کتاب برگزیده بیستمین دوره جشنواره کتاب سال دانشجویی

چلاه الول

7.10

کــاتــزونــگ

# CURATIVE MEDICINE Telegram: >>> @khuzmedical



با مقدمه و تحت نظارت:

دکتر منیژه متولیان دانشیار کروه فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی ایران

کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical





## **CURATIVE MEDICINE**

طب معالجوی

Telegram:@khu\_medical

كانال تلگرام

دانلود رایگان جدید ترین کتاب های طب



## **CURATIVE MEDICINE**

طب معالجوی

Telegram:@khu\_medical

كانال تلگرام

دانلود رایگان جدید ترین کتاب های طب



کتاب برگزیده بیستمین دوره جشنواره کتاب سال دانشجویی

چلاه لاول

7.10

كاتىزونىگ

## فارماکولوژی پایه و بالینی

با مقدمه و تحت نظارت

دکتر منیژه متولیان دانشیار کروه فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی ایران

ترجمه:

دکتر مجید متقی نژاد دانشجوی دکتری تخصصی فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی ایران



M B S











### Telegram:@khu\_medical كانال

: کاتزونگ، برترام جی. سرشناسه

.Katzung, Bertram G

فارماکولوژی پایه و بالینی کاتزونگ ۲۰۱۵ عنوات و نام پدیدآور

تهران: اندیشه رفیع، ۱۳۹۴ -مشخصات تشر

ح.: مصور ، جدول مشخصات ظاهري ح. 1978-964-987-565-1 : دوره 1978-964-987-565-1 :

فيباي مختصر وضعيت فهرست نويسى

فهرستنویسی کامل این اثر در نشانی: http://opac.nlai.ir قابل دسترسی است بادداشت

Basic and clinical pharmacology th edition 2015: عنوان اصلى بادداشت

: مسترز، سوزان بی. شناسه افزوده : ترور، آنتوني ج. شناسه افزوده .Trevor, Anthony J : شناسه افزوده

.Masters, Susan B شناسه افزوده متولیات، منیژه۱۲۲۸ -شناسه افزوده : متقىنژاد، مجيد شناسه افزوده

> : (173PVT شماره کتابشناسی ملی

### كانال تلگرام Telegram:@khu\_medical



نمايندگي هاي فروش: • بليل كتابفروشي انديشه كتابفر وشي مجددانش معاونت پژوهشی جهاد دانشگاهی كتابفروشي شبرنگ • نسوينو كتابفروشىبابك كتابفروشي جمالي • شيراز انتشارات دانشگاه شیراز كتابفروشي پاپيروس • کرمان • ارومیه شاهد و ایثارگران كتابكده خيام • ارتبيل كتابفروشي رشد • خرم آباد کتابفروشی نشر و قلم زاهدان کتابفروشی بیماری های خاص كتابفروشي جلالي كتابفروشي فانوس انديشه 0 60 نمایشگاه دائمی دانشگاه پزشکی كتابفروشي اشراق • شهر کرد کتابفروشی کالج • قزوین کتابفروشی حکیم • كاشان خانه كتاب • همدان روزاندیش خانه کتاب كتابفروشي أرمان اصفهان کتابفروشی پارسا كتابفروشىمانى ساوه کتابفروشی کوثر • ایلام کتابفروشی رشد

فارماکولوژی پایه و بالینی کا تزونگ ۲۰۱۵ جلد اول نام کتاب: برترام جي. کاتزونگ، سوزان بي. مسترز، آنتوني ج. ترور دكتر منيژه متوليان تحت نظارت: دكتر مجيد متقى نژاد انتشارات انديشه رفيع فاطمه نويدي حروفچین، صفحه آرا و طراح داخل متن: اول - ۱۳۹۴ نوبت چاپ: ١٠٠٠ جلد شمارگان: ندای دانش ليتوگرافي: هادي چاپ: جاوش صحافي: 944-984-444 شابک جلد ۱: 944-984-944-054-0 شابک دوره دو جلدی: ۴۵۰۰۰ تومان

#### دفتر مرکزی: اندیشه رفیع

خیابان انقلاب ـ خیابان ۱۲ فروردین ـ خیابان شهدای ژاندارمری مقابل اداره پست ـ ساختمان ۱۲۶ ـ طبقه دوم ـ تلفکس: ۶۶۹۵۰۳۹۳ تلفن: ۶۶۹۷۰۵۱۸ - ۶۶۹۷۰۵۱۷ - ۶۶۹۷۱۴۱۴

www.andisherafi.com

info@andishe-rafi.com سديريت

#### مقدمه استاد

کتاب فارماکولوژی پایه و بالینی کاتزونگ، سال هاست که از منابع درسی دانشجویان رشته های مختلف علوم پزشکی در دانشگاههای مختلف کشور است. این کتاب که به منظور آموزش فارماکولوژی به دانشجویان در رشتههای علوم پزشکی نوشته شده است، به دلیل ماهیت این رشتهها نیاز به ویرایش دائمی دارد و هر ۲ تا ۳ سـال بهروزرسانی می گردد و باگذشت زمان مطالب آن جامع تر و از نظر ساختاری بهبود یافته و محتوای آموزشی آن هرچه بیشتر گسترش یافته است. از نکات قابل توجه در این کتـاب وجـود مطالعـات مـوردی در ابتـدای فصـول و جدول خلاصه مطالب در انتهای فصول می باشد که یادگیری فارماکولوژی را جالب تر و تسهیل می نماید. چاپ رنگی این کتاب باعث وضوح بیشتر شکلها و تصاویر شده و به فهم محتوای آن کمک شایانی مینماید. لیست اسامی ژنریک و تجاری داروها در پایان هر فصل به نوشتن نسخه توسط دانشجویان و اساتید کمک مینماید. ترجمه متن حاضر توسط دکتر مجید متقینژاد که خود بـه عنـوان یـک دانشـجوی ممتـاز دوره دکتـری تخصصـی فارماکولوژی که تسلط لازم را به موضوع فارماکولوژی دارند و در این حیطه پژوهشهای ارزشمندی نیز داشـتهانـد، به غنای برگردان فارسی میافزاید. تلاش بسیاری برای انجام صادقانهی برگردان فارسی صورت گرفته است و دقت در یافتن واژههایی که فهم مطلب را به بهترین نحو مقدور سازد. در برخی موارد برای سهولت درک مطلب از اصطلاحات رایج در حرفه پزشکی استفاده شده است که بزرگان حافظ زبان فارسی این نقص را بر ما ببخشایند. علیرغم تلاش بسیار، به طور قطع این کتاب عاری از خطا و مشکل نیست و از هـ ر نـ وع پیشـنهادی کـه توسـط خوانندگان گرامی، اساتید محترم و دانشجویان عزیز در جهت اصلاح ارائه گردد استقبال مینماییم. توفیق همه عزیزان را در تعلیم و یادگیری فارماکولوژی از خداوند متعال مسئلت دارم.

دکترمنیژه متولیان اردیبهشت ۱۳۹۶

## مقدمه مترجم

آموزش و فراگیری فارماکولوژی به عنوان یکی از شاخههای مهم علم پزشکی همواره مورد توجه بسیاری از اساتید و دانشجویان رشتههای پزشکی بوده است، که در این میان دسترسی به مفاهیمی ارزشمند که بتواند با تأکید بر جنبههای بالینی کاربرد داروها به فراگیری آن کمک نماید نیز سهم بسزایی دارد. یکی از این منابع ارزشمند کتاب فارماکولوژی پایه و بالینی کا تزونگ می باشد. کتابی که پیش رو دارید ترجمه جدید (ویراست ۲۰۱۵) این مرجع ارزشمند و وزین فارماکولوژی پزشکی است، از نکات مورد اهمیت در ویراست جدید این کتاب بر اهمیت و نقش یلی مورفسیم آنزیمها برپایهٔ ژنتیک نژادهای مختلف و تأثیر آن بر اثربخشی داروها است تأکید شده است. همچنین فصول و مباحث مربوط به تـوسعه و تـحقیق داروهـای جـدید، داروهـای سمیا تومیمتیک، دیور تیکها، ضدسایکوزها، ضدافسردگیها، ضد دیـابتها، داروهـای ضـد التـهاب، ضـد و پروس ها، هورمون ها و داروهای مر تبط، نورو ترانسمیترها و نقش آنها، ایمونوفارماکولوژی و توکسیکولوژی (سمشناسی) مورد بازنویسی کامل قرار گرفته است که طبیعتاً ترجمه آن نیز مجدداً صورت پذیرفته و سایر بخشهای کتاب نیز مجدداً مورد بازبینی اساسی قرار گرفت تا اشکالات ترجمه ویراست قبل به طور کامل مرتفع گردد. بر خود لازم می دانم تا از زحمات سرکار خانم دکتر منیژه متولیان استاد محترم گروه فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی ایران که ترجمه مذکور را مورد تأیید قرار دادند تقدیر و قدردانی داشته باشم. همچنین از مدیران محترم انتشارات اندیشه رفیع به دلیل زحمات فراوان و بیشائبه خود در به چاپ رساندن این اثر ارزشمند کمال تشکر و قدردانی را دارم. در پایان این اثر را به تمام پزشکان، اساتید و دانشجویان این مرزوبوم تقديم مي كنيم. اميد است مورد قبول واقع شود.

با سپاس دکتر مجید متقی نژاد بهار ۱۳۹۴

## فهرست مطالب

	بحش اول: اصول پایه
۲۴ ۶۱ ۷۹	فصل ۱. مقدمه: ویژگی داروها، توسعه و تنظیم داروها
	بخش دوم: داروهای سیستم خودکار
187	فصل ۶ مقدمهای بر فارماکولوژی سیستم خودکار
	بخش سوم: داروهای قلبی عروقی _کلیوی
YYY	فصل ۱۱. داروهای ضد فشارخون
۲۵۶	فصل ۱۲. داروهای متسعکننده عروق و درمان آنژین صدری
۲۸۰	فصل ۱۳. داروهای مورد استفاده در نارسایی قلبی
۳۰۱	فصل ۱۴. داروهای مورد استفاده در آریتمیهای قلبی
TTT	فصل ۱۵. داروهای دیور تیک مدر

## بخش چهارم: داروهای مؤثر بر عضله صاف

فصل ۱۶. هیستامین، سرو تونین و
آلکالوئیدهای ارگوت فرار ۱
فصل ۱۷. پپتیدهای مؤثر بر عروق
فصل ۱۸. ایکوزانوئیدها: رروستاگلاند، وایت کی ایالی تبدیل
فصل ۱۸. ایکوزانوئیدها: پروستا گلاندین ها، ترومبوکسان ها، لکو ترین ها و ترکیبات مربوطه
فصل ۱۹. اکسید نیتریک
فصل ۲۰ داروهای مورد استفاده در آسم

## بخش پنجم: داروهای عملکننده در دستگاه اعصاب مرکزی

ATTICLE AND ANALYSIS OF THE PARTY OF THE PAR
فصل ۲۱. مقدمهای بر فارماکولوژی داروهای مؤثر بر دستگاه اعصاب مرکزی
فصل ۲۲. داروهای آرامبخش ـخوابآور فصل ۲۳. الکا ها
فصل ۲۳. الكلها
فصل ۲۴. داروهای ضد تشنح
فصل ۲۴. داروهای ضد تشنج
AC9
۸۹۴
سرع المراوساي سركننده عصلات اسكلتي
عصل ۱۸۰ تسرل دارویی پارکینسونیسم و دیگر اختلالات حرکتی
و سروحی معی سی تو تیک (صد جنون) و تیتیم
فصل ۳۰. داروهای ضد افسردگی فصل ۳۱ ضاد دهای است به می آنهای به انتهای
فصل ۳۱. ضددردهای او پیوئیدی و آنتاگونیستها
فصل ۳۲. داروهای مورد سوءمصر فی
فصل ۳۲. داروهای مورد سوءمصرف
واژه ياب
وارقايات

## بخش اول: اصول پایه

فصل



## مقدمه: ویژگی داروها، توسعه و تنظیم داروها

## Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### بطالعه مورد

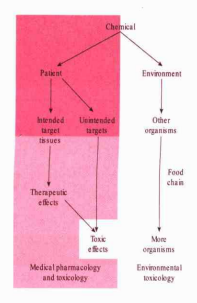
جوانی ۲۶ ساله توسط دوستانش به بخش اورژانس بیمارستان شهر آورده می شود. همراهان وی اظهار می دارند که او در چند روز گذشته رفتاری عجیبی داشته و گاه مت آمفتامین نیز مصرف می کرده است. وی طی ۴۸ ساعت گذشته چیزی نخورده و نخوابیده است. قبل از مراجعه به بیمارستان، یکی از دوستانش را به شلیک گلوله تهدید کرده است چرا که می پنداشته علیه وی در حال توطئه است. هنگام پذیرش، جوان به شدت آشفته بوده، لاغرتر از حالت معمول به نظر می رسید و قادر به ارائه شرح حال خود نبوده است. دوستان بیمار مجبور شده اند که از شرح حال خود نبوده است. دوستان بیمار مجبور شده اند که از

خروج او از بیمارستان و ورودش به خیابان ممانعت نمایند. فشارخون وی ۱۶۰/۱۰۰ میلی متر جیوه، ضربان قلب ۱۰۰، درجه حرارت ۳۹ درجه سانتی گراد و سرعت تنفس او ۳۰ بار در دقیقه است. بر روی بازوانش آثاری از محل تزریق وجود دارد. در سایر معاینات نکته خاصی به نظر نمی رسد. پس از ارزیابی های ضروری برای بیمار، داروی آرام بخش، سرم، دیورتیک و آمونیوم کلراید وریدی تجویز شد. هدف از تزریق آمونیوم کلراید چیست؟

فارماکولوژی، را می توان علم مطالعه موادی دانست که طی فرآیندهای شیمیایی، به طور خاص از طریق اتصال به مولکولهای تنظیمکننده و با فعالکردن یا مهارکردن فرآیندهای طبیعی سیستمهای زنده عمل می نمایند. این مواد ممکن است عوامل شیمیایی باشند که به منظور دستیابی به یک اثر درمانی مفید بر روی برخی فرآیندهای داخلی بدن بیمار و یا ایجاد اثرات سسمی بر انگلهای آلوده کننده بیمار تجویز شوند. چنین کاربردهای درمانی مطلوبی مؤید نقش مناسب فارماکولوژی پرشکی می باشد که اغلب از آن به عنوان دانش موادی که در

پیشگیری، تشخیص و درمان بیماری به کار میروند، یاد شده است. سم شناسی، شاخهای از دانش فارماکولوژی است که به اثرات ناخواسته مواد شیمیایی بر سیستمهای زنده، از سلولهای منفرد تا اکوسیستمهای پیچیده می پردازد (شکل ۱-۱). ویژگی داروها، خواص فیزیکی و تداخل آنها با سیستمهای بیولوژیکی، در قسمت اول این بخش مورد بحث واقع شده است، توسعه و تنظیم داروها توسط مراجع قانونی دولتها نیز در قسمت دوم این بخش مورد بحث قرار گرفته است.

## بخش اول: کالِفَالِ الله تلگرام Telegram:@khu\_medical



شکل ۱-۱. دیاگرامی شماتیک از حوزههای مورد مطالعه در فارماکولوژی. تأثیرات داروهای شیمیایی را می توان در دو گروه عمده طبقه بندی نمود. گروه نخست (سمت چپ)، فارماکولوژی پزشکی و سمشناسی، که به بررسی آثار داروهای شیمیایی بر ارگانیسمهای زنده به ویژه انسان و حیوانات اهلی می پردازد و شامل اثرات مفید و عوارض ناشی از آنها می باشد. فارماکوکینتیک جذب، توزیع و حذف داروها را مورد بررسی قرار می دهد و فارماکودینامیک آثار داروهای شیمیایی بر موجود زنده را مدنظر قرار می دهد. گروه دوم (سمت راست)، موجودات زنده و بقای آنها در محیط زنده در گروهها و حتی سایر گونهها می بر دازد.

#### تاريخچه فارماكولوژى

بی شک مردمان ماقبل تاریخ اثرات مفید یا سمی بسیاری از گیاهان و مواد حیوانی را می شناختند. نوشتههای کهنی در مورد برخی از داروهای چینی، مصری و هندی بر جای مانده که هنوز هم تعدادی از آنها به عنوان داروهای مفید شناخته می شوند؛ هر چند بسیاری از آنها بی ارزش یا واقعاً مضر بودهاند. بیش از ۱۵۰۰ سال پیش، به طور پراکنده گرایش هایی به روش های سنتی ابتدایی در پزشکی وجود داشته است، ولی از آنجایی که اغلب این مشاهدات با آزمایش های تجربی همراه نبودهاند، نه تنها موفقیتی به همراه نداشتهاند، بلکه منجر به اعلام نظریههای عجیب و

غریبی نیز شدهاند، همچون نظریهای که بروز برخی بیماریها را به فزونی صفرا یا خون در بدن نسبت میداد یا اینکه زخم را میتوان با آغشته کردن ترشحات آن به سلاح عامل زخم بهبود بخشید و نظایر آن.

در سالهای پایانی قرن هفدهم میلادی با گسترش دانش فیزیک، تکیهنمودن بر مشاهدات و آزمایشهای تجربی جایگزین فرضیه پردازی در دانش پزشکی گردید. زمانی که ارزش این روشها در مطالعه بیماریها روشن شد، پزشکان در بریتانیای کبیر و مستعمرات آن این روش ها را در مورد اثرات داروهای سنتی در طبابت خود به کار بردند. بنابراین ـ پزشکی مواد ۱ یا دانش تهیه داروها و استفاده بالینی از آنها به عنوان زمینه ساز فارماکولوژی گسترش یافت امّا به علت فقدان روشهای خالصسازی مواد مؤثره از مواد خام و کمبود روشهایی جهت آزمایش فرضیههای مربوط به ماهیت عمل دارو با مشکلاتی همراه بوده است.

در اوخر قرن هجدهم و اوایل قرن نوزده، فرانکو ماژندی و بعدها، شاگردش کلود برنارد، روشهای فیزیولوژی و فارماکولوژی تجربی را آغاز کردند. پیشرفت در دانش شیمی و سپس گسترش فیزیولوژی در قرنهای ۱۸ و ۱۹ و اوایل قرن بیستم، نیاز به دانستن این که داروها چطور در بافتها عمل میکنند، را به وجود آورد. پیشرفت واقعی در فارماکولوژی پایه در طول این مدت، با انبوهی از پیشرفتهای غیرعلمی به وسیله سازندگان، فروشندگان انحصاری داروهای بیارزش همراه شده بود. تا این زمان اصول درمانهای سنتی به ویژه از طریق کارآزمایی بالینی کنترل شده در پزشکی معرفی نشده بودند و تنها در حدود ۶۰ سال پیش، ارزیابی ادعاهای درمانی، به طور واقعی امکانپذیر شده است.

در هـمان زمـان، گسـترش چشـمگیری در تلاشهای تحقیقاتی در تمام زمینههای بیولوژی آغاز شد. مفاهیم و روشهای جدیدی معرفی گردید، اطلاعاتی در مورد عمل دارو و مولکول هدف بیولوژیکی آن و همچنین گیرنده دارو جمع آوری شد. طی نیم قرن گذشته، بسیاری از گروههای دارویی نوین و داروهای جدید از گروههای قدیمی معرفی شدند. در سه دهه گذشته اطلاعات در مورد مبانی مولکولی عمل داروها گسترش شایانی یافته است. مکانیسمهای مولکولی و نحوه عملکرد بسیاری از داروها شناسایی شده و گیرندههای متعددی جداسازی شده و از نظر ساختمانی اختصاصی و کلون شدهاند. در حقیقت، شده و از نظر ساختمانی اختصاصی و کلون شدهاند. در حقیقت،

استفاده از روش های شناسایی گیرنده (در فصل ۲ توضیح داده می شود) منجر به کشف بسیاری گیرندههای یتیم، گیرندههایی که هیچ لیگاندی برای آنها کشف نشده است و عملکردشان تنها می تواند حدسی باشد، شدهاند. مطالعات در مورد محدودهٔ محیط مولکول گیرندهها نشان داده است که گیرندهها و عمل گرها (Effector) به تنهایی اثر نمیکنند؛ آنها به شدت تحت تأثیر سایر گیرندهها و پروتئینهای همراه تنظیم کننده می باشند.

فارماکوژنومیک ایا دانش بررسی ارتباط ساختار ژنتیکی

فرد و پاسخ او به دارویی خاص، به عرصه عملی درمان نزدیک شده است (فصل ۵ را ببینید). رمزگشایی ٔ ژنومهای بسیاری، از گونههای باکتریال تا انسان، منجر به شناخت روابط غیرقابل انتظاری بین خانوادههای گیرنده و چگونگی بروز پروتئینهای گیرنده، شده است. بسیاری از این پیشرفتها در این کتاب به طور خلاصه آورده شدهاند. کشف این مطلب که قطعات کوچکی از RNA که توانایی تداخل با ساخت پروتئینها با خاصیت انتخابی بسیار زیاد را دارند سبب شناخت RNAs کوچک مداخله گر (siRNA) و micro RNAs (mi RNAs) و micro RNAs (mi RNAs) و درمانی شد. به طور مشابه زنجیره کوچک نوکلئوتیدی که اولیگونوکلٹوتیدهای آنتی سنس (ANOs) نامیده می شوند نیز جهت تکامل RNA و DNA طبیعی دخیل در بازخوانی ژن و رونویسی RNA ساخته می شوند. این اهداف درون سلولی ممکن است موج گسترده پیشرفتهای بعدی را در درمان فراهم کنند. اصول علمی در درمانهای روزمره همچنان در حال گسترش است، اگر چه جوامع مصرفکننده داروها متأسفانه هنوز در معرض هجوم اطلاعات نادرست، ناکافی یا غیرعلمی از اثرات فارما کولوژیک مواد شیمیایی قرار دارند. مصرف داروهایی با هزینههای سرسامآور، غیرمؤثر و بعضاً زیانآور، حاصل تقلیدهای بی اساس و رشد کارخانه های عظیم "مراقبتهای بهداشتی حالگزین ٔ است. متأسفانه برخی دخالتها در فرأیندهای قانون گذاری باعث ورود بسیاری از محصولات نامناسب جهت حفظ سلامتی به بازار شده است که در واقع از آنها به عنوان "دارو" نام برده نمی شود و همین امر زمینه را برای عدم گذراندن مراحل قانونی استانداردهای سازمان غذا و داروی آمریکا (FDA) (در همین فصل شرح داده شده است) فراهم کرده است. نتیجه آن که، کمبود دانستههای مربوط به اصول پایه علمی در بیولوژی، آمار و عدم تفکر جدی در مورد مباحث سلامت عمومی منجر به طرد علم يزشكي توسط بخشي از آحاد جامعه شده است و تمایل عمومی را به این سمت سوق داده است که تمامی اثرات ناخواستهٔ داروها نتیجه طبابت اشتباه پزشکان میباشد.

دو اصل کلی وجود دارد که دانشجو باید به خاطر داشته باشد: (۱) تمام مواد می توانند تحت شرایط خاص سمی باشند و مواد شیمیایی موجود در گیاهان، تفاوتی با مواد شیمیایی موجود در داروهای ساخته شده در کارخانجات ندارد و تنها در مورد نسبت ناخالصیهای موجود با هم تفاوت دارند (گیاهی بیشترند). (۲) تمام مکملهای رژیمی و تمام درمانهایی که به عنوان بهبوددهنده و تأمین کننده سلامتی رواج یافتهاند، باید همان استانداردهای اثربخشی و ایمنی را داشته باشند، و این بدان معنا است که هیچ گونه جدایی بین طب علمی و طب «جایگزین» یا «مکمل» وجود ندارد. بهطور ایدهآل تمام مواد مؤثر گیاهی و تركيبات مؤثر تغذيهاي بايستي توسط همان كارأزماييهاي باليني تصادفی (RCT) مورد ارزیابی سیستمیک قرار گیرند.

## اصول کلی فارماکولوژی

#### ماهبت داروها

به طور کلی، دارو این گونه تعریف می شود، "هر مادهای که طی اعمال شیمیایی باعث تغییری در عملکرد بیولوژیک گردد." در اغلب موارد مولکول دارو به عنوان آگونیست (فعالکننده) یا آنتا گونیست (مهارکننده) با مولکولی ویژه در سیستم بیولوژیک که نقش تنظیمکنندگی دارد، تداخل میکند. این مولکول گیرنده<sup>۵</sup> نامیده می شود. ماهیت گیرندهها به طور کـامل.تر در فصل ۲ مورد بحث قرار گرفته است. در موارد نادری، داروها به عنوان آنتاگونیستهای شیمیایی مستقیماً با داروهای دیگر تداخل دارند، در حالی که تعداد کمی از این داروها (داروهای اسموتیک) صرفاً با مولکولهای آب تداخل دارند. ممکن است داروها در بدن ساخته شوند (هورمونها) على مواد شیمیاییای باشند که در بدن ساخته نمی شوند مثل زنوبیوتیکها<sup>۷</sup> (از کلمه یونانی Xenos به معنی بیگانه). سموم ٔ داروهایی هستند که تقريباً همه آنها اثرات زيانآور هستند. هـرچـند پـاراسـلسوس ٩ (۱۵۴۱–۱۴۹۳) آشکارا بیان میکند که "دوز، سم را میسازد" یعنی هر مادهای اگر با دوز اشتباه مصرف شود، می تواند مضر بوده و اثرات سمی داشته باشد. تو<mark>کسینها ۱</mark>، سمومی با منشأ بیولوژیک هستند که به وسیله گیاهان یا حیوانات سنتز میشوند. در مقابل آنها، سموم غیرالی مثل سرب و آرسنیک جای دارند.

2- Decoding

<sup>1-</sup> Pharmacogenomics

<sup>3-</sup> Small interfering RNAs

<sup>4-</sup> Antisense oligonucleotides

<sup>5-</sup> Receptor

<sup>6-</sup> Hormones 8- Poisions

<sup>7-</sup> Xenobiotic

<sup>9-</sup> Paracelsus

<sup>10-</sup> Toxins

یک مولکول دارو برای تداخل شیمیایی با گیرنده، باید اندازه، بار الکتریکی، شکل و ترکیب اتمی مناسبی داشته باشد. به علاوه مکان تجویز یک دارو اغلب دور از جایگاه عمل است، مثلاً قرصی که به طور خوراکی داده می شود تا سردرد را از بین ببرد. بنابراین، یک داروی مفید باید خصوصیات لازم برای انتقال از محل تجویز به محل عمل خود را داشته باشد. در نهایت، یک دارو باید غیرفعال شده یا با سرعت قابل قبولی از بدن دفع شود، تا طول اثر مناسبی داشته باشد.

#### ماهیت فیزیکی داروها

داروها ممکن است در دمای اتاق جامد (اَسپیرین، اَتروپین) مایع (نظیر نیکوتین، اتانول)، یا گاز (نظیر نیتریک اکسید) باشند. اینگونه عوامل غالباً بهترین روش تجویز را تعیین میکنند. معمول ترین روشهای تجویز در جدول ۳-۳ مورد بحث قرار گرفتهاند. انواع مختلف تركيبات آلى (كربوهيدراتها، پروتئينها، لیپیدها و اجزاء سازنده آنها) تماماً در فارماکولوژی مورد بحث قرار می گیرند، همان طور که پیش از این اشاره شد اولیگونوکلئوتید به صورت اشكال كوچك RNA وارد مرحله باليني تحقيقات شده و در آستانه معرفی و ورود به عرصه درمان میباشند.

تعدادی از داروهای مفید یا مضر، عناصر غیرآلی هستند مثل لیتیم، آهن و فلزات سنگین. بسیاری از داروهای آلی، اسیدها یا بازهای ضعیفی هستند؛ این واقعیت تأثیر مهمی بر روشی که بدن اینگونه داروها را تحت تأثیر قرار می دهند، دارد، زیرا pH در مكانهاى مختلف بدن ممكن است درجه يونيزاسيون اين قبيل داروها را تغییر دهد (به بخش های بعدی نگاه کنید).

#### اندازه دارو

اندازه مولکولی داروها از بسیار کوچک (یون لیتیم با وزن مولکولی ۷)، تا بسیار بزرگ [مثلاً التیلاز (t-PA) پروتئینی با وزن مولکولی ۵۹۰۵۰] متغیر است. با این حال بیشتر داروها وزن مولکولی بین ۱۰۰ و ۱۰۰۰ دارند. نیاز به اختصاصی بودن عملکرد دارو، این محدوده را باریک میسازد. برای انطباق مناسب با یک نوع گیرنده، مولکول دارویی باید به میزان کافی از نظر شکل، بار و دیگر خصوصیات، منحصر به فرد باشد تا از اتصال آن به دیگر گیرندهها جلوگیری شود. جهت دستیابی به چنین اتصال انتخابی، به نظر میرسد که اندازهٔ مولکول باید در بیشتر موارد، حداقیل برابر ١٠٠ واحد MW باشد. حد بالایی وزن مولکولی عمدتاً بر این اساس تعیین می شود که دارو بتواند در بدن حرکت کند (یعنی از محل تجویز تا محل عمل). داروهایی با وزن مولکولی بیش از

۱۰۰۰ به اَسانی بین قسمتهای مختلف بدن انتشار نمی یابند (به بخش نفوذیذیری مراجعه نمایید). بنابراین داروهای خیلی بزرگ (معمولاً پروتئینها)، اغلب مستقیماً به قسمتی از بدن که در آنجا اثر دارند تجویز می شوند. مثلاً التیلاز، که یک انزیم حل کنندهٔ لخته است، با استفاده از انفوزیون داخل وریدی یا شریانی مستقیماً به فضای داخل عروقی تجویز می شود.

#### فعالیت دارو و پیوندهای دارو ـگیرنده

داروها به وسیله نیروها یا پیوندهای شیمیایی با گیرندهها برهمکنش دارند. این پیوندها به ۳ نوع اصلی طبقهبندی می شوند: کووالانت، الکتروستاتیک و هیدروفوب. پیوندهای کووالانت بسیار قوی هستند و در بیشتر موارد تحت شرایط بيولوژيک، غيرقابل برگشت ميباشند. چنين پيوند كووالانتي بين گروه استیل، استیل سالیسیلیک اسید (اَسپیرین) و هدف أنزيمياش در پلاكتها، يعنى سيكلواكسيژناز، به راحتى نمى شكند. اثر مهار تجمع پلاكتى أسپيرين تا مدتها بعد از اين که استیل سالیسیلیک آزاد از خون پاک می شود (در حدود ۱۵ دقیقه) ادامه می یابد و فقط به وسیله سنتز آنزیم جدید در پلاکتهای جدید (روندی که حدود ۷ روز به طول می انجامد) این وضعیت بهبود می یابد. مثال دیگری از واکنش پذیری بالای داروهایی که به شکل کووالانت پیوند برقرار می کنند، عوامل آلکیله کننده DNA هستند که در شیمی درمانی سرطان استفاده شده و تقسیم سلولی در تومور را مختل مینمایند.

پیوند الکترواستاتیک در برهمکنشهای دارو ـ گیرنده، رایجتر از پیوند کووالانت است. پیوندهای الکترواستاتیک از اتصالات بین مولکولهای یونی با بار دائمی تر تا پیوندهای هيدروژني ضعيفتر همچنين پيوندهاي خيلي ضعيفتر شامل برهمکنشهای دو قطبی القایی مثل نیروهای واندروالس و الگوهای مشابه آن، تغییر میکنند. پیوندهای الکتروستاتیک ضعیف تر از پیوندهای کووالانت هستند.

معمولاً پیوندهای هیدروفوبی بسیار ضعیف هستند و احتمالاً در تداخلات داروهای بسیار محلول در چربی با لیبیدهای غشای سلول و شاید در تداخلات داروها با دیوارههای داخلی دستههای گیرندهای ("Receptor pockets")، اهمیت می یابند.

ماهیت اختصاصی پیوند دارو ـ گیرنده، اهمیت کاربردی کمتری از داروهایی که با پیوندهای ضعیف به گیرندهشان متصل شدهاند دارند، چرا که عموماً این پیوندهای ضعیف انتخابی تر از داروهایی عمل میکنند که به وسیله پیوندهای بسیار قوی به گیرنده چسبیدهاند. دلیل این موضوع آن است که پیوندهای

ضعیف نیازمند یک جاگیری بسیار دقیق دارو در محل گیرندهاش میباشند، تا واکنشی خاص اتفاق بیفتد. تنها تعداد اندکی از انواع گیرندهها می توانند چنین جاگیری را برای یک ساختمان ویژه دارو فراهم آورند. بنابراین، اگر ما بخواهیم یک داروی کوتاه اثر بسیار انتخابی برای یک گیرنده ویژه طراحی کنیم، باید از مولکولهای با فعالیتهای بسیار بالا که پیوندهای کووالانت تشکیل میدهند اجتناب کنیم و به جای آن مولکولهایی را انتخاب کنیم که پیوندهای ضعیفتری تشکیل میدهند.

تعداد اندکی از مواد وجود دارند که تقریباً به طور کامل از نظر شیمیایی خنثی هستند، با این وجود اثرات فارماکولوژیک مشخصی دارند. برای مثال، زنون، "یک گاز بی اثر\" است که، در فشارهای بالا اثر بیهوش کنندگی دارد.

#### شکل دارو

شکل یک مولکول دارویی باید به گونهای باشد که اجازه دهد تا دارو به جایگاه گیرندهاش از طریق پیوندهای توضیح داده شده، اتصال یابد. حالت ایدهآل آن است که شکل دارو مکمل جایگاه گیرنده باشد همانگونه که کلید مکمل قفل است. به علاوه پدیدهٔ عدم تقارن (ایزومری فضایی) در بیولوژی بسیار شایع است تا جایی که بیش از نیمی از داروهای مفید، مولکولهای کایرال بهستند که میتوانند به صورت جفتهای انانتیومری وجود داشته باشند. داروهایی با دو مرکز عدم تقارن، ۴ دیاستریومر دارند نظیر افدرین که یک داروی مقلد سمپاتیک است. در بیشتر موارد یکی جایگیری بهتری در مولکول گیرنده دارد. اگر تصور کنیم جایگاه جایگیری بهتری در مولکول گیرنده دارد. اگر تصور کنیم جایگاه گیرنده شبیه دستکشی باشد که مولکول دارویی باید در آن جای گیرنده تا اثر کند، واضح است که چرا یک داروی "چپگرد" برای یک گیرنده چپ دست مؤثرتر از یک انانتیومر "راستگرد" میباشد.

انانتیومر فعال در یک نوع گیرنده ممکن است برای گیرندهای از نوع دیگر فعال تر نباشد. به عنوان مثال نوعی از گیرنده که مسئول بروز آثار دیگری باشد. مثلاً کارودیلول دارویی که با گیرندههای آدرنرژیک تداخل دارد یک مرکز کایرال و در نتیجه دوانانتیومر دارد (جدول 1-1). یکی از این انانتیومرها ایزومر S(-1) است که بلوککننده قوی گیرندههای S(-1) است. ایزومر S(-1) برابر ضعیفتر است. اگر چه هر دو ایزومر تقریباً به طور برابر گیرندههای S(-1) بیهوش کنند، کتامین یک بیهوش کننده داخل رگی است. انانتیومر S(-1) بیهوش کننده قوی تر بیهوش کننده قوی تر

#### جدول ۱-۱ ثابتهای تجزیهٔ (K<sub>d</sub>) انانتیومرها و راسمات کارودیلول

a گیرندههای (K <sub>d</sub> , nmol/L)	نوع کارودیلول
14	انانتيومر (+)R
18	انانتيومر (-)S
11	$RS(\pm)$ انانتیومرهای
	(K <sub>d</sub> , nmol/L')  14

 ۱. کلظت هنگام حالت اشباع ۵۰ درصدی گیرنده میباشد و با میزان تمایل دارو به گیرندهها نسبت عکس دارد.

و غیرسمی تر از انانتیومر (-) است. متأسفانه این دارو هنوز به صورت مخلوط راسمیک استفاده می شود.

بالاخره، از آنجایی که آنزیمها به صورت انتخابی فضایی هستند، یک انانتیومر دارویی اغلب بهتر از دیگری به آنزیمهای متابولیزه کننده دارو می چسبد. در نتیجه، طول اثر یک انانتیومر ممکن است کاملاً متفاوت از دیگری باشد. بصورت مشابه ترانسپورتر داروها نیز ممکن است چنین عملکردی داشته باشد.

ترانسپورتر داروها نیز ممکن است چنین عملکردی داشته باشد. متأسفانه، بیشتر مطالعات اثربخشی بالینی و حذف دارو در انسان با مخلوطهای راسمیک داروها انجام میشود نه با انانتیومرهای جداگانه. در حال حاضر تنها درصد کمی از داروهای کایرال مورد مصرف به صورت ایزومر فعال وارد بازار میشوند و بقیه فقط به صورت مخلوطهای راسمیک هستند. بنابراین بسیاری از بیماران دوزهای دارویی دریافت میکنند که فقط ۵۰٪ یا بیشتر از آن، کم فعال، غیرفعال یا به طور مؤثر سمی هستند. در حال حاضر بعضی از داروها، هم به صورت فرم خالص و همراسمیک موجود میباشند. متأسفانه تاکنون شواهدی از این امر اسمیک، از عوارض جانبی مربوطه میکاهد، وجود ندارد.

#### طراحی منطقی دارو

طراحی منطقی داروها نیازمند توانایی پیش بینی ساختمان مولکولی مناسب یک دارو، برپایه اطلاعات مربوط به گیرنده بیولوژیکی آن است. تاکنون هیچ گیرندهای با جزئیات کافی برای طراحی دارو شناخته نشده است. بنابراین داروها با آزمایش های شیمیایی اتفاقی یا طی تغییراتی که به عنوان اثربخشی در بدن ایجاد نمودهاند، ساخته شدهاند (ادامه را ببینید). هر چند، شناسایی

Inert 2- Chirality

<sup>3-</sup> Stereoismerism 4- Chiral

<sup>4-</sup> Cilifai

<sup>5-</sup> Left-oriented 6- Right-oriented

<sup>7-</sup> Carvedilol

## بخش اول: اصول بایه کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

بسیاری از گیرندهها طی سه دهه گذشته، چنین تصویری را تغییر داده است. ولی تعداد اندکی از داروهای مصرفی با طراحی مولکولی برپایه اطلاعاتی از ساختمان سه بعدی جایگاه گیرنده، ساخته شدهاند. امروزه برنامههای کامپیوتری در دسترس است که می تواند ساختارهای دارویی را برای جاگیری مناسب در گیرندههای موجود در بدن مکرراً تغییر دهند. هر چه بیشتر درباره ساختار گیرنده بدانیم، طراحی منطقی دارو بیشتر رواج می یابد.

#### نام گذاری گیرنده

موفقیت چشمگیر در روشهای جدیدتر و کارآمدتر شناسایی و تفکیک گیرندهها از یکدیگر، باعث تنوع و گاهی اوقات پیچیدگی در سیستمهای نامگذاری آنها گردید (فصل ۲ را ببینید). این امر به نوبهٔ خود منجر به پیشنهاداتی شد که روشهای منطقی تری را برای نامگذاری آنها مورد توجه قرار داده بودند. علاقمندان می توانند برای جزئیات بیشتر به کارهای انجام شده در اتحادیه بینالمللی فارماکولوژی (IUPHAR)، کمیته نامگذاری گیرندهها و بینالمللی فارماکولوژی (که در شمارههای مختلف مرورهای فارماکولوژی آگزارش شده است) و نیز به مقاله راهنمای فارماکولوژی، سال ۱۹۲۱، شماره ۴) صفحات ۲۰۲۲ کارادی مراجعه نمایند. در فصول این کتاب از منابع فوق جهت نامگذاری گیرندهها استفاده شده است.

#### تداخلات دارو و بدن

تداخلات بین یک دارو و بدن به طور ساده به دو دسته کلی تقسیم میشود؛ اثرات دارو بر بدن فرآیندهای فارماکودینامیکی با جزئیات نامیده میشود (شکل ۱-۱)؛ اصول فارماکودینامیکی با جزئیات کامل تر در فصل ۲ ارائه شدهاند. این ویژگیها، تعیینکننده گروههای دارویی بوده، نقشی اساسی را در تعیین اثربخشی این داروها در درمان بیماریهای خاص دارند. اثرات بدن بر دارو، فرآیندهای فارماکوکینتیک نامیده میشود و در فصول ۳ و ۴ مورد بحث قرار میگیرد. فرآیندهای فارماکوکینتیک در برگیرنده مباحث جذب، توزیع و حذف داروها هستند و در انتخاب و تجویز یک داروی ویژه جهت یک بیمار خاص (مثلاً بیماری با اختلال عملکرد کلیه) اهمیت زیادی دارند. در پاراگرافهای بعدی فارماکودینامیک و فارماکوکینتیک به اختصار معرفی میشوند.

#### اصول فارما كوديناميك

اغلب داروها برای اینکه اثر بگذارند باید به یک گیرنده متصل شوند. اگر چه در سطح سلولی، اتصال دارو، فقط مرحله آغازین توالی واکنشی پیچیده است:

- دارو (D) + گیرنده \_ اثرکننده (R) → مجموعه دارو \_ گیرنده
   \_ اثرکننده → اثر
  - اثر D+R  $\longrightarrow$  دارو \_گیرنده \_ مولکول اثرکننده  $\longrightarrow$  اثر
- مجموعه D-R  $\rightarrow$  فعال شدن مولکول مـتصل شونده  $\rightarrow$  اثر
- مهار متابولیسم فعالکنندههای درونزاد افزایش فعالیت بر مولکول اثرکننده هدف -- افزایش اثر

به خاطر داشته باشید که آخرین تغییر در عملکرد توسط اثر کننده (effector) روی میدهد. مولکول اثر کننده، ممکن است بخشی از مولکول گیرنده یا مولکولی مجزا باشد. بسیاری از گیرندهها از طریق مولکولهای مزدوج ۳ به اثر کننده، متصل می شوند (در فصل ۲ شرح داده شده است).

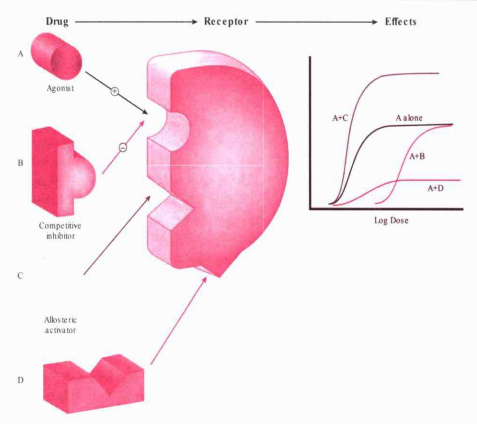
a. انواع تداخلات دارو ـ گیرنده

داروهای آگونیست به گیرنده متصل میشوند و به روشهای مختلف به طور مستقیم یا غیرمستقیم گیرنده را فعال می سازند (شکل ۲۸-۱). فعال شدن گیرنده نیازمند ایجاد تغییراتی در تشکیلات گیرنده است که در سطوح مولکولی بررسی شده است. در برخی گیرندهها، قسمت عمل کننده درون گیرنده واقع شده و بدین ترتیب دارو با اتصال به آنها مستقیماً اثر می کند، نظیر بازشدن یک کانال یونی یا فعال شدن عمل یک آنزیم. بقیه گیرندهها از طریق جفتشدن به مولکولهای میانجی، با مولکول عمل کننده که ارتباط برقرار می کنند. ۵ نوع مهم از سیستمهای اتصال دارو ـ گیرنده ـ عمل کننده که در فصل ۲ توضیح داده می شود. داروهای آنتاگونیست فارماکولوژیک، با اتصال به یک گیرنده از اتصال مولکولهای دیگر به آن جلوگیری کرده و با أن مولکولها رقابت میکنند. برای مثال، بلوککنندههای گیرنده استیل کولین مانند آتروپین، آنتا گونیست هستند چراکه مانع دستیابی استیل کولین و آگونیستهای مشابه به گیرنده استیل کولین شده، و موجب می شوند گیرنده در حالت غیرفعال خود پایدار بماند (یا در حالتی به غیر از استیل کولین فعال شده). این عوامل از اثرات استیل کولین و مولکولهای مشابه آن در

<sup>1-</sup>Committee on Receptor Nomenclature and Drug Classification

<sup>2-</sup> Pharmocological reviews

<sup>3-</sup> coupling molecules



Allosteric inhibitor

شکل ۲-۱، داروها از بسیاری طرق بر گیرندهها اثر میکنند. این تأثیرات در سمت راست در قالب منحنیهای دوز ـ پاسخ به تصویر کشیده شدهاند. داروهایی که آثار آگونیستی را تغییر میدهند (a) ممکن است در سطح اتصال آگونیست، با آگونیست رقابت کنند (مهارکنندههای رقابتی، B)، یا در مکانهایی جدا (آلوستریک)، پاسخ گیرنده به آگونیست را افزایش (C) یا کاهش (d) دهند. فعالکنندههای آلوستری (C) ممکن است باعث کیفیت تمایل آگونیست به مناطق اتصالی را افزایش دهند. منحنی رسم شده، مؤید افزایش این کیفیت و افزایش تمایل و به دنبال آن شیفت منحنی به چپ میباشد.

بدن میکاهند (شکل ۲B ۱–۱) ولی اثرات آنها با افزایش دوز آگونیست کاسته می شود. بعضی از آنتاگونیستها، اتصالات بسیار محکم و غیرقابل برگشتی (شبه غیرقابل برگشت) با گیرنده برقرار میکنند و حتی با افزایش غلظت آگونیست نیز، از روی گیرنده جابجا نمی شوند. داروهایی که به همان گیرنده متصل می شوند و در عین حال از اتصال آگونیست نیز جلوگیری نمیکنند دارای آثار آلوستریکی (هستند، بدین معنا که می توانند تأثیر مولکول آگونیست را افزایش (شکل ۲۵–۱) یا کاهش (شکل ۲۵–۱)

 B. آگونیستهایی که مولکولهای اتصال دهندهٔ تخود را مهار میکنند

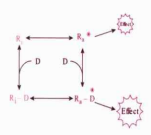
برخی داروها، مولکولهایی که وظیفه آنها پایان دادن به عملکرد یک آگونیست درون زاد است را مهار نموده و بدین ترتیب از آگونیستها تقلید می کنند. برای مثال، مهارکنندههای کولین استراز، با آهسته کردن تخریب استیل کولین درون زاد، اثرات مقلد استیل کولینی بسیار شبیه اعمال مولکولهای آگونیست گیرنده را سبب می شوند. این در حالی است که مهارکنندههای کولین استراز به گیرندههای استیل کولین اتصال نمی یابند (یا فقط به طور

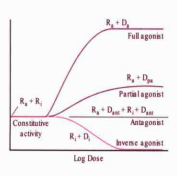
اتفاقی متصل میشوند). (فصل ۷، را ببینید) بدلیل اینکه آنها اثرات لیگاندهای آگونیستی را که به طور فیزیولوژیک رها میشوند، افزایش میدهند؛ این اثرات اغلب انتخابی بوده و از اثرات آگونیستهای اگزوژن کمعارضهدارتر هستند.

## آگونیستها، آگونیستهای نسبی و آگونیستهای معکوس

شکل T-1 مدلی مفید از تأثیرات دارو \_ گیرنده را نشان می دهد. همان طور که اشاره شد، گیرنده ممکن است به فرم غیرفعال و بدون عملکرد  $(R_i)$  یا به فرم فعال  $(R_a)$  باشد. ارزیابیهای ترمودینامیک آشکار ساخته است که حتی در صورت عدم حضور آگونیست، بعضی از ذخایر گیرندهای گاهی اوقات در حالت فعال ناشی از آگونیست ایجاد نمایند. چنین فعالیتی که در شرایط عدم حضور آگونیست روی می دهد، اصطلاحاً فعالیت ذاتی نامیده می شود. آگونیستها، داروهایی هستند که تمایل فوقالعاده می نویادی به وضعیت  $R_a$  گیرنده دارند و چنین وضعیتی را پایدارتر نیز می می نیجاد می کنند. شناخت اثر ذاتی به میزان تراکم گیرنده بیشتری ایجاد می کنند. شناخت اثر ذاتی به میزان تراکم گیرنده غلظت مولکولهای جفت شونده (در صورت وجود سیستم بیشتری) و تعداد اثر کنندههای هر سیستم بستگی دارد.

بسیاری از داروهای آگونیست، در صورتی که با غلظتهای کافی جهت اشباع ذخایر گیرندهای، تجویز شوند، قادر خواهند بود تا سیستم گیرنده ـ اثرکننده را تا منتهای درجه ممکن فعال کنند. به همین علت است که آنها باعث تبدیل اکثر ذخایر گیرندهای به ذخایر دارو ـ R می شوند. چنین داروهایی آگونیستهای کامل<sup>۲</sup> نامیده می شوند. سایر داروها که آگونیست نسبی<sup>۳</sup> نامیده می شوند، به همان گیرندهها متصل شده و به همان شیوه آنها را تحریک میکنند ولی هر قدر هم که غلظت دارو بالا باشد، قادر به ایجاد چنان پاسخ کامل و بالایی نمیباشند. در مدل شکل ۳–۱، آگونیستهای نسبی نمی توانند تشکیلات <sub>۱</sub>۸ را به اندازه آگونیستهای کامل، دوام بخشند و پایدار نمایند، در نتیجه همچنان نسبت قابل توجهی از گیرندهها در وضعیت R<sub>i</sub>-D میمانند. گفته میشود چنین داروهایی دارای <mark>اثربخشی درونی <sup>۴</sup></mark> کمی هستند. بنابراین بیندولول<sup>۵</sup>، که آگونیست نسبی گیرنده آدرنرژیک است، قادر میباشد به عنوان آگونیست (در صورت عدم حضور أگونيست كامل) و يا به عنوان أنتاگونيست (در صورت وجود آگونیست کاملی همچون اپینفرین)، ایفای نقش نماید (فصل ۲ را ببینید). اثربخشی درونی، اثر مستقل از تمایل به





شکل T-1. مدلی از تداخل دارو - گیرنده. برای هر گیرنده دو وضعیت منصور است. در وضعیت  $R_i$  غیرفعال است و اثری ایبجاد نمی کند. در وضعیت  $R_i$  گیرنده قادر است با فعال کردن مکانیسمهای بعدی، حتی در صورت عدم حضور دارو (فعالیت سرشتی) اثرات قابل مشاهده ای ایبجاد نماید. در شرایط فقدان دارو، دو ایزوفرم در وضعیت تعادل قرار دارند و فرم  $R_i$  ارجح می باشد. داروهای آگونیست کامل مرسوم، تمایل بیشتری به فرم  $R_i$  دارند و نهایتاً با تشکیل کمپلکس  $R_a$ -D باعث بروز آثار قابل مشاهده بیشتری می شوند. آگونیستهای نسبی دارای تمایل متوسطی به هر دو فرم گیرنده  $R_i$  و  $R_i$  می باشند. با توجه به این فرضیه، آتاگونیستهای معمول نیز دارای تمایل یکسانی به هر دو فرم گیرنده هستند و سطحی یکسان از فعالیت سرشتی را حفظ می کنند. از سوی دیگر آگونیستهای معکوس، تمایل بیشتری به اقسام  $R_i$  دارند و با کاهش فعالیت سرشتی باعث ایجاد اثرات متضاد فیزیولوژیک می شوند.

گیرنده (که بطور معمول اندازهگیری میشود) میباشد.

عملکرد آنتاگونیستی معمول را می توان طی مدلی مشابه، به صورت ثابت نگاه داشتن کسرهای  $\mathbf{R}_i$  و  $\mathbf{R}_i$  متصل به دارو با همان اندازههای نسبی در غیاب هر گونه دارویی شرح داد. در این وضعی هیچ تغییری مشاهده نمی شود. به نحوی که دارو بدون

<sup>1-</sup> Constitutive activity

<sup>2-</sup> full agonists

<sup>3-</sup> partial agonists

<sup>4-</sup> intrinsic efficacy

<sup>5-</sup> Pindolol

میشوند (برای جزئیات بیشتر فصل ۲ را ببینید).

e. گیرندهها و جایگاههای اتصال خنثی

هر مولکول اندوژن برای آن که به عنوان یک گیرنده عمل کند نخست باید از نظر لیگاندها اتصال (مولکولهای دارویی) انتخابی عمل کند و دوم اینکه عملکرد آن متعاقب اتصال باید به شیوهای تغییر کند که عملکرد سیستم بیولوژیک (سلول، بافت و غیره) دستخوش تغییر گردد. انتخابی بودن از نظر اتصال به لیگاند یعنی آن که گیرنده در اثر اتصال هر لیگاندی دچار فعالیت مداوم نشود. توانایی تغییر عملکرد، مشخصاً نیازمند ایجاد اثر فارماکولوژیک توسط لیگاند می باشد. بدن حاوی تعداد زیادی مولکول است که توانایی اتصال به داروها را دارند اما همه این مولکولهای درونزاد از نوع مولکولهای تنظیمکننده نیستند. اتصال یک دارو به یک مولکول غیر تنظیم کننده همچون آلبومین پلاسما باعث تغییر آشکاری در عملکرد سیستم بیولوژیک نمیشود. چنین مولکول درونزادی را می توان یک جایگاه اتصال خنثی نامید. این اتصال نمی تواند کاملاً نیز بی اهمیت باشد، چراکه می تواند توزیع دارو درون بدن را تحت تأثیر قرار دهد و سطح داروی آزاد موجود در گردش خون را تغییر دهد. هر دوی این اثرات اهمیت فارماکوکینتیک دارند (فصل ۳ را نيز ببينيد).

#### اصول فارما كوكينتيك

در کاربردهای درمانی، یک دارو بعد از تجویز باید قادر باشد تا به روشهای مناسبی به جایگاه عمل مورد نظر خود برسد. در بسیاری از موارد، مولکول دارویی فعال به خوبی در چربی قابل حل است و در صورت تجویز به این گونه، به خوبی نیز فعال میباشد. در برخی موارد، یک ماده شیمیایی غیرفعال پیشساز که به سرعت جذب و توزیع میگردد تجویز شده، سپس توسط فرآیندهای بیولوژیک درون بدن به داروی فعال تبدیل میشود. چنین مواد شیمیایی را پیش دارو آمینامند.

تنها در برخی موارد نادر یک دارو را مستقیماً به بافت هدف وارد میکنند، برای مثال، به کاربردن موضعی یک عامل ضد التهاب برای پوست یا غشای مخاطی ملتهب. در اغلب موارد یک دارو به ناحیه خاصی از بدن (به عنوان مثال لوله گوارش) وارد می شود، و سپس به جایگاه عمل خود در بخش دیگری از بدن منتقل می شود (مثلاً داروهای ضد تشنج که به مغز می رسند). این

هرگونه اثری ظاهر می شود. اما باید یادآوری نمود که حضور آنتاگونیست در جایگاه گیرنده دسترسی آگونیستها به گیرنده را بلوکه نمود و از اثرات معمول آگونیستی جلوگیری می نماید. عملکرد مسدودکننده مذکور در اصطلاح آنتاگونیسم خنثی (Neutral Antagonism) نامیده می شود.

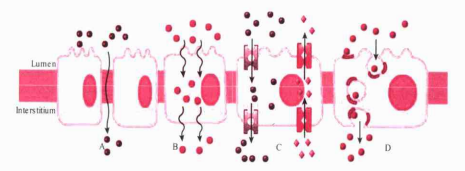
حال اگر تمایل دارویی به فرم R بیش از فرم R گیرنده باشد و نسبت بیشتری از مجموعههای دارو ـ R<sub>i</sub> را پایدار نماید، چه روی می دهد؟ در این سناریو، دارو هرگونه فعالیت سرشتی را کاهش میدهد و در نتیجه قادر است اثراتی متضاد اثرات آگونیستهای مرسوم به گیرنده، را ایجاد نماید. چنین داروهایی آ گونیستهای معکوس ۲ (شکل ۳-۱) نامیده می شوند. یکی از شناخته شده ترين مثال اين سيستمها، مجموعه گيرنده گاماآمینوبوتیریک اسید (GABA<sub>A</sub>) ـ اثرکننده (کانال کلر)، در دستگاه عصبی می باشد. این گیرنده توسط ترانسمیتر GABA درونزاد تحریک شده و موجب مهار پس سینایسی سلول می شود. آگونیستهای اگزوژن معمولی چون بنزودیازیینها نیز سیستم گیرنده \_ اثرکننده را فعال می کنند و باعث بروز اثر مهاری شبه GABA و اثرات درمانی آرامبخشی میشوند. چنین مهاری با حضور آنتاگونیستهای خنثی مثل فلومازنیل بلوک می شوند. علاوه بر این آگونیستهای معکوسی نیز شناخته شدهاند که قادر به ایجاد اثرات ضدآرامبخشی (اضطراب و تحریک پذیری) هستند (فصل ۲۲ را ببینید). آگونیستهای معکوس مشابهی نیز جهت گیرندههای آدرنـرژیک، هیستامین H<sub>1</sub> و H<sub>2</sub> و بسیاری از سیستمهای گیرندهای دیگر یافت شدهاند.

#### d. مدت اثر دارو

خاتمه عمل دارو ناشی از توقف یکی از مراحل چندگانه میباشد. در برخی موارد اثر دارو تنها تا زمانی که دارو گیرنده را اشغال نموده ادامه دارد و با جداشدن دارو از گیرنده به طور خودکار اثر آن خاتمه می یابد. اما در بسیاری موارد، عملکرد دارو ممکن است بعد از جداشدن دارو نیز حفظ شود، به عنوان نمونه، برخی مولکولهای جفتشونده، هنوز به شکل فعال وجود داشته باشد. در مورد داروهایی که با پیوند کووالانسی به جایگاه گیرنده متصل می شوند، اثر آنها تا وقتی مجموعه دارو \_ گیرنده وجود دارد و گیرندهها یا آنزیمهای جدید ساخته شوند (همانند چیزی که قبلاً گیرندهها یا آنزیمهای جدید ساخته شوند (همانند چیزی که قبلاً وقتی مولکولهای آگونیست برای مدت طولانی باقی بمانند بسیاری از سیستمهای گیرنده، هیمراه با بسیاری از سیستمهای گیرنده، هیمراه با

Neutral antagonism
 Inverse agonists

<sup>3-</sup> Prodrug



شکل ۴-۱. مکانیسمهای نفوذ دارو. داروها ممکن است به صورت غیرفعال از طریق کانالهای آبی در محل اتصال سلولها (به عنوان مثال اتصالات محکم، ۸) یا از طریق غشای لیبیدی (B) منتشر شوند. داروهای خاصی ممکن است به وسیله ناقلین وارد سلول شده یا از آن خارج شوند (C) بعضی داروهای بسیار کمنفوذتر می توانند به گیرندههای موجود در سطح سلول متصل شوند (مکانهای اتصال تیره)، به وسیله غشای سلول احاطه شده (اندوسیتوز)، و سپس داخل سلول رها شده یا توسط وزیکولهایی که با غشا سلول احاطه شده به فضای خارج سلولی ترشح شوند (اگزوسیتوز، b).

موضوع مستلزم آن است که دارو از محل تجویز جذب خون شده و به سمت جایگاه عمل خود توزیع گردیده و در سدهای مختلفی که بخشهای فوق را از همدیگر جدا می کنند نفوذ نماید. در مورد دارویی که به صورت خوراکی تجویز شده تا اثر خود را بر دستگاه عصبی مرکزی اعمال کند، این سدها شامل: بافتهای پوشانندهٔ دیوارهٔ روده، دیواره مویرگهای نفوذکننده در لولهٔ گوارش و "سد خونی ـ مغزی" یا همان مویرگهای نفوذی در مغز می باشند. نهایتاً بعد از این که دارو اثر خود را اعمال کرد، با سرعتی منطقی، با غیرفعال شدن متابولیکی یا دفع از بدن یا به وسیله ترکیبی از این دو روش، حذف شود.

a. نفوذ ۲

نفوذ دارو با چند مکانیسم صورت می پذیرد. انتشار غیرفعال، در یک محیط آبی یا چربی شایعتر بوده، اما فرآیندهای فعال نیز در انتقال بسیاری داروها نقش ایفا می نمایند، به ویژه در مورد داروهایی که مولکولهایشان به اندازهای درشت است که به سادگی منتشر نمی شوند (شکل ۴–۱). حاملین دارو در تسهیل انتقال و نفوذ دارو بسیار با اهمیت هستند برای مثال با کپسول کردن عامل فعال دارویی در لیپوزومها می توان رهایش آن را تسهیل نمود یعنی همان چیزی که در فرآوردههای آهسته رهش مشاهده می شود. متدهای جدیدتری از انتقال دارو توسط مانوپارتیکلها درحال بررسی است.

۱. انتشار أبی میان بافتی، سیتوزول و غیره) و از میان اتصالات (فضای میان بافتی، سیتوزول و غیره)

محکم غشای اپی تلیال و پوشش اندوتلیال رگهای خونی (در برخی بافتها) از طریق منفذهای آبی صورت می گیرد، به طوری که اجازه نفوذ مولکولهایی با وزن مولکولی ۲۰۰۰۰-۳۰۰۰.

انتشار آبی مولکولهای دارو معمولاً از طریق گرادیان غلظتی یک داروی نفوذکننده یا اصطلاحاً حرکت رو به سراشیبی که توسط قانون فیک توصیف شده است، صورت می گیرد (ادامه مطلب را ببینید). مولکولهای دارو که به صورت متصل به پروتئینهای درشت پلاسما (مانند آلبومین) هستند، نمی توانند از میان منفذهای آبی عروق نفوذ کنند. اگر دارو باردار باشد، جریان آن تحت تأثیر میدانهای الکتریکی (پتانسیل غشاء و در بخشهایی از نفون، پتانسیل ترانس توبولار) قرار می گیرد.

 انتشار چربی<sup>۵</sup> ـ این انتشار به خاطر تعداد زیاد سدهای چربی که بخشهای بدن را از یکدیگر جدا میکنند، مهمترین عامل محدودکننده جهت نفوذ دارو میباشد. به خاطر جداکردن بخشهای آبی توسط این سدهای چربی، ضریب نسبت چربی به آبی<sup>3</sup> یک دارو، تعیینکننده

<sup>1-</sup> Blood-brain barrier 2- Permeation

<sup>3-</sup> Aqueoes diffusion

<sup>\*</sup> مویرگهای ناحیه مغز، بیضه و برخی بافتهای دیگر با عدم حضور منافذ جهت انتشار آبی مشخص می شوند. این مویرگها همچنین ممکن است حاوی غلظتهای زیادی از پمپهای خارج کننده دارو (MDR، متن را ببینید) بانند. بنابراین این بافتها از بسیاری از داروهای موجود در گردش خون در امان می مانند.

<sup>4-</sup> Fick's law 5- Lipid diffusion

<sup>6-</sup> Lipid: aqueous partition coefficient

جدول ۱-۲ بعضی از مولکولهای ناقل حائز اهمیت در فارماکولوژی

ناقل	عملكرد فيزيولوژيك	اهميت فيزيولوژيک
NET	بازجذب نوراپی نفرین از سیناپس	هدف کوکائین و بعضی از ضد افسردگیهای سهحلقهای
SERT	بازجذب سروتونین أز سیناپس	هدف بعضی از مهارکنندههای اختصاصی بازبرداشت سروتونین و بعضی از ضد افسردگیهای سه حلقهای
VMAT	انتقال دوپامین و نـوراپـینفرین بـه وزیکـولهای آدرنرژیک در انتهای اعصاب	هدف رزرپین و تترابنازین
MDR1	انتقال بسیاری از گزنوبیوتیکها به خارج سلول	افزایش بیان این ناقل به دلیل مقاومت به داروهای ضد سرطان خاص و مهار آن، باعث افزایش سطح خونی دیگوکسین می شود.
MRP1	ترشح لكوترين	ایجاد مقاومت به بعضی از داروهای ضد سرطان خاص و داروهای ضد قارچ

MDRI= پروتئین مقاومت چند دارویی -۱؛ MRPI= پروتئین مرتبط با مقاومت چند دارویی -۱؛ NET= ناقل نوراپینفرین؛ SERT= ناقل بازجذب سروتونین؛ VMAT= ناقل مونوامین وزیکولی.

چگونگی عبور مولکول از خلال محیطهای آبی و چربی میباشد. در مورد اسیدهای ضعیف و بازهای ضعیف (که بسته به میزان PH، ممکن است پروتونهای مولد بار الکتریکی را به دست آورند یا از دست بدهند)، توانایی حرکت از محیط آبی تا چربی یا برعکس، با PH محیط تغییر میکند، چراکه مولکولهای باردار، مولکولهای آب را جذب میکنند. نسبت فرم محلول در چربی به فرم محلول در آب جهت یک اسید ضعیف یا باز ضعیف، توسط معادله هندرسون ـ هسلباخ بیان می شود (در ادامه متن توضیح داده شده است). شکل ها ۱-۴۵ را ببینید.

۳. ناقلهای ویژه — مولکولهای ناقل ویژهای برای بسیاری از موارد که برای عملکرد سلول مهم هستند، وجود دارد. این مواد، آنقدر بزرگ و غیرقابل محلول در چربی هستند که امکان انتشار غیرفعال آنها از غشاها را محدود می سازد (مانند پیتیدها، آمینواسیدها و گلوکز). این ناقلها حرکتشان را از طریق انتقال فعال و یا انتشار تسهیل شده انجام می دهند و برخلاف انتشار غیرفعال، اشباع پذیر و قابل مهار هستند. به خاطر آن که تعدادی از داروها شبیه و یا خود پپتیدهای طبیعی، اسیدهای آمینه یا قندها می باشند، می توانند از این ناقلها برای عبور از عرض غشاها استفاده کنند. شکل ناقلها برای عبور از عرض غشاها استفاده کنند. شکل ۱-۴C

تعدادی از سلولها نیز دارای ناقلهای غشایی با خاصیت انتخابی پایین هستند که برای دفع کردن مولکولهای خارجی تخصص پیدا کردهاند. یک خانواده بزرگ از چنین ناقلهایی به ABC متصل شده و CBC

(کاست متصل شونده به ATP) نامیده می شود. این خانواده شامل گلیکوپروتئین - ۲۳ یا ناقل مقاوم چند دارویی نوع یک (MDRI) می باشد که در مغز، بیضه ها و بافتهای دیگر و برخی سلولهای سرطانی مقاوم به دارو یافت می شوند (جدول ۲-۱). مولکولهای ناقل مشابهی از خانواده ABC، یا پروتئین وابسته مقاومت چند دارویی متابولیتهای آنها به داخل ادرار یا صفرا و نیز در مقاومت برخی تومورها به داروهای شیمی درمانی ایفا می نمایند. برخی تومورها به داروهای شیمی درمانی ایفا می نمایند. برخی تومورها به داروهای انتقال دهنده شناسایی شدهاند برخی به به ATP متصل نمی شوند اما از شیبهای یونی برای انتقال بهره می گیرند. تعدادی از خانوادهها، به ویژه در جذب میانجیهای عصبی از عرض غشاهای پایانه عصبی اهمیت دارند. ناقلهای اخیر با جزئیات بیشتری در فصل ۶ مورد بحث بحث قرار می گیرند.

۴. اندوسیتوز و اگزوسیتوز — تعداد کمی از مواد آن قدر بزرگ یا غیرقابل نفوذ هستند که تنها توسط اندوسیتوز وارد سلولها می شوند. پدیدهای که در طی آن ماده توسط غشای سلول احاطه شده و از طریق ایجاد وزیکولهای تازه تشکیل شده در داخل غشا منتقل می شود. این مواد می توانند با شکستن غشای وزیکولی به داخل سیتوزول رها شوند (شکل غشای وزیکولی به داخل سیتوزول رها شوند (شکل استورکولی). این پدیده برای انتقال ویتامین های که به یک

<sup>1-</sup> Henderson-Hasselbalch equation

<sup>2-</sup> ATP-binding cassette 3- P-glycoprotein

<sup>4-</sup> mMultidrug resistance type1 (mDR1) transporter

<sup>5-</sup> Multidrug Resistance-associated Protein (MRP)

پروتئین متصل شونده (فاکتور داخلی) تشکیل یک مجموعه که جهت عبور از عرض دیوارهٔ لوله گوارش به درون خون انجام میشود. به طور مشابهی، آهن هموگلوبین موجود در گلبولهای قرمز خون انتقال مییابد. باید برای عملیشدن چنین فرآیندی گیرندههای ویژهای جهت پروتئینهای انتقالی موجود باشد.

اگزوسیتوز یا فرآیند معکوس اندوسیتوز، برای دفع برخی مواد از سلولها مورد نیاز است. برای مثال تعدادی میواد میانجی عصبی در وزیکولهای متصل به غشا نگهداری میشوند که در پایانههای عصبی قرار دارند و مواد میانجی را از تخریب متابولیکی در سیتوپلاسم محافظت میکنند. فعال شدن به جای پایانه عصبی باعث اتصال کیسه ذخیره به غشای سلول و به خارج ریختن محتویات آن به درون فضای خارج سلولی میشود (فصل ۶ را ببینید).

B. قانون فیک در مورد انتشار

جریان غیرفعال مولکولها در جهت شیب غلظتی، با قانون فیک بیان می شود:

جریان (برحسب تعداد مولکولها در واحد زمان) =

$$(C_1-C_2) \times \frac{\dot{}}{\dot{}}$$
 ضریب نفوذپذیری  $\times$  مساحت  $\dot{}$ 

به طوری که  $C_1$  غلظت بالاتر،  $C_2$ ، غلظت پایین تر، مساحت به معنی سطح مقطعی است که انتشار در عرض آن صورت می گیرد، ثابت نفوذپذیری میزانی از حرکت مولکولهای دارو در نیمه مسیر انتشار بوده و ضخامت نیز به معنای طول یا ضخامت مسیر انتشار می باشد. در مورد انتشار از چربی، ثابت نسبت حلالیت در چربی به آب، تعیین کننده عمده تحرک دارو است، چرا که چگونگی ورود دارو از محیط آبی به غشای چربی را مشخص می سازد.

## C. یونیزه شدن اسیدها و بازهای ضعیف؛ معادله هندرسون ـ هسلباخ

بار الکترواستاتیک یک مولکول یونیزه شده، مولکول دو قطبی آب را جذب کرده و باعث ایجاد یک کمپلکس قطبی، نسبتاً محلول در آب و غیر محلول در چربی میشود. از آنجایی که انتشار در چربی بستگی به حلالیت نسبتاً بالای دارو در چربی دارد، یونیزهشدن داروها می تواند به وضوح توانایی آنها را در نفوذ

به غشاها کاهش دهد. درصد خیلی بزرگی از داروهای مورد استفاده مردم، اسیدهای ضعیف و بازهای ضعیف میباشند (جدول -1). دارویی که به شکل یک اسید ضعیف است، به بهترین شکل به صورت ذیل تعریف شده است: مولکولی خنثی که می تواند به طور قابل برگشت به یک آنیون (یک مولکول باردار با بار منفی) و یک پروتون (یک یون هیدروژن) تجزیه شود. برای مثال آسپیرین به صورت زیر تجزیه می شود:

دارویی که یک باز ضعیف است به صورت مولکولی خنثی تعریف می شود که بتواند یک کاتیون (یک مولکول باردار با بار مثبت) را از طریق ترکیب با یک پروتون ایجاد نماید. برای مثال، پیریمتامین، به عنوان یک داروی ضدمالاریا می تواند طی واکنش زیر تفکیک یا ترکیب شود:

توجه کنید که فرم پروتونه یک اسید ضعیف، خنثی می باشد و حلالیتش در چربی بیشتر است، در حالی که فرم غیرپروتونه یک باز ضعیف، در حکم فرم خنثی می باشد. قانون اثر جرم نیازمند آن است که این واکنشها در یک محیط اسیدی (PH پایین، پروتون قابل دسترسی اضافی) به سمت چپ بروند و در یک محیط قلیایی به سمت راست جابجا شوند. معادله هندرسن، هسلباخ، رابطه بین نسبت اسید ضعیف یا باز ضعیف پروتونه شده به غیر پروتونه شده را با pKa مولکول و PH محیطی به صورت زیر برقرار می کند:

$$Log \frac{\sqrt{\text{gree in mes}}}{\frac{1}{2}} = pK_a-pH$$

این معادله برای همه داروهای اسیدی و بازی به کار میرود. معادله مؤید آن است که در pH پایین تر نسبت به pKa، نسبت بیشتری از دارو به صورت پروتونه میباشد. به خاطر این که فرم غیرباردار، بیشتر در چربی محلول است، در pH اسیدی، اسید ضعیف محلول تر در چربی خواهد بود، در حالی که در مورد یک باز میزان بیشتری از آن در pH قلیایی، به فرم محلول در چربی خواهد بود.

کاربرد این اصل در دستکاری دفع دارو توسط کلیه اهمیت

دارو	pK <sub>a</sub>	clee	pKa'	دارو	pK <sub>a</sub> \
اسیدهای ضعیف		بازهای ضعیف		بازهای ضعیف (ادامه)	
استامينوفن	9/0	آلبوترول (سالبوتامول)	9/4	ايزوپرترنول	1/8
استازولاميد	V/Y	ألو پورينول	۲۱۲/۳ و ۱۲/۳	ليدوكائين	٧/٩
أمپىسىلين	7/0	آلپرانولول	9/8	متارامينول	1/5
آسپيرين	٣/۵	أميلورايد	A/Y	متادون	۸/۴
كلروتيازيد	79/4 98/A	آميودارون	919	متامفتامين	1./.
كلرو پرو پاميد	۵/-	آمفتامين	٩/٨	متيلدوپا	1-18
سيپروفلوكساسين	TA/Y 98/1	آتروپین	9/Y	متوپرولول	9/1
كرومولين	۲/۰	بو پیوا کائین	٨/١	مرفین	٧/٩
اتا کرینیک اسید	7/0	كلرودياز پوكسايد	4/9	نيكوتين	17/1 9 V/9
فوروزمايد	٣/٩	كلروكين	۸/۴ و ۱۰/۸	نوراپی نفرین	1/8
ايبوپروفن	TD/T 94/4	كلروفنيرامين	9/7	پنتازوسین	V/9
لوودو پا	7/7	كلرپرومازين	9/1	فنيل افرين	٩/٨
متوتركسات	4/4	كلونيدين	٨/٣	فيزوستيگمين	11/A 9 V/9
متيلدوپا	T9/T 9 T/T	كوكائين	٨/۵	پیلوکارپین	×1/4 98/9
پنىسىلامىن	1/A	كدئين	۸/۲	پيندولول	1/8
پنتوباربیتال	٨/١	سيكليزين	٨/٢	پروكائيناميد	9/4
فنوباربيتال	V/ <del>*</del>	دزيپرامين	1./٢	پروکائین	9/.
فنى توئين	٨/٣	دیاز پام	٣/٠	پرومتازین	9/1
پروپیلن تیواوراسیل	٨/٣	ديفن هيدرامين	٨/٨	پروپرانولول	9/4
اسيد ساليسيليک	٣/٠	ديفنوكسيلات	٧/١	سودوافدرين	٩/٨
سولفاديازين	8/0	افدرين	9/8	پیریمتامین	TY/Y/T
سولفاپيريدين	٨/۴	اپینفرین	A/Y	كينيدين	14/4 9 N/A
تئوفيلين	٨/٨	ارگوتامین	8/8	اسكوپولامين	٨/١
تولبو تاميد	۵/۳	فنوفنازين	TT/9 9 1/-	استركينين	۰/۸ و ۲۲/۳
وارفارين	۵/۰	هيدرالازين	٧/١	تربوتالين	1./1
		ایمیپرامین	9/0	تيوريدازين	9/0

nH :pK مر غلظتی که میزان فرم یونیزه و غیریونیزه برابر باشد.

می یابد. تقریباً همهٔ داروها در گلومرول تصفیه می شوند. اگر یک دارو در طی عبورش از توبول کلیوی، به صورت محلول در چربی باشد، کسر مهم و قابل توجهی از آن از طریق انتشار غیرفعال ساده بازجذب می شود. اگر هدف، شتاب بخشیدن به دفع دارو باشد (مثل حالت افزایش بیش از حد دوزداروی مصرفی)، پیشگیری از بازجذب آن از لوله کلیوی اهمیت پیدا می کند. این امر می تواند اغلب به وسیله هماهنگ کردن Hq ادرار در جهتی که

میزان بیشتری از دارو در حالت یونیزه باشد صورت پذیرد (شکل

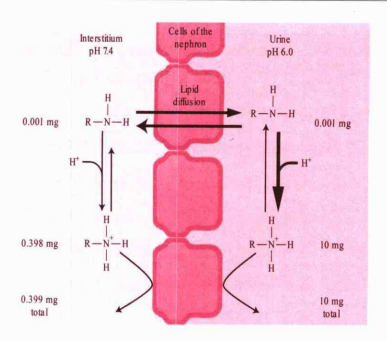
۱-۵). در نتیجهٔ این اثر تفکیککننده، دارو در ادرار به دامخواهد

افتاد. بنابراین اسیدهای ضعیف معمولاً در ادرار قلیایی، و بازهای ضعیف معمولاً در ادرار اسیدی سریعتر ترشح میگردند. از دیگر مایعات بدن که در آنها تفاوتهای pH دارویی با pH خون می تواند باعث به دام افتادن و یا بازجذب دارو گردد می توان به محتویات معده و روده کوچک، شیر پستان، زلالیه و ترشحات واژینال وپروستات اشاره نمود.

همانگونه که طبق جدول ۳–۱ پیشنهاد شده، تعداد زیادی از داروها، بازهای ضعیف هستند. اغلب این بازها، مولکولهای حاوی آمین هستند. نیتروژن یک آمین خنثی دارای سه اتم

۲. بیش از یک گروه قابل یونیزهشدن

٣. نقطه ايزوالكتريك



شکل ۵-۱۰گیرافتادن باز ضعیف (متآمفتامین) در ادرار وقتی ادرار اسیدی تر از خـون است. در ایـن نـمونه فـرضی مشخص میشود کـه شکـل غیرباردار دارو در دو سمت غشاء به تعادل رسیده است اما غلظت نهایی (باردار و غیرباردار رویهم) در ادرار (بیشتر از ۱۰ میلیگرم) تـقریباً ۲۵ برابر بیش از خون است (۴mg).

همراه و یک زوج الکترون غیرمشترک است (تصویر زیر را ببینید). این سه اتم ممکن است شامل ۱ کربن (به صورت  $^{\circ}$ R نمایش داده شده است) و دو اتم هیدروژن (یک آمین نوع دوم  $^{\circ}$ ) یا  $^{\circ}$  اتم اول  $^{\circ}$ )،  $^{\circ}$  کربن و ۱ هیدروژن (یک آمین نوع دوم  $^{\circ}$ ) یا  $^{\circ}$  اتم کربن (یک آمین نوع سوم  $^{\circ}$ ) باشند. هر کدام از این سه فرم ممکن است به طور برگشتپذیری به پروتون متصل شود، با الکترون غیرمشترک، برخی از داروها اتصال کربن و نیتروژن نوع چهارم دارند. این عوامل آمینهای نوع چهارم نامیده میشوند. الکترون غیرمشترک ندارند. بنابراین آمینهای نوع ول، دوم و الکترون غیرمشترک ندارند. بنابراین آمینهای نوع ول، دوم و حلالیت سوم ممکن است دچار پرتوناسیون برگشتپذیر شده و حلالیت آنها در چربی با  $^{\circ}$ PH تغییر کند، اما آمینهای نوع چهارم  $^{\circ}$  همیشه در شکل باردار ضعیف قرار دارند.

Primary	Secondary	Tertiary	Quaternary
Н	R	R	R
R:N:	R:N:	R:N:	R:N:R
Н	H	R	Ŕ

#### گروههای دارویی

یادگیری تمام اصول مربوط به هر یک از صدها دارویی که در این کستاب به آنها اشاره شده است، آرزوی غیرممکنی است و خوشبختانه این کار لازم نیست. تقریباً همه چند هزار دارویی که به طور معمول در دسترس هست را میتوان در حدود ۲۰ گروه طبقهبندی کرد. بسیاری از داروهای موجود در هر گروه عملکردهای فارماکودینامیک بسیار شبیه هم دارند و در خصوصیات فارماکوکینتیک نیز این چنین هستند. برای اکثر گروهها یک یا چند داروی پروتوتیپ میتوان معرفی کرد که نمونه مهم ترین خصوصیات آن گروه باشد. با این کار طبقهبندی سایر داروهای مهم گروه هر چند با تغییر نمونه میسر میشود. بنابراین باید جزئیات پروتوتیپ را فراگرفت و برای داروهای دیگر بنابراین باید جزئیات پروتوتیپ را فراگرفت و برای داروهای دیگر فقط یادگیری تفاوت آنها با پروتوتیپ کفایت میکند.

<sup>1-</sup> Primary amine

<sup>3-</sup> Tertiary amine

<sup>5-</sup> Prototype drugs

<sup>2-</sup> Secondary amine4- Quadlernary amine

#### ■ توسعه و تنظیم داروها

طراحی داروی جدید (یعنی داروئی که از لحاظ ساختاری و عملکردی با داروهای قبلی موجود متفاوت باشد) نیازمند کشف یک هدف داروئی جدید، برای مثال فرآیند یاتوفیزیولوژیک یا سوبسترای از یک بیماری و یا حتی گیرندههای جدید است. چنین کشفیاتی معمولاً در بخشهای عمومی از انستیتوهای وابسته به دانشگاهها و مراکز تحقیقات) صورت می پذیرد و مولکول هایی که اثرات مفید و مؤثری بر چنین اهدافی دارند، اغلب در همان آزمایشگاهها کشف می شوند. اما به هر حال توسعه و ساخت داروی جدید معمولاً در آزمایشگاههای صنعتی انجام می گیرد. زیرا بهینهسازی یک رده جدید داروئی امری بسیار پرهزینه بوده و همچنین تحقیقات مربوط به شیمی، فارماکولوژی و سمشناسی آن بسیار پرهزینه و پرزحمت میباشد. بسیاری از پیشرفتهای اخیر در کاربرد داروها برای بیماریها را می توان به صنعت دارویی و شامل "کارخانههای داروسازی بزرگ" یعنی شرکتهای چندین میلیون دلاری متخصص در کشف و توسعه دارو نسبت داد. این كارخانهها در تجاري وكاربردي نمودن يافتههاي اصولي آزمایشگاههای دانشگاهی و دولتی به پیشرفتهای غیرقابل انتظار و موفقیت آمیزی دست یافتهاند.

چنین پیشرفتهایی با بالابردن قیمت داروها، هزینه مراقبت از سلامتی را نیز بالا میبرند. گسترش داروهای جدید بسیار هزینهبر است و کارخانههای بزرگ برای بقا و دوام باید بهای آن را بپردازند و از طرفی هم بتوانند بازار و مشتریان خود را راضی نگه دارند. در حال حاضر اختلاف نظرات چشمگیری پیرامون قیمتگذاری داروها در جریان است. بسیاری معتقدند که هزینه مربوط به ساخت و فعالیتهای مربوط تبلیغات و بازاریابی باعث افزایش قیمت داروها شده است. آن قدر که ممکن است میزان ۲۵ درصد یا بیشتری از بودجه کارخانه صرف تبلیغ و دیگر اعمال تبلیغاتی شود. به علاوه، بودجههای حاشیهای کارخانههای بزرگ، تورم همه کارخانههای دیگر را با یک شاخص واضح بالا برده است. بالاخره برنامههای کنترل قیمت داروها به طور چشمگیری از کشوری به کشور دیگر و حتی در داخل کشورها تغییر می کند. به طوری که کمیانی های بزرگ می توانند قیمت ها را به دلخواه تعیین کنند ولی کمپانیهای کوچکتر توانمندی لازم برای این کار را ندارند. برخی کشورها قبلاً به این موضوع توجه کردهاند ولی همه کشورها باید در دهههای آینده از چنین توانایی برخوردار باشند.

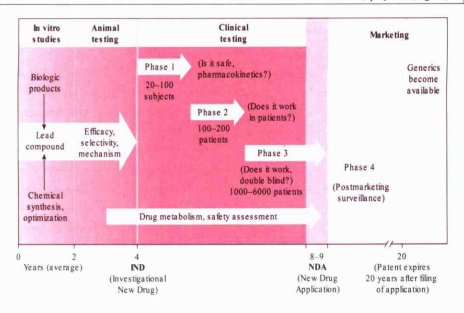
#### توسعه و تنظیم داروی جدید

در این میان، اولین گام در توسعه داروهای جدید، کشف و سنتز تركيبات دارويي جديد و توضيح اهداف جديد داروها مي باشد. زمانی که مولکول دارویی کشف می شود، گام بعدی آگاهی از تداخلات دارویی (مکانیسم اثر) و اهداف بیولوژیک این داروها مىباشد. استمرار اين روند منجر به توليد تركيباتي مفيدتر، قوىتر و اختصاصی تر می شود (شکل ۶-۱). در ایالات متحده آمریکا از لحاظ قانونی، ایمنی و اثربخشی داروها باید قبل از ورود به بازار مشخص گردد. به علاوه در مطالعات آزمایشگاهی، اثرات آشکار بیولوژیک، متابولیسم دارو و شیوه فارماکوکینتیک و به ویژه ارزیابی ایمنی نسبی دارو باید قبل از شروع استفاده در آزمایشات انسانی در مدلهای حیوانی انجام شود. قبل از تأیید برای استفاده عموم، آزمایشات انسانی را در ۳ فاز ترتیب می دهند. فاز چهارم جمع آوری اطلاعات و کنترل ایمنی است که بسیار مهم بوده و شامل پیگیری بعد از تأیید برای مصرف عمومی میباشد. بلافاصله پس از تأثیر، مقدار خیلی زیادی از این داروها در دسترس پزشکان ذیصلاح قرار می گیرد. علی رغم اینکه داروهای بسیار سمی در درمان بیماریهای کشنده ارزشمند هستند می توانند توسط پزشکانی که آموزش های خاصی را در زمینه چگونگی مصرف و جزئیات این داروها دیدهاند تنها جهت مصارف محدودی مورد توجه قرار گیرند.

#### كشىف دارو

اغلب داروها یا محصولات دارویی جدید از طریق یک یا تعداد بیشتری از رویکردهای ذیل کشف و یا گسترش می یابند: (۱) شناسایی یک هدف دارویی جدید، (۲) طراحی منطقی داروی جدید براساس درک مکانیسمهای بیولوژیک و ساختار گیرنده (۳) غربالگری فعالیت بیولوژیک تعداد زیادی از محصولات طبیعی، بانکهای مواد شیمیایی قبلاً کشف شده، یاکتابخانههای بزرگی از پیتیدها، اسیدهای نوکلئیک و سایر مولکولهای آلی؛ و (۴) تعدیل شیمیایی یکمولکول شناختهشده در آنالوگ me-too مراحل ۱ و ۲ اغلب در آزمایشگاههای تحقیقاتی مربوط به دانشگاهها صورت می پذیرد اما هزینههای مربوط به مراحل ۳ و ۴ معمولاً توسط مراکز صنعتی پرداخته شده و در آنجا انجام می شود.

هنگامی که هدف دارویی جدید و یا مولکول با احتمال اثرات درمانی شناخته می شود، پروسه حرکت از آزمایشگاه علوم پایه به



شکل ۱-۶، روند پیدایش آزمونهایی که برای ورود دارو به بازار USA لازم هستند. برخی از این ملزومات در مورد بیماریهای تهدیدکننده حیات ممکن است متغیر باشد (متن را ببینید).

سمت علوم بالینی آغاز می شود. این نوع تحقیقات که به صورت انتقالی از پایه به بالین صورت می پذیرد (translational) research شامل مراحل پیش بالینی و بالینی است که در متن توضیح داده شده است.

#### غربالگری دارو

مطالعاتی جهت غربالگری داروها برای یافتن خصوصیات فارماکولوژیکی دارو در سطوح مولکولی، سلولی، اعضا، اندام و کل موجود زنده انجام میگیرد. ارزیابی این آزمونها به میزان زیادی به قابلیت تکرار و اعتبار این روشها بستگی دارد. برای مثال داروهای ضدعفونیکننده علیه بسیاری از ارگانیسمها، که ممکن است برخی از ارگانیسمها به داروی استاندارد مقاوم باشند، مورد بررسی قرار گرفتهاند و یا اینکه داروی کاهنده قندخون به منظور قابلیت آن از جهت کاهش قندخون مورد بررسی قرار میگیرد.

به هر حال مولکول مورد هدف از نظر طیف وسیعی از عملکردها مورد بررسی و تأیید قرار میگیرد. بدین ترتیب عوارض قابل انتظار و غیرقابل انتظار مشخص میگردد و گاهی نیز یک اثر توسط مشاهده گر شناسایی میگردد. انتخاب ترکیبها جهت توسعه این روند، به طور مؤثری در مدلهای حیوانی

بیماریهای انسانی به دست میآید. در مواردی که مدلهای پیش از بالین خوبی در دسترس بودهاند (مثل ضد باکتریها، فشارخون بالا یا بیماری ترومبوتیک) داروهای خوب و عالی موجود میباشد، اما در مواردی که هنوز مدلهای پیش از بالین ضعیفی وجود دارد یا موجود نیست (مثل، بیماری آلزایمر و اوتیسم) پیشرفت داروهای خوب به طور واضح آهسته بوده یا وجود ندارد.

در سطح مولکولی، دارو جهت تبیین میزان فعالیت در سطح هدف مورد ارزیابی دقیق قرار میگیرد به عنوان مثال تمایل اتصالی گیرنده به غشاهای سلولی که حاوی گیرندههای حیوانی هومولوگ (یا احتمالاً گیرندههای انسانی کلون شده) هستند، بررسی میگردد. مطالعات اولیه برای پیش بینی اثراتی که بعدها سبب مشکلات متابولیسمی و سمیت ناخواسته دارو میگردد انجام میشود. به عنوان مثال مطالعه روی آنزیمهای سیتوکروم کبدی جهت تشخیص تمایل مولکول به سوبسترا یا مهارکننده این آنزیمها، یا اختلال در متابولیسم داروهای دیگر کلزم است.

اثرات روی عملکرد سلولی تعیین میکنند که آیا این دارو یک آگونیست، آگونیست نسبی، آگونیست معکوس یا آنتاگونیست گیرندههای مربوطه است. بافتهای ایزوله به ویژه عضله صاف قبل شناخته شده بودند، مورد شناسایی قرار گیرد.

#### آزمونهای ایمنی و سمیت داروها قبل از كاربرد بالبني

همه داروها در برخی دوزها در بعضی از افراد سمی هستند. داروهای کاندیدی که از غربالگری اولیه گذشتهاند باید از نظر خطرات بالقوه، طي آزمايشات باليني به دقت ارزيابي گردند. بسته به کاربرد فرض شده جهت دارو، آزمایشات سمیبودن قبل از مطالعات بالینی شامل تمام مواردی است که در جدول ۴-۱ نشان داده شده است. اگر چه هیچ ماده شیمیایی نمی تواند به طور کامل "ایمن" باشد (عاری از خطر)، ولی خطر مرتبط با قرارگرفتن در معرض این داروهای کاندید باید تخمین زده شود.

اهداف مطالعات سمیت قبل از کاربرد بالینی عبارتند از: تشخیص سمیت بالقوه در انسان، تستهای طراحی شده برای شناخت بیشتر مکانیسم سمی و پیش بینی سمیتها. برای کنترل آنها در مطالعات بالینی علاوه بر مطالعات نشان داده شده در جدول ۱-۴ چندین محاسبه کمی دیگر نیز باید صورت گیرد. محاسباتی چون: دوز بدون اثر ، ماکزیمم دوزی که در آن اثر سمی ویژهای دیده نشود؛ حداقل دوز کشنده ، کمترین دوزی که موجب کشتهشدن هر حیوان أزمایشگاهی شود و اگر لازم باشد دوز متوسط کشنده \* (LD50)، دوزی که تـقریباً ۵۰٪ از حیوانات را بکشد. اکنون تلاش می شود LD50 حداقل ممکن باشد. این دوزها برای محاسبه دوز اولیه در انسان به کار می رود و معمولاً یک صدم تا یک دهم دوز بی خطر در حیوانات می باشد. تشخيص محدوديتهاي أزمايش قبل از كاربرد باليني مهم است که شامل موارد زیر باشد:

- ۱. آزمون سمیت وقتگیر و هزینهبر است. برای جمع آوری و تحلیل اطلاعات مربوط به سمیت قبل از آنکه دارو برای آزمون در انسان آماده شود، ۶-۲ سال زمان لازم است.
- ۲. تعداد زیادی حیوانات آزمایشگاهی برای به دست آوردن اطلاعات پیش بالینی معتبر، مورد نیاز می باشد. دانشمندان عمدتاً این مسأله را مدنظر دارند و پیشرفتهایی برای کاهش تعداد حیوانات مورد نیاز در عین دستیابی به اطلاعات معتبر، صورت گرفته است. کشت سلولی و بافتی با روشهای آزمایشگاهی و نمونهسازی کامپیوتری، کاربرد روزافزوني يافتهاند اما ارزش پيشگويي آنها هـنوز محدود

عروق باید از جهت فعالیت فارماکولوژیک و انتخابیبودن ترکیب در مقایسه با ترکیبات مرجع آزمایش شوند. داروی جدید در مقایسه با سایر داروها نیز در محیط آزمایشگاهی دیگر نظیر عضلات صاف دستگاه گوارش و برونشها مقایسه می شود. در هر مرحلهای از این مسیر برای این که مرحله بعدی مورد اجرا قرار گیرد، باید معیارهای عملی و انتخابی خاصی مد نظر قرار داده

عموماً مطالعات كامل بر روى حيوان جهت تعيين اثر دارو بر اعضای بدن و مدل های بیماری ضرورت دارد. مطالعه بر عملکرد سیستمهای قلبی عروقی و کلیوی باید ابتدا در حیوانـات سـالم انجام شود. مطالعه بر روی مدل مورد نظر بیماری (در صورت وجود) انجام می گیرد. در مورد یک داروی ضد فشارخون، بعد از طی مراحل فوق باید حیوانات مبتلا به فشارخون بالا تحت درمان قرار گیرند و پایین آمدن فشارخون و سایر اثرات دارو تعیین شود. باید شواهد مربوط به میزان تأثیر و طول اثر دارو از اشکال خوراکی و تزریقی جمعآوری گردد. اگر ماده مورد نظر فعالیت مفیدی از خود نشان دهد، باید جهت تعیین عوارض جانبی احتمالی آن بر روی سیستمهای اصلی دیگر از جمله دستگاه تنفس، گوارش، غدد و دستگاه عصبی مرکزی مطالعات بیشتری صورت گیرد.

ضمن این مطالعات ممکن است مشخص شود که برای رسیدن به خواص فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک مطلوبتر (بهینهسازی ترکیب) لازم است در ساختمان شیمیایی دارو اصلاحاتی انجام گیرد. مثلاً ممكن است مطالعه بر روی تجویز خوراکی دارو نشان دهد که این دارو جذب خوبی ندارد و یا سریعاً در کبد متابولیزه می شود که در این صورت، تغییردادن دارو برای بهترشدن فراهمی زیستی آن ضرورت خواهد داشت. اگر بخواهند دارو در طولانی مدت مصرف شود، باید احتمال ایجاد تحمل دارویی نسبت به آن بررسی شود. در مورد داروهایی که ایجاد وابستگی فیزیکی یا روانی میکنند، احتمال سوءمصرف نیز باید مورد بررسی قرار گیرد. همچنین باید به مکانیسم فارماکولوژیک دارو نیز توجه نمود. تداخل دارویی نیز بایستی مورد ارزیابی قرار

نتيجه اعمال فوق (كه ممكن است بارها با انواع مختلفي از مولکول اولیه، تا رسیدن به یک مولکول مطلوب تکرار شوند) تولید یک ترکیب پیشرو است؛ یعنی ترکیبی که ما را به سوی عرضه یک داروی جدید موفق هدایت می کند (ترکیب ماده والد)؛ این بررسیها ممکن است کاربردهای واضحی از ترکیبات جدید آشکار کنند، یا کاربرد درمانی جدیدی برای مواد شیمیایی که از

<sup>1-</sup> Lead compound

<sup>2-</sup> No- effect dose

<sup>3-</sup> Minimum lethal dose

<sup>4-</sup> Median lethal dose

ے دارو	جدول ۱-۴ آزمونهای ایمنی
رويكرد واهداف	نوع أزمون
اغلب دوگونه، دو روش. تعیین دوز بی اثر و حداکثر دوز مورد تحمل. در بعضی موارد، تعیین دوز حادی که تقریباً در ۵۰ درصد حیوانات کشنده است.	سمیت حاد
سه دوز، دو گونه. قبل از کارآزمایی بالینی، ۲ هفته تا ۳ ماه ارزیابی ضروری است. هر قدر دوره کاربرد بالینی مورد انتظار طولانی تر باشد، ارزیابی تحت حاد طولانی تر است. تعیین بیوشیمی و اثرات فیزیولوژیک.	سمیت تحت حاد و / تحت مزمن
گونههای جوندگان و غیرجوندگان $3$ ماه. اگر دارو با هدف مصرف انسانی باشد، باید دورههای طولانی تری صرف شود. اغلب همزمان با کار آزمایی بالینی صورت می پذیرد. تعیین اهداف نهانی یکسان مشابه ارزیابیهای عوارض تحت حاد	سمیت مزمن
دو گونه، اغلب یک جونده و خرگوش. اثرات آزمون بر رفتارهای جفتیابی حیوان، تولیدمثل، زایش، دودمان، نقایص مادرزادی، توسعه پس از تولد	اثر بر قدرت باروری
دو سال، دو گونه، در صورتی که قصد استفاده تجویز طولانیمدت دارو در انسان وجود داشته باشد، تعیین پاتولوژی کلی و پاتولوژی بافتی	پتانسیل کارسینوژن
ارزیابی اثرات بر پایداری ژنتیکی و جهشها در باکتری (آزمون Ames) یا سلولهای پستانداران در محیط کشت: آزمون کشندگی غالب و Clastogenicity در موشها.	پتانسیل جهشزایی

است. به هر حال، افرادی سعی دارند که با استناد به عقیدهٔ نادرست عدم ضروری بودن این بخش از تحقیقات، آزمایش روی حیوانات را متوقف سازند.

- ٣. تعميم شاخص درماني و اطلاعات مربوط به سميت از حیوانات به انسان، برای بسیاری از سمیتها اما نه همهٔ آنها، ارزش پیشگویی منطقی دارد.
- ادتمال تشخیص عوارض جانبی نادر به دلایل آماری، اندک

#### ارزیابی در انسانها

کمتر از یک سوم داروهایی که در کارآزمایی های بالینی تحت آزمون قرار می گیرند، به بازار وارد می شوند. قوانین ایالتی در آمریکا و ملاحظات اخلاقی، نیازمند آن است که مطالعه داروهای جدید در انسانها در همراهی با دستورالعملهای مستحکم، هدایت شود. نتایج معتبر علمی تنها با تأیید قوانین کشوری، ضمانت نمیشوند بلکه طرح و اجرای یک کارآزمایی بالینی خوب نیازمند همکاری دانشمندان علوم پایه، فارماکولوژیستهای بالینی، متخصصان بالینی، متخصصین آمار و دیگران می باشد. طراحى دقيق و اجرا براساس مدنظر داشتن سه عامل مخدوش کننده اصلی در مطالعات هر دارویی در انسان ها، مورد نياز ميباشد.

#### عوامل مخدوش کننده در کارآزمایی های بالینی a. ماهیت متغیر غالب بیماریها

شدت بسیاری از بیماریها، افزایش و کاهش دارد؛ برخی حتی گاهی سرطان به طور خودبخود بهبود می یابند. یک طرح تجربی خوب باید ماهیت بیماری را با ارزیابی افراد متعدد در یک دورهٔ زمانی کافی، ارزیابی کند. حفاظت بیشتر در برابر خطاهای تصمیم ناشی از نوسان بیماری با استفاده از یک طرح متقاطع که دارای دورههای متغیر تجویز داروی مورد آزمون، آمادهسازی دارونما (Placebo) (کنترل) و درمان استاندارد (کنترل مثبت) در صورت وجود، در هر شرکت کننده میباشد، فراهم می گردد. این توالی ها از نظر سیستماتیک متغیر هستند و لذا زیر گروههای گوناگون بیماران هر یک از توالیهای درمانی ممکن را دریافت میکنند.

#### B. وجود سایر بیماری های و عوامل خطر

بیماری ها و عوامل خطر (شامل سبک زندگی افراد) شناخته شده و ناشناخته، ممكن است بر نتايج مطالعه باليني اثر بگذارند. براي مثال برخی بیماریها، فارماکوکینتیک داروها را تغییر میدهند (فصول ۳ و ۵ را ببینید). سایر داروها و برخی غذاها فارما کوکینتیک بسیاری از داروها را تغییر می دهند. غلظتهای خونی یا اجزای بافتی پایش شده به عنوان ابزار بررسی اثر داروی جدید، ممکن است تحت تأثیر سایر بیماریها یا داروها قرار بگیرد. معمولاً تلاش برای دوری از چنین خطری، دربر گیرنده

روش متقاطع و انتخاب و قراردهی مناسب بیماران در هر یک از گرودهای مطالعه است. این امر نیازمند آزمونهای تشخیصی صحیح، شرح حالهای پزشکی و دارویی (نظیر استفاده از داروهای تفننی) و کاربرد روشهای معتبر آماری برای قراردادن تصادفی بیماران در گرودهای مطالعاتی اختصاصی است. علاقهٔ روزافزون در تحلیل تنوعات ژنتیکی به عنوان بخشی از کارآزمایی که ممکن است بر پاسخدهی بیمار به یک داروی خاص اثرگذار باشد، وجود دارد. نشان داده شده که سن، جنس و حاملگی بر فارماکوکینتیک برخی داروها تأثیر میگذارد اما به دلیل محددیتهای قانونی و عدم تمایل در مواجهه با خطرات نشانخته ناشی از آنها، این عوامل به طور کامل مورد مطالعه قرار نگرفته است.

السوقیری شرکت کننده و مشاهده گر و سایر عوامل غالب بیماران به هر مداخله درمانی که توسط اعضای پزشکی علاقمند و مراقب عرضه می شود، پاسخ مثبت می دهند. تظاهر این پدیده در فرد، پاسخ دارونما (مفهوم لاتین، من خوب می شوم) است و می تواند شامل تغییرات فیزیولوژیک و بیوشیمیایی و نیز تغییراتی در شکایات فرد در مورد بیماری گردد. معمولاً پاسخ دارونما با تجویز یک ماده بی اثر که دارای همان ظاهر، بو، قوام و ... مشابه داروی فعال است، اندازه گیری می شود. قدرت پاسخ بسته به افراد، تفاوت قابل ملاحظهای می کند و همچنین ممکن است تحت تأثیر مدت مطالعه قرار گیرد. بایستی مورد توجه قرار داد که در ۳۰ تا ۴۰ درصد افرادی که دارونما و دریافت کردهاند، نیز پاسخ مثبت بروز می کند. اثرات سوء دارونما و سمیت نیز رخ می دهند اما معمولاً به صورت فردی و شامل سمیت نیز رخ می دهند اما معمولاً به صورت فردی و شامل ناراحتی معده، بی خوابی، خواب آلودگی و غیره هستند.

سوگیری شرکت کننده که منجر به کاهش نسبی به پاسخ سنجیده شده، در هنگام درمان فعال می شود را می توان با یک طرح یک سویه کور آ به طور کمی اندازه گیری کرد. این مطالعه شامل استفاده از یک دارونما با مشخصاتی که در بالا ذکر شده و در صورت امکان تجویز آن به همان افراد در یک مطالعه متقاطع و یا گروه کنترل متمایز است. سوگیری مشاهده گر را می توان با مخفی نگه داشتن ماهیت داروی مورد استفاده \_ دارونما یا شکل فعال \_ از شرکت کنندگان و اعضای ارزیابی کننده پاسخهای شرکت کنندگان، برآورد نمود (مطالعه دوسوکور). در این نوع مطالعه، یک گروه سوم، شناسههای هر بسته دارویی را نگهداری میکند و این شناسهها تا زمان جمع آوری همه اطلاعات، فاش می شوند.

اثرات دارویی که در کارآزماییهای بالینی دیده می شود به وضوح تحت تأثیر مصرف دارو توسط بیمار در مقادیر و دفعات تجویز است. در آنالیز خونی یک سوم بیمارانی که خود اذعان به مصرف دارو داشتند، در مرحله دوم مطالعهای که اخیراً انجام شده، معلوم شد که دارو مصرف نشده است. تأیید پذیرش پروتکل، عنصری اساسی است که باید آن را مدنظر داشت. انواع مختلفی از مطالعات و نتایج که ممکن است از این ارزیابیها حاصل شود در کادر متن عنوان شده است (کادر مطالعات داروئی انواع شواهد را ببینید).

#### سازمان غذا و دارو (FDA)

FDA سازمانی که وظیفه سرپرستی فرآیندهای ارزیابی دارو را در ایالات متحده آمریکا و تأیید ورود محصولات داروئی به بازار را بر عهده دارد. جهت اخذ مجوز FDA به منظور ورود دارو به بازار، شرکت یا مؤسسهٔ مبتکر این فرآورده بایستی شواهدی از اثر بخشی و ایمن بودن دارو را به FDA ارائه دهد. در کشورهای خارج از ایالات متحده آمریکا اغلب فرآیند تأثیر دارو شباهت بسیار زیادی به فرآیندهای موجود در آمریکا دارد.

همانگونه که از نام آن مشخص است. FDA همچنین مسئولیت بررسی سلامت غذائی را نیز بر عهده دارد که در این مورد با بخش کشاورزی ایالات متحده آمریکا (USDA) همکاری میکند. اما چنین مسئولیت مشترک ایجاد پیچیدگیهای در بررسی پرسشهای نظیر مصرف داروهای مثل آنتیبیوتیکها در غذاهایی با منشأ حیوانی خواهد شد. نوع دیگری از مشکلات هنگامی پدید می آیند که بررسی برخی داروهایی که در مکملهای غذایی حضور پیدا میکنند (نظیر وجود آنالوگهای سلیدنافیل در مکملهای غذایی انرژیزا) با دشواری همراه شود. مسؤولیت FDA برای وضع قوانین دارویی، از لوایح قانونی مسؤولیت FDA برای وضع قوانین دارویی، از لوایح قانونی اختصاصی برآمده است (جدول ۵-۱). اگر دارویی در آزمون کنترل «ایمنی» یا «تأثیر» کافی برای یک کاربرد اختصاصی نداشته باشد، نمی تواند وارد بازار شود.

متأسفانه کلمه «ایمن» معانی مختلفی برای بیمار، پزشک و جامعه دارد. فقدان کامل خطر، ناممکن است اما این حقیقت توسط عامه جمعیت که غالباً تصور میکنند هر دارویی که با مجوز FDA عرضه میشود؛ عاری از هر نوع «عارضه جانبی» جدی است، درک نمیشود. این مفهوم گیجکننده، عامل اصلی شکایات قانونی و نارضایتی از داروها و مراقبت پزشکی میباشد.

<sup>1-</sup> Placebo response 2- Single-blind

<sup>3-</sup> Food and drug administration

<sup>4-</sup> US Department of Agriculture

#### مطالعات داروئی \_انواع شواهد"

همان طور که در این فصل عنوان شد داروها به انواع مختلفی از تستهای به مدت ۳۰ دقیقه که با آنزیهها و گیرندههای جدا شده در لولههای آزمایش ارزیابی میشوند و تا مشاهدات به مدت چند دهه در جمعیتهای بیماران مورد ارزیابی قرار میگیرند. حاصل و نتایج به دست آمده از چنین مِطالعات متفاوت و متنوعی را میتوان به صورت زیر عنوان کرد.

مطالعات بالینی جهت پاسخ به پرسشی خاص و در عین حال منفرد تحت شرایط کنترل شده آزمایشگاهی طراحی می شوند، نمونه این پرسش برای مثال، آیا داروی X می تواند آنزیم Y را مهار کند؟ طرح می شود. این پرسش بنیادی می تواند گسترده تر بوده یعنی بدین صورت که آیا داروی X می تواند آنزیم Y را مهار کند و رابطه غلظت و پاسخ دارو چیست؟ نیز مطرح می شود. چنین مطالعاتی معمولاً قابل گسترش بوده و منجر به کشف یافته های قابل اعتمادی در زمینه مکانیسم اثر این داروها می شود.

مطالعات ابتدایی در انسان شامل مراحل ۱ تا ۳ میباشد. ابتدا یک دارو تأثیر FDA را جهت مصرف در انسان دریافت مي كند. Case series و Case report در واقع شامل مشاهدات یزشک از اثرات دارو (و یا سایر) درمانها در یک یا تعداد بیشتری از بیماران میباشد. این نتایج اغلب فواید و سمیتهای غیرقابل پیش بینی را آشکار می سازد اما به طور کلی فرضیه اختصاصی حاکم بر آن را ارزیابی نکرده و علت و اثرات آن را اثبات نمی کند. مطالعات اپیدمیولوژیک تحلیلی شامل طراحی مشاهدات جهت ارزیابی خاص است، برای مثال ارزیابی عوارض جانبی قلبی و عروقی ناشی از داروهای تیازولیدین ديون (كاهنده قند خون) از اين جمله مطالعات است. مطالعات اپیدمیولوژیک Cohort جمعیت بیماران را به دو گروه تحت مواجهه و گروهی که تحت مواجهه با دارو یا ماده مورد نظر در مطالعه نبودند (کنترل منفی) تقسیم میکند و این پرسش که آیا گروه تحت مواجهه میزان بیشتر و یا کمتری از اثرات را بروز می دهند، را معلوم می سازد. مطالعات اپیدمیولوژیک Case control جمعیتی از بیماران را که اثرات نهایی را نشان میدهند

مورد ارزیابی قرار داده و این پرسش که آیا این جمعیت تحت مواجهه بوده و یا نبوده را مطرح میکند. چنین مطالعات اپیدمیولوژیکی میزان گمانهزنیها و احتمالات را افزایش داده اما نمی تواند تمام متغیرهای مخدوشگر را کنترل کرده و بنابراین نمی تواند علت و اثرات آن را به اثبات برساند.

برین می در Meta-analyses جهت افزایش تعداد موارد مطالعه و همچنین افزایش قدرت آماری در نتایج به دست آمده جهت چاپ، ارزیابیهای سخت و در همین حال گروهبندیهای مشابهی را طراحی میکند. اگر چه در meta-analysis تعداد مطالعات افزایش می یابد. اما مطالعات فردی همچنان از تنوع روشهای این مطالعات و نتایج آن رنج می برند و لذا سود سود سود ایمی نمی تواند علت و اثرات را به اثبات برساند.

پرسش خاص اثرات دارو در نتایج بالینی مطرح شده است، این پرسش خاص اثرات دارو در نتایج بالینی مطرح شده است، این نوع ارزیابی نمونههای کافی از بیماران را به کار برده و به گروههای کنترل و تحت درمان تجربی تقسیم کرده و برای بررسی آنها از متدهای تصادفی شدیدی استفاده میکند. تصادفی کردن بهترین روش جهت به هم ریختن عوامل مخدوشگر مؤثر بر گروههای کنترل و تحت درمان تجربی است. در صورت صحیح انجام دادن، اینگونه مطالعات بسیار قابل اعتماد میباشند.

فاکتور بسیار با اهمیت در ارزیابی دارو نیازمند دستیابی به تمام اطلاعات دارویی است. متأسفانه بسیاری از مطالعات بزرگ هیچ وقت منتشر نمیشوند زیرا نتایج آن منفی است. برای مثال داروی جدید بهتر از داروی استاندارد نمیباشد. این پدیده اطلاعات ازدست رفته بهطور مبالغه آمیزی سودمندی داروی جدید را عرضه میکند در حالی که نتایج منفی مخفی مانده و ارائه نشده است.

تاریخچهٔ تنظیم دارو (جدول ۵-۱)، بازتابی از وقایع متعدد مرتبط به سلامت است که تغییرات اصلی در نظر عامه جمعیت را تسریع کرده است. قانون غذا و داروی خالص در سال ۱۹۳۸، قانونی بود که در پاسخ به افشای روشهای غیربهداشتی و

غیراخلاقی در صنعت بستهبندی گوشت، مطرح شد. در سال ۱۹۶۲ به دلیل فاجعه ناشی از مصرف داروی تراتوژنیک تالیدومید به تصویب رسید. تالیدومید مثالی از یک داروست که روشهای ارزیابی دارو را تغییر داد و مصوبات قانونی دارو را مشکل تر

<sup>\*</sup> اگرچه که FDA بهطور مستقیم سیستمهای تجاری داروها در ایالات مختلف را کنترل نمیکند اما هر ایالت با توجه به قانون فدرال و ایالتی خود تولید و بازاریابی داروها را کنترل میکند.

- ۱ قوانین مهم نظارت بر دارو در USA

law	Purpose and effect	
Pure Food and Drug Act of 1906	Prohibited mislabeling and adulteration of drugs.	
Opium Exclusion Act of 1909	Prohibited importation of opium.	
Amendment (1912) to the Pure Food and Drug Act	Prohibited false or fraudulent advertising claims.	
Harrison Narcotic Act of 1914	Established regulations for use of opium, opiates, and cocaine (marijuana added in 1937).	
Food, Drug, and Cosmetic Act of 1938	Required that new drugs be safe as well as pure (but did not require proof of efficacy). Enforcement by FDA.	
Durham-Humphrey Act of 1952	Vested in the FDA the power to determine which products could be sold without prescription.	
Kefauver-Harris Amendments (1962) to the Food, Drug, and Cosmetic Act	Required proof of efficacy as well as safety for new drugs and for drugs released since 1938; established guidelines for reporting of information about adverse reactions, clinical testing, and advertising of new drugs.	
Comprehensive Drug Abuse Prevention and Control Act (1970)	Outlined strict controls in the manufacture, distribution, and prescribing of habit-forming drugs; established drug schedules and programs to prevent and treat drug addiction.	
Orphan Drug Amendment of 1983	Provided incentives for development of drugs that treat diseases with fewer than 200,000 patients in USA.	
Drug Price Competition and Patent Restoration Act of 1984	Abbreviated new drug applications for generic drugs. Required bioequivalence data. Patent life extended by amount of time drug delayed by FDA review process. Cannot exceed 5 extra years or extend to more than 14 years post-NDA approval.	
Prescription Drug User Fee Act (1992, reauthorized 2007, 2012)	Manufacturers pay user fees for certain new drug applications. "Breakthrough" products may receive special category approval after expanded phase 1 trials (2012).	
Dietary Supplement Health and Education Act (1994)	Established standards with respect to dietary supplements but prohibited full FDA review of supplements and botanicals as drugs. Required the establishment of specific ingredient and nutrition information labeling that defines dietary supplements and classifies them as part of the food supply but allows unregulated advertising.	
Bioterrorism Act of 2002	Enhanced controls on dangerous biologic agents and toxins. Seeks to protect safety of food, water, and drug supply.	
Food and Drug Administration Amendments Act of 2007	Granted FDA greater authority over drug marketing, labeling, and direct-to-consumer advertising; required post-approval studies, established active surveillance systems, made clinical trial operatio and results more visible to the public.	
Biologics Price Competition and Innovation Act of 2009	Authorized the FDA to establish a program of abbreviated pathways for approval of "biosimilar" biologics (generic versions of monoclonal antibodies, etc).	
FDA Safety and Innovation Act of 2012	novation Act of 2012 Renewed FDA authorization for accelerated approval of urgently needed drugs; established new accelerated process, "breakthrough therapy," in addition to "priority review," "accelerated approval," a "fast-track" procedures.	

آمریکا به تصویب نرسیده بود، ایفا کرد. علی رغم سمیت فاجعهبار تالیدومید برای جنین و اثرات آن در بارداری، این دارو برای انسان بجز در دوران جنینی، دارویی بیخطر میباشد. جدی ترین خطرات سمیت در صورت درک، قابل پیشگیری یا درمان هستند و تالیدومید نیز علی رغم سمیت آن، توسط FDA برای کاربرد محدود در عامل قوی تنظیم کننده ایمنی و درمان اشکال خاصی از جذام، مجوز مصرف دارد.

#### كارأزمايي باليني: IND و NDA

هـنگامی کـه دارویـی آماده مطالعه در انسانهاست، باید درخواست اجازه تحقیق بر داروی جدید (IND) توسط FDA تکمیل شود (شکل ۶–۱). IND شامل موارد ذیل است: (۱) اطلاعاتی در مورد ترکیب و منبع دارو، (۲) اطلاعات شیمیایی و

ساخت. این دارو در سالهای ۱۹۵۸–۱۹۵۷ در اروپا معرفی شد و طبق آزمونهای رایج روی حیوانات آزمایشگاهی، به عنوان یک خواب آور «غیرسمی» و درمان تهوع صبحگاهی در بارداری، عرضه گشت. در سال ۱۹۶۱، گزارشاتی مبنی بر اینکه تالیدومید مسؤول افزایش شدید بروز فوکوملیا (که عارضه نادر مادرزادی بوده و با کوتاهی یا فقدان کامل اندامها همراه است)، میباشد، منتشر شد. مطالعات همه گیرشناسی، شواهد قوی برای ارتباط این نقص با مصرف تالیدومید توسط مادران در سه ماهه اول بارداری مطرح کردند و دارو از سراسر جهان جمعآوری شد. بارداری مطرح کردند و دارو از سراسر جهان جمعآوری شد. تخمین زده میشود که ۲۰۰۰ کودک با نواقص مادرزادی در نتیجه مواجهه مادرانشان با این دارو به دنیا آمدند. این تراژدی به نیاز برای آزمونهای همهجانبهتر داروهای جدیدتر از نظر اثرات جسمه از انجامید و نقش مهمی در تصویب تبصره جیهشزا انجامید و نقش مهمی در تصویب تبصره دارو در

۳.

## کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

ساخت دارو، (۳) همه دادههای مطالعات حیوانی، (۴) پیش نویس برنامههای بالینی و کارآزماییهای بالینی، (۵) نام و رتبه علمی پزشکان هدایت کننده کارآزمایی بالینی و (۶) تکمیل اطلاعات کلیدی مربوط به مطالعهٔ دارو در انسان که برای محققان و هیأت بازبینی آنها در دسترس باشد.

برای آزمون بالینی جمع آوری و تحلیل همه اطلاعاتِ مورد نیاز، غالباً زمان ۴-۴ سال لازم است. آزمون در انسانها پس از تکمیل مطالعات کافی روی سمیت حاد و تحت حاد در حیوانات آزمایشگاهی، آغاز میشود. آزمون ایمنی بلندمدت در حیوانات شامل مطالعات سرطانزایی است که معمولاً به همراه کارآزماییهای بالینی صورت میگیرد. در هر یک از سه مرحلهٔ رسمی کارآزمایی بالینی، داوطلبان یا بیماران باید از وضعیت تحقیقاتی دارو و خطرات مکمل آگاه باشند و به آنها اجازه ترک یا رضایت از شرکت در مطالعه و دریافت دارو، داده شود. علاوه بر تایید سازمان حامی و FDA یک هیأت بازبینی حقوقی (IRB) در جایی که کارآزمایی بالینی دارو روی انسان انجام میشود، باید برنامهٔ علمی و اخلاقی آزمون در انسان را بازبینی و تأیید کند.

در مرحلهٔ ۱ اثرات دارو به عنوان تابعی از مقدار مصرف در تعداد کمتری از افراد (۱۰۰-۲۰ نفر) داوطلب سالم بررسی می شود. با اینکه یک هدف، یافتن حداکثر مقدار مصرف قابل تحمل است اما مطالعه برای پیشگیری از سمیت جدی طراحی می شود. اگر انتظار می رود که دارو سمیت قابل توجهی مثلاً در موارد ایدز و سرطان، داشته باشد، از داوطلبان بیمار بجای داوطلبان سالم در این مرحله استفاده خواهد شد. کارآزماییهای مرحلهٔ ۱ برای تعیین محدودیت احتمالی طیف مقدار مصرف بالبني ترتيب داده مي شوند. اين كارآزماييها ممكن است غيركور یا باز باشند بدین معنی که هم محقق و هم شرکت کنندگان از آنچه مصرف می شود، آگاهند. همچنین ممکن است مطالعه کور و با كنترل دارونما همراه باشد. انتخاب روش مطالعه بستكى بـه دارو، بیماری، اهداف محققان و ملاحظات اخلاقی دارد. بسیاری از سمیتهای پیش بینی شده در این مرحله مشخص می شوند. بررسی فارماکوکینتیک جذب، نیمه عمر و متابولیسم نیز غـالباً انجام می پذیرد. مطالعات مرحله I معمولاً در مراکز تحقیقاتی و توسط فارماكولوژيستهاي باليني أموزش ديده صورت مي گيرد. در مرحله ۲، دارو در بیماران دچار بیماری مورد نظر و به

در مرحله ۲، دارو در بیماران دچار بیماری مورد نظر و به منظور تعیین میزان اثر تحت مطالعه قرار می گیرد و مقدار مصرف در هر کارآزمایی بررسی می شود. تعداد متوسطی از بیماران ۱۰۰-۲۰۰ نفر) به دقت بررسی می شوند. ممکن است از روش یک سوکور و یا استفاده از یک دارونمای بی اثر و نیز یک داروی

فعال که اثر آن ثابت شده است (کنترل مثبت) به همراه عامل مورد تحقیق، بهره گرفته شود. معمولاً کارآزماییهای مرحله ۲، در مراکز بالینی تخصصی (مثلاً بیمارستانهای دانشگاهی) انجام می شوند. طیف وسیعتری از سمیتها، در این مرحله مشخص می شوند. کارآزماییهای مرحله ۲ از بالاترین میزان شکستهای دارویی برخوردارند و تنها ۲۵٪ داروهای جدید وارد مرحله ۳ می شوند.

در مرحله ۳ دارو روی تعداد بیشتری از بیماران مبتلا به بیماری مورد نظر \_ معمولاً هزاران بیمار \_ امتحان می شود تا ایمنی و تأثیر آن اثبات و تأیید شود. با استفاده از اطلاعات مراحل ۱ و ۲، کارآزماییهای مرحله ۳ طوری طراحی می شوند که اشتباهات ناشى از اثرات دارونما، سير متغير بيمارى و... به حداقل برسند. بنابراین روشهای دوسوکور و متقاطع به وفور مورد استفاده قرار می گیرند. کارآزمایی های مرحله ۳، معمولاً به روش مشابه آنچه در آینده برای دارو بکار گرفته می شود، طراحی می شوند. طراحی مطالعات مرحله ۳، مشکل و معمولاً هزینهبر است و حرا که تعداد زیادی از بیماران در آن شرکت داده می شوند و حجم اطلاعات جمع أورى و تحليل شده، زياد است. دارو با همان فرمولاسیونی که قرار است وارد بازار شود، به فروش مي رسد. محققين معمولاً جزء متخصصين بيماري در حال درمان و بررسی هستند. اثرات سمی خاص، به ویژه آنهایی که ناشی از فرآیندهای ایمونولوژیک هستند، ابتدا در مرحله ۳ نمود پیدا مي كنند.

اگر نتایج مرحله ۳، طبق انتظار باشد، درخواست برای اجازه واردکردن داروی جدید به بازار تنظیم می شود. تأیید بازار نیازمند تسلیم تقاضانامه داروی جدید (NDA) (یا در موارد بیولوژیک، تقاضانامه مجوز بیولوژیک (BLA)) به FDA می باشد. تقاضانامه حاوی چند صد گزارش کامل از همه اطلاعات پیش بالینی و بالینی مبنی بر تحت نظارت بودن داروست. تعداد افرادی که تحت حمایت NDA مورد مطالعه قرار می گیرند، رو به افزایش بوده و تقریباً بیش از ۵۰۰۰ بیمار برای یک داروی جدید با ساختاری نوین (ساختار مولکولی جدید) است. مدت بازبینی ماختاری نوین (ساختار مولکولی جدید) است. مدت بازبینی متغیر است. در صورت تشدید و بدتر شدن مشکل برای مثال یک متغیر است. در صورت تشدید و بدتر شدن مشکل برای مثال یک میت تأیید طراحی نمود.

در مـواردی کـه نـیاز فـوری بـه دارو وجـود دارد (مشلاً شیمیدرمانی سرطان) با فرآیند آزمون پیشبالینی و بـالینی و بازبینی FDA تسریع میشود. برای بیماریهای شدید، ممکن

است FDA اجازه فروش وسیع اما کنترل شده دارو را قبل از تکمیل مطالعات مرحله  $\pi$ ، صادر کند. در موارد بیماریهای تهدیدکننده حیات، فروش کنترل شده حتی قبل از تکمیل مرحله  $\pi$ ، صورت میگیرد. بررسی سریع، اولویت مجوزدهی و تسریع در امر مجوزدهی از برنامههای FDA جهت تسریع ورود داروی جدید به بازار میباشد. در سال  $\pi$ ۰۲ یک گزینه اضافی خاص برای محصولات ویژه (برای مثال برای درمان سیستیک فیبروز جهت محدودکردن بازار پس از گسترش فاز  $\pi$ 1 بالینی به تأیید رسید (جدول  $\pi$ -۱). تقریباً  $\pi$ ۰۵٪ داروهایی که در مرحله  $\pi$  وارد میشوند، تحت فروش کنترل شده در می آیند. چنین صدور مجوزهایی به صورت تسریع شده نیاز به مانیتور کردن اثربخشی میسازد. و سمیت حاصل از دارو و گزارش آن به  $\pi$ 1 را الزامی میسازد. متأسفانه قدرت FDA در انجام این نوع مانیتورینگ همیشه کافی متأسفانه قدرت FDA در انجام این نوع مانیتورینگ همیشه کافی

هنگامی که دارو وارد بازار فروش شد، مرحلهٔ ۴ آغاز می شود. این مرحله شامل پایش ایمنی داروی جدید تحت شرایط واقعی مصرف در تعداد زیادی از بیماران است. اهمیت گزارش دقیق و کامل سمیت توسط پزشکان پس از فروش، از آنجا معلوم می شود که بسیاری از اثرات مهم ناشی از دارو، بروزی در حد ۱ مورد در هر ۱۰۰۰۰ نفر یا کمتر دارند و برخی از عوارض جانبی ممكن است پس از مصرف طولاني مدت كشف شوند. حجم نمونهٔ مورد نیاز برای مشخص نمودن وقایع ناشی از دارو یا سمیتها، در موارد نادر، خیلی زیاد است. برای مثال، چند صـد هزار بیماری برای مشاهده یک عارضه با بروز متوسط یک مورد در هر ۱۰۰۰۰ نفر، لازم میباشد. بنابراین اثرات دارویی با بروز اندک عموماً تا قبل از مرحله ۴ کشف نمی شوند و این موضوع هیچ ارتباطی به دقت انجام مطالعات ندارد. مرحله ۴ هیچ مدت ثابتی ندارد. همان طوری که عنوان شد در داروهایی که به سرعت مجوز مے گیرند مانیتورینگ مرحله ۴ اغلب کامل صورت نمي پذيرد.

زمان بین پرکردن یک تقاضانامه تا تأیید فروش یک داروی جدید ۵ سال و یا به طور قابل توجهی بیشتر است. از آنجا که مدت اعتبار یک تقاضانامه دارویی در ایالات متحده ۲۰ سال میباشد، دارنده آن (که معمولاً یک کارخانه داروسازی است)، امتیاز منحصر به فردی برای فروش محصول در زمان محدود پس از تأیید NDA دارد. از آنجا که فرآیند بازبینی FDA طولانی است، زمانی که صرف بازبینی میشود، گاهی به مدت امتیاز افزوده میشود. با این حال این مدت (تا حد ۵ سال) نمی تواند مدت کلی امتیاز را بیش از ۱۴ سال از زمان پذیرش NDA،

بیفزاید. در سال ۲۰۱۰، مدت متوسط اعتبار جهت کارخانههای بزرگ داروسازی، ۱۲ سال بوده است. پس از انقضای این مدت، هر کارخانهای می تواند دارو را تولید و یک ANDA (مختصر شده NDA) ثبت کند و طبق نیاز بازار و تحت تأیید FDA دارو را به صورت محصول ژنریک و بدون پرداخت حق امتیاز به صاحب اصلی، به فروش برساند. در حال حاضر نیمی از نسخ در ایالات متحده شامل داروهای ژنریک هستند. حتی داروهایی که اساس بیوتکنولوژیک دارند (نظیر آنتیبادیها و پروتئینها) تحت طرحریزی ژنریک قرار گرفتهاند و این موضوع نگرانیهایی را در مورد تنظیم و قوانین آنها، رقم زده است.

نام تجاری دارو در واقع نام انحصاری سازنده آن است و معمولاً ثبت شده است؛ این نام ثبت شده از نظر قانونی تا زمانی که از دارو استفاده می شود، حفظ می گردد. یک محصول مشابه ژنریک تا زمانی که مجوز اختصاصی دریافت نکند، نمی تواند تحت نام تجاری فروخته شود و غالباً باید با نام رسمی (ژنریک) به فروش برسد. نسخه نویسی ژنریک در فصل ۶۵ شرح داده شده است.

#### تضاد منافع

چندین عامل مؤثر در پیشرفت ساخت و ورود داروها بـه بـازار، سبب تضاد منافع می شود. به کارگیری بودجه های شرکت های داروسازی جهت حمایت از FDA احتمال بروز و وقوع تضاد منافع در FDA را افزایش میدهد. حامیان این خط مشی معتقدند که وابستگی طولانی مدت به بودجههای دولتی تغییرات (پیشرفتهای) کمی را به همراه دارند. یکی از علل دیگر تضاد منافع وابستگی FDA به گروه کارشناسانی است که به صورت کمیتههای بالینی و علمی در آمده و توصیههایی را جهت تأثیر و یا رد دارویی خاص به نهادهای دولتی ارائه میکنند. این متخصصان و کارشناسان همواره بودجههایی را از شرکتهای خاص تولید کننده دارو دریافت میکنند. نیاز به وجود اطلاعات سودمند جهت تأثیر و صدور مجوز برای داروی جدید سبب انجام مراحل ۲ و مراحل ۳ می شود که در آن اثر بخشی داروی جدید به جای مقایسه با داروهای مؤثرتری تنها با دارونما مقایسه می شود. در نتیجه دادههایی که در خصوص کارایی و سمیت یک داروی جدید نسبت به داروی مؤثر شناخته شده بدست می آید، تا زمانی که داروی جدید وارد بازار نشود ممکن است در دسترس نباشد.

شرکتهای داروسازی که داروی جدیدی را میسازند، ممکن است هزینه هایی را به پزشکان پرداخت کنند تا داروهای جدیدتر را به جای قدیمی ترها بکار بگیرند. حامیان شرکت داروسازی پس

## کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

از اخذ محوز دارو به بازار مطالعات بالینی کم و کوچکی را انجام میدهند و تنها به انتشار نتایج مطلوب کمک میکنند اما انتشار نتایج نامطلوب (در موارد دارو) را به تأخیر می اندازند. نیاز پزشکان به آموزشهای درمانی مستمر جهت حفظ مدرک پزشکی صاحبان صنایع را به حمایت مالی دورهها و کنفرانسها تشویق می کند. تشخیص چنین تضادهای منافعی سبب می شود تا سازمانها و مراكز باليني حمايت مالي چنين كنفرانس هايي را نیذیرند. در نهایت ارزیابی نمونههایی از داروهای جدید برای يزشكان هم اثرات مثبت و هم اثرات منفى دارد. اين نمونهها به یزشکان اجازه می دهد تا داروها را بدون صرف هزینه برای بیماران، مورد ارزیابی قرار دهند. از سوی دیگر داروهای جدید معمولاً گران تر از داروهای قدیمی تر بوده و هنگامی که نمونه رایگان آن در دسترس نباشد، بیماران (و یا متصدی بیمه) بایستی جهت برداخت هزینههای درمان متحمل هـزینههای بیشتری نسبت به داروی قدیمی تر، ارزان تر (و در عین حال با اثرات برابر داروی جدید) شوند. در نهایت هنگامی که Patent داروی جدید در حال انقضاء باشد. شرکت داروسازی صاحب امتیاز ممکن است حهت گسترش بازاریایی و انحصاری کردن آن به شرکتهای تولید کننده ژنریک مبلغی پرداخت میکنند تا نسخه ژنریک از این دارو ساخته نشود (pay to delay).

#### واکنشهای جانبی دارویی

یک واکنش و یا رخداد جانبی به دارو (ADE)، پاسخی مضر یا ناخواسته است. واکنشهای جانبی دارویی چهارمین علت مرگ بوده و بعد از بیماریهای ریوی، ایدز، تصادفات و مرگ و میر ناشی از وسایل نقلیه است. طبق برآورد FDA، ۳۰۰۰۰۰ مورد واکنش جانبی دارویی قابل پیشگیری در بیمارستان ها رخ می دهد که بسیاری از آنها حاصل اطلاعات گیجکننده پزشکی و یا عدم اطلاع نسبت به أنها (برای مثال عدم توجه به ناسازگاریهای دارویی) است. برخی از واکنشهای جانبی نظیر مصرف بیش از حد، اثرات شدید و تداخلات دارویی ممکن است در هر فردی رخ بدهد. واکنشهای جانبی تنها در بیماران مستعد رخ می دهد و شامل عدم تحمل، ایدیوسنکرازی (غالباً منشأ ژنتیکی دارد) و حساسیت (معمولاً با واسطهٔ ایمنی است) می باشد. در مرحله مطالعات IND و قبل از تأیید FDA، همه عوارض جانبی (جدی، تهدیدکننده حیات، ناتوان کننده، دارای ارتباط منطقی به دارو یا ناخواسته) باید گزارش شوند. پس از تأیید فروش یک دارو توسط FDA، نظارت، ارزیابی و گزارش باید برای هر عارضه جانبی در بیماران که مرتبط به کاربرد دارو نظیر مصرف بیش از حد،

حوادث، شکست عملکرد مورد نظر، وقایع ناشی از ترک دارو عواقب ناخواسته ثبت نشده در برچسب دارویی است، صورت گیرد. وقایعی که هم جدی و هم ناخواسته هستند، باید در مدت FDA وزر به FDA گزارش شوند. توانایی پیشبینی و پیشگیری از واکنشهای جانبی دارویی و بهینه نمودن شاخصهای درمانی دارو، تحت توجه روزافزون فارماکوژنتیک و پزشکی فردی قرار گرفتهاند. امید است تا استفاده از پزشکی الکترونیک بخشی از این خطرات را کاهش دهد (فصل ۶۵ را ببینید).

#### داروهای یتیم و درمان بیماریهای نادر

داروهای مورد استفاده در بیماریهای خاص که داروهای یتیم (خاص) نیز نامیده می شوند، در تحقیق، گسترش و فروش مشکل دارند. ایمنی و اثربخشی آن در جمعیت کوچک باید تأیید شود اما تعیین دوز مرحله پیچیدهای است. علاوه بر این، چون به تحقیقات پایه در پاتوفیزیولوژی و مکانیسم بیماریهای نادر کمتر توجه شده است و سرمایه گذاری چندانی در دانشگاه و صنعت بر روی آنها انجام نمی گیرد. بنابراین نمونههای مناسب برای تحقیق بر روی اثر داروها در این موارد نسبتاً کم است. ضمنا زمانی که گروه هدف نسبتاً کوچک باشد، هزینههای کشف یک داروی جدید به طور قابل توجهی بر روی تصمیمات و اولویتها تأثیر می گذارد. سرمایه گذاریهای بشردوستانهای از سوی مؤسساتی غیرانتفاعی چون مؤسسه سیستیک فیبروزیس، انجمن هانتینگتون آمریکا و مؤسسه سیستیک فیبروزیس،

به موجب قانون داروهای خاص در سال ۱۹۸۳ انگیزه تحقیق بر روی داروهایی که در درمان بیماریهای نادر و یا شرایط خاص با تعریف زیر ایجاد شد. هر بیماری یا شرایطی که (a) کمتر از ۲۰۰۰۰ نفر در آمریکا به آن مبتلا باشد (b) بیش از منطقی در بازگشت هزینههای مربوط به ساخت داروهای مربوط به این افراد وجود نداشته باشد. از سال ۱۹۸۳، FDA مجوز فروش بیش از ۳۰۰ داروهای خاص را برای درمان بیش از ۲۰۰ داروهای خاص را برای درمان بیش از ۲۰۰ بیماری نادر صادر کرده است.

#### ■ منابع اطلاعات

دانشجویانی که خواهان دانستن مطالبی در فارماکولوژی عملی هستند می توانند به Pharmacology: Examination and Board

Reriew کاتزونگ و ترور ٔ و ماسترز مراجعه کنند. این کتاب بیش از Reriew بیش از سخیل بیش از شده است. راهنما USMLE مهیا کرده است. راهنما سخیل مسلطالعه کرواه، کتاب :USMLE Road Map نوشته کاتزونگ و ترور میباشد که حاوی بسیاری از جداول و اشکال به یادمادنی و تصاویر بالینی مشابه با آنچه در USMLE وجود دارد، میباشد.

منابع موجود در آخر هر فصل این کتاب به گونهای انتخاب شده که گردآوریها یا مقالات کلاسیک مربوط به اطلاعات ویژه همان فصل را مهيا ميسازد. سؤالات جزئي تر مرتبط با تحقيقات پایه یا بالینی با رجوع به مجلاتی که فارماکولوژی عمومی و تخصصهای بالینی را در بر دارند بهترین جواب را خواهند گرفت. برای دانشجو و پزشک، سه مجله دورهای می تواند پیشنهاد شود که منابع مفید اطلاعات معمولی درباره داروها را شامل میشوند: The New England Journal of Medicine که داروهای اصلی مرتبط با تحقیقات بالینی را به صورت مجموعههای دورهای از موضوعات فارماكولوژي چاپ ميكند؛ Medical Letter on Drugs and Therapeutics که مجموعهای از درمانهای جدید و قدیم را چاپ می کند و Drugs که مجموعههای وسیعی از داروها و گروههای دارویی را به چاپ می رساند. Prescriber Letters: یک مقایسه ماهیانه بین داروهای جدید و قدیم است که بسیار مفید بوده و از طریق اینترنت در دسترس است. این اطلاعات در اینترنت و در دو سایت FDA و Cochrane Collaboration در دسترس هستند.

سایر منابع اطلاعاتی، مربوط به ایالات متحده است که میتوان به آنها نیز توجه نمود. "Package insert" خلاصهای از اطلاعاتی است که سازندگان دارو باید در بستههای داروهای

تجويز شده، قرار دهند. Physician's Desk Reference (PDR) یکی از Package insertهایی است که سالیانه منتشر می شود و همراه با مکملهایی ۲ بار در سال منتشر می شود، که در کتابفروشی عرضه شده و پزشکان میتوانند آن را رایگان تهیه نمایند. Package insert شامل شرح سادهای از فارماکولوژی محصول است. در حالی که این بروشور شامل بسیاری اطلاعات عملی نیز میباشد و همچنین به خاطر احتمال واکنشهای ناخواسته دارویی سازندگان هر اثر سمی را ـ هر چند ناچیز باشد ـ گزارش میکنند. Micromedex یک وبسایت گسترده است که ت\_\_\_وسط ت\_\_\_عاوني Truven م\_\_\_ديريت م\_\_ىشود (www.micromedexsolution.com) بنا نهاده شده است. این وبسایت حاوی ابزار شخصی جهت محاسبه، دوزاژ داروها و اطلاعاتی از تداخل و عوارض داروها می باشد. کتاب مفیدی وجود دارد به نام Drug interaction: Analysis & Management که اطلاعات سمیت و واکنشهای دارویی را بیان میکند. سرانجام، وب سایت اینترنتی http://www.fda.gov FDA، یک وبسایت که اطلاعاتی راجع به هشدارهای مربوط به داروهای جدید، را در برداشته و از طریق سایت .http://www.fda.gov قابل دسترسی است. برنامه سلامت دارویی MedWatch، در قالب emailهای رایگان، اطلاعاتی را در مورد هشدارهای دارویی تأمین مینمایند که از طریق آدرس زیر می توانید از اعضا این مجموعه گردید: https://service.govdelivery.com/service/user.htm/?code= USFDA

1- Mc Graw-Hill 2005

#### پاسخ مطالعه مورد

در این مطالعه مورد، بیمار به صورت وریدی از دوز بالائی از متامنامین که یک باز ضعیف است تجویز کرده است. این دارو به طور آزادانه در گلومرول فیلتره شده اما می تواند به سرعت از توبولهای کلیوی بازجذب شود. تجویز آمونیوم کلراید ادرار را اسیدی کرده و بخش زیادی از دارو را به فرم یونیزه و باردار تبدیل می کند که این فرم بازجذب ضعیفی از کلیهها

داشته و به سرعت دفع می شود. نکته ای که بایستی توجه کرد این است که به دلیل خطر آسیبهای کلیوی، بلافاصله پس از مصرف دوزهای بیش از حد متآمفتامین، تمام کارشناسان مجوز تجویز دیورتیکها و دستکاری pH را ندارند (شکل ۱–۲ را ببینید).



## گیرندههای دارویی و فارماکودینامیک

#### مطالعه مورد

مرد ۵۱ سالهای با مشکلات تنفسی به کلینیک مراجعه میکند. بیمار تب نداشته و شرایط طبیعی دارد اما دچار تاکیپنه میباشد. با گوش کردن به قفسهسینه صداهای ویز منتشر قابل شنود است. تشخیص قبلی پزشکان اسم برونشیال بوده که با تجویز اپینفرین وریدی، تنفس بیمار به مدت چندین دقیقه بهبود پیدا کرده بود. سپس عکسبرداری X-ray از قفسهسینه انجام شده و شرح حال بیمار به جز افزایش فشارخون

متوسطی که اخیراً با پروپرانولول درمان شده بود، نکته خاصی را بیان نمیکرد. پزشک به بیمار توصیه کرد که مصرف پروپرانولول را قطع کرده و از داروی وراپامیل برای درمان فشارخون خود استفاده کند. چرا پزشک مصرف پروپرانولول را منع نمود؟ و چرا مصرف وراپامیل جهت کنترل فشارخون در این بیمار گزینه بهتری است؟

#### كانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

اثرات درمانی و سمی داروها از تداخل آنها با مولکولهای بدن بیمار حاصل می شوند. بیشتر داروها از طریق ارتباط با ماکرومولکولهای ویژه عمل می کنند، بدین صورت که فعالیتهای بیوشیمیایی یا بیوفیزیکی ماکرومولکولها را تغییر می دهند. این ایده بیش از یک قرن است، که در واژه گیرنده خلاصه شده و به معنای جزئی از سلول یا بدن موجود زنده است که با یک دارو یا ماده شیمیایی تعامل دارد و زنجیرهای از وقایع را آغاز می کند که منجر به اثرات قابل مشاهده دارو می شود.

گیرندهها جهت بررسی اثرات داروها و مکانیسم عمل آنها (فارماکودینامیک) در کانون توجه محققان قرار گرفتهاند. مفهوم گیرنده در علومی چون هورمونشناسی، ایمنیشناسی و بیولوژی مولکولی نیز گسترش یافته و مفاهیم ضروری را از بسیاری جنبههای بیولوژیکی توضیح میدهد. بسیاری از گیرندههای دارویی به تفصیل، جداسازی و شناسایی شده، بنابراین راهی برای فهم کامل اساس مولکولی اثر داروها گشوده شده است.

مفهوم گیرنده، پیامدهای بالینی مهمی جهت توسعه داروها و تصمیمهای درمانی در بالین داشته است. این پیامدها، پایه و

اساس درک مصارف بالینی داروها را در تمام فصلهای این کتاب فراهم میکنند. این مفاهیم میتوانند به اختصار به صورت زیر خلاصه شوند:

1. گیرندهها به طور عمده ارتباطات کمّی بین دوز یا غلظت دارو و اثرات فارماکولوژیکی آن را تعیین میکنند. تمایل گیرنده برای اتصال به یک دارو، تعیینکنندهٔ غلظت مورد نیاز دارو جهت تشکیل و ساخت تعداد قابل توجهی از کمپلکسهای دارو ـ گیرنده میباشد و همچنین تعداد گیرندهها نیز می تواند حداکثر اثر دارو را محدود کند.

۷. گیرندهها مسئول انتخابیبودن اثیر دارو هستند. اندازهٔ مولکول، شکل و بار الکتریکی دارو تعیینکننده آن است که با چه تمایلی به گیرندهای خاص که در بین جایگاههای اتصال مختلف شیمیایی سلول، بافت یا کل بدن بیمار قرار گرفته است، متصل شود. براین اساس، تغییرات ساختمان شیمیایی یک دارو می تواند به طور شگفت انگیزی تمایل داروی جدید را برای انواع مختلف گیرنده ها افزایش یا کاهش دهد و درنتیجه باعث تغییراتی در اثرات درمانی و سمی دارو گردد.

٣. گيرندهها واسطه عملكرد آ گونيستها و آنتا گونيستهاي فارماکولوژیکی هستند. بعضی داروها و بسیاری از لیگاندهای طبیعی (همچون هورمونها و میانجیهای عصبی) تحت عنوان آگونیست، عملکرد ماکرومولکولهای گیرنده را تنظیم میکنند. به این معنا که گیرنده را فعال میکنند تا به عنوان نتيجهٔ مستقيم اين اتصال، پيامرساني كنند. برخي از أگونیستها یک نوع گیرنده منفرد را فعال میکنند، تا موجب تولید عملکردهای بیولوژیکی مربوطه گردند، در حالی که بعضی دیگر، به طور انتخابی عملکرد گیرندهای خاص را بیش از دیگری پیش میبرند.

بعضی دیگر از داروها به عنوان آنتاگونیستهای فارماکولوژیک عمل می کنند. به این معنا که آنها، به گیرندهها متصل میشوند ولی تولید پیام خاصی را فعال نمی کنند. بدین ترتیب آنها با توانایی یک آگونیست، برای فعال کردن گیرنده تداخل میکنند. اثر یک آنتاگونیست "خالص\" بر روی یک سلول یا یک بیمار، بستگی کامل به قدرت آن در پیشگیری از اتصال مولکولهای آگونیست و جلوگیری از اعمال بیولوژیکی آنها دارد. دیگر آنتاگونیستها علاوه بر جلوگیری از اتصال أگونیست، فعالیت پیامرسانی پایه (اساسی) گیرندهها را متوقف می کنند. در طب بالینی برخی از مفیدترین داروها، آنتاگونیستهای فارماکولوژیک هستند.

#### ماهیت ماکرو مولکولی گیرندههای دارو

بیشتر گیرندههای مورد نظر و با اهمیت از لحاظ بالینی پروتئینهایی هستند که به نظر می رسد به خاطر ساختمان پلی پیتیدی خود، هم تنوع و هم اختصاصی بودن (براساس شکل و بار الكتريكي) مورد نياز را تأمين ميكنند. گيرندهها از نظر ساختمانی فوق العاده متنوع هستند و این موضوع از راههای زیادی قابل شناسایی می باشد. سابقاً از اتصال دارو جهت شناسایی یا خالص سازی گیرندهها از عصارههای بافتی استفاده مىشد، بدين ترتيب گيرندهها پس از اتصال دارو به آنها شناسايي می شوند. پیشرفتهای بیولوژی مولکولی و تعیین توالی ژنوم روند مذکور را معکوس گردانده است. امروزه گیرندهها از طریق پیشبینی ساختمانی یا شباهتیابی توالی آنها در مقایسه با سایر گیرندههای شناخته شده و داروهای که به آنها متصل میشوند، کشف شده و در ادامه با استفاده از روشهای غربالگری شیمیایی مورد شناسایی قرار میگیرند. با این روشها، بسیاری از داروها

انواع متنوع تری از گیرندهها نسبت به آنچه سابقاً پیش بینی می شد، شناسایی گردیده است. همچنین تعدادی از گیرندههای "يتيم ٢- كه به علت ناشناخته بودن ليگاندهايشان، چنين نامگذاري شدهاند، به عنوان هدفهای مفیدی برای گسترش داروهای جدید، مورد شناسایی قرار گرفتهاند.

**پروتئینهای تنظیمی** گیرندههای دارویی هستند که به طور کامل شناسایی شدهاند و واسطه اعمال پیامهای شیمیایی اندوژن همچون میانجیهای عصبی، اوتاکوئیدها و هورمونها میباشند. این دسته از گیرندهها واسطه اثرات تعدادی از مفیدترین داروها، از لحاظ درمانی هستند. ساختمانهای مولکولی و مکانیسمهای بیوشیمیایی این گیرندههای تنظیمی، در بخش دیگری با عنوان مکانیسمهای پیامرسانی و عمل داروها توصیف شده است.

دسته دیگری از پروتئینها که به عنوان گیرندههای دارویی شناخته شدهاند شامل آنزیمها ، که ممکن است از طریق اتصال به یک دارو (همچون دی هیدروفولات ردوکتاز که گیرندهای برای داروی ضد سرطان متوترکسات میباشد) مهار شوند؛ (یا به صورت غیرمعمول تری فعال شوند)، **پروتئینهای انتقالی** ً (همچون Na+/K+-ATPase، گیرنده غشایی برای گلیکوزیدهای دیژیتالی فعال کننده قلب) و پروتئینهای ساختمانی ۵ (همچون توبولین به عنوان گیرندهای برای کلشی سین، که یک داروی ضدالتهابي است) ميباشند.

این فصل، سه جنبه از عملکرد گیرنده ـ دارو را مد نظر قرار داده است، که برحسب درجهٔ افزایش پیچیدگی ارائه شدهاند: ١) گيرندهها به عنوان تعيين كننده ارتباط كمي بين غلظت دارو وپاسخ فارماکولوژیکی ۲) گیرندهها به عنوان پروتئین تنظیمی و اجزای مکانیسم پیامرسانی شیمیایی که هدف مورد نظر داروهای مهم را تامین میکند و ۳) گیرنده به عنوان تعیینکننده کلیدی اثرات درمانی و سمی داروها در بیماران.

#### ارتباط بین غلظت دارو و پاسخ

ارتباط بین دوز یک دارو و پاسخ مشاهده شدهٔ بالینی می تواند پیچیده باشد. در سیستمهای in vitro که به دقت کنترل شده هستند، رابطه بین غلظت یک دارو و اثر آن، اغلب ساده است و مى تواند با تفسيرهاي رياضي توجيه شود. اين ارتباط ايدهآل تحت تأثیر روابط پیچیدهتر بین دوز و اثر دارو قرار می گیرد که در هنگام تجویز دارو به بیماران روی می دهد.

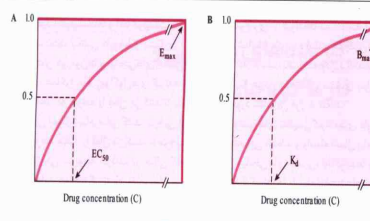
1- Pure

<sup>2-</sup> Orphan

<sup>3-</sup> Enzymes

<sup>4-</sup> Transporter proteins

<sup>5-</sup> Structural proteins



شکل ۱-۲. ارتباط بین غلظت و اثر دارویی (A) یا داروی متصل شده به گیرنده (B). غلظت دارویی که در آن اثر یا اشغال گیرنده نصف حداکثر است به ترتیب EC50 و Kd نامیده میشود.

## نمودارهای غلظت ـ اثر دارو و اتصال آگونیستها په گيرنده

در نمونههای حیوانی سالم یا بیمار، پاسخ به دوزهای پایین یک دارو معمولاً به صورت متناسب با دوز به طور مستقیم افزایش می یابد. با افزایش بیشتر دوز، از سرعت افزایش پـاسخ، کـاسته می شود. نهایتاً، دوزها می توانند به حدی برسند که در آن هیچ افزایشی در پاسخ صورت نگیرد. در سیستمهای ایده آل یا in vitro، ارتباط بین غلظت دارو و اثر به وسیله یک نمودار هذلولی (شکل ۱۸-۲) و براساس فرمول زیر بیان می شود:

$$E = \frac{E_{\text{max}} \times C}{C + EC_{50}}$$

در این فرمول E اثر مشاهده شده در غلظت  $E_{max}$  حداکثر پاسخ ناشی از دارو و EC<sub>50</sub> غلظت دارویی است که ۵۰٪ حداکثر اثر را تولید می کند.

این منحنی هذلولی شبیه قانون بقای جرم است که توصيف كنندة ارتباط بين دو مولكول با تمايل معين مى باشد. اين شباهت بیان کننده آن است که آگونیستهای دارویی، در اتصال به مولکولهای بیولوژیک با یک تمایل اختصاصی عمل میکنند. ليگاندهاي گيرندهاي راديواكتيو براي اثبات تخمين اشغال شدگي، در بسیاری از سیستمهای دارو ـ گیرنده به کار رفتهاند. در این سیستمها داروهای متصل به گیرندهها (B) با غلظت دارویی آزاد (C) (غیرمتصل) مرتبط است. این رابطه در شکل ۲-۱B نشان داده شده است و به وسیله یک معادله مشابه توصیف می شود:

$$B = \frac{B_{\text{max}} \times C}{C + k_{\text{d}}}$$

در این فرمول B<sub>max</sub> نشانگر غلظت کلی جایگاههای گیرنده می باشد (به معنی جایگاههای اتصال به دارو در غلظتهای بینهایت داروی آزاد) و k<sub>d</sub> (ثابت تفکیک تعادل) نمایانگر غلظت داروی آزاد بوده که در آن، نیمی از حداکثر اتصالات صورت می گیرد. این ثابت، مشخص کنندهٔ تمایل گیرندهها برای اتصال دارو به صورت دوطرفه می باشد: اگر  $k_{\rm d}$  پایین باشد، تمایل اتصال بالاست و بالعكس.  $EC_{50}$  و  $k_d$  مى توانند مساوى باشند اما همان طور که در پایین بحث شده است، نیازی به این تساوی نیست. دادههای دوز \_ پاسخ اغلب به صورت نمودار اثر دارو (محور Y) به لگاریتم دوز یا غلظت (محور X) نمایش داده می شوند. این عملیات ریاضی، نمودار هذلولی شکل ۱-۲ را به یک نمودار S مانند ۲ با یک حالت خطی در میانه نمودار تبدیل می کند (مثال: شکل ۲-۲). این حالت، مقیاس محور غلظت را در غلظتهای پایین گسترش می دهد (در جایی که اثر دارو به سرعت تغییر میکند) و آن را در غلظتهای بالا فشرده میکند (جایی که اثر دارو به آهستگی تغییر میکند)، اما اهمیت بیولوژیک یا فارماكولوژيک قابل توجهي ندارد.

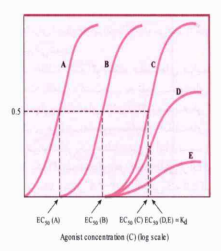
## پیوند گیرنده ـ عامل و گیرندههای یدکی ً

زمانی که گیرنده توسط آگونیست اشغال می شود، تغییر ساختاری متعددی در سطح پروتئین گیرنده ایجاد می شود که تنها اولین مرحله از مراحل متعددی است که معمولاً برای تولید یک پاسخ فارماکولوژیکی مورد نیاز است. پدیدهٔ هدایت پیام که اشغال

<sup>1-</sup> Hyperbolic

<sup>2-</sup> Sigmoid

<sup>3-</sup> Spare receptors



شکل Y-Y. تغییر شکل لگاریتمی محور دوز و تظاهر تجربی گیرندههای یدکی با استفاده از غلظتهای مختلف یک آنتاگونیست برگشتناپذیر. منحنی A پاسخ آگونیستی را در غیاب آنتاگونیست نشان می دهد. پس از درمان با غلظت اندک آنتاگونیست (منحنی B)، منحنی به سمت راست تغییر مکان می دهد اما حداکثر پاسخ حفظ می شود چرا که باقی گیرندههای موجود هنوز بیش از تعداد مورد نیاز هستند. در منحنی C که پس از درمان با غلظتهای بیشتر آنتاگونیست حاصل می شود. گیرندههای موجود دیگر «یدکی» نیستند و در عوض تعداد آنها که برای میانجی گری یک پاسخ حداکثری کاهش نیافته، کفایت می کند. هنوز هم غلظتهای بالاتر آنتاگونیست (منحنیهای C و C از تعداد گیرندههای موجود تا نقطهای که حداکثر پاسخ کاهش یابد، می کاهد. C آگونیست در منحنیهای C و C ممکن است مقداری نزدیک به C باشد که مشخصهٔ تمایل اتصال آگونیست به گیرنده است.

گیرنده توسط دارو و پاسخ فارماکولوژیک را با یکدیگرمرتبط میکند اغلب، پیوند (جفتشدن) نامیده میشود. اثربخشی نسبی پیوند پاسخ، تا حدودی توسط تغییر اولیه ساختاری گیرنده تعیین میشود. بنابراین، اثرات آگونیستهای کامل در مقایسه با آگونیستهای نسبی در اشغال گیرنده، کارآمدتر به نظر میرسند (که در ادامه توصیف شده است). همچنین کارآمدی پیوند، توسط وقایع پاییندست بیوشیمیایی که اشغال گیرنده را به پاسخ سلولی تبدیل میکنند، تعیین میگردد. برای برخی از گیرندهها نظیر تبدیل میکنند، تعیین میگردد. برای برخی از گیرندهها نظیر کانالهای یونی وابسته به لیگاند ارتباط بین دارو و پاسخ بسیار ساده است. زیرا جریان یونی پدید آمده توسط دارو اغلب به صورت نسبی با تعدادی از گیرندهها (کانال یونی) پدید میآید.

برای برخی از گیرندههایی که تحت تأثیر آنزیهها قرار دارند یافتن این ارتباط بسیار پیچیده است زیرا پاسخهای بیولوژیکی اغلب پیش از اشغال کامل گیرنده توسط دارو پدید میآید.

بسیاری از عوامل در ارتباط اشغال گیرنده با پاسخ، به صورت غیرخطی، دخیل می باشند و اغلب این عوامل فقط تا حدودی شناخته شدهاند. مفهوم بسیار ارزشمندی به نام گیرندههای یدکی یا گیرندههای معکوس به درک کامل این مسیر کمک میکند. گیرندهها در صورتی در یک پاسخ فارماکولوژیک معین، یدکی نامیده می شوند که امکان کسب یک [حداکثر یاسخ بیولوژیک] در غلظتی از آگونیست [بدون اشکال کامل گیرندههای در دسترس]، فراهم گردد. به طور تجربی، گیرندههای یدکی را می توان با استفاده از آنتاگونیستهای برگشتنایذیر نشان داد. این آنتاگونیستها به تعدادی از گیرندهها متصل می شوند و از اتصال آگونیست به آنها جلوگیری می کنند. با این وجود، مشاهده میشود که غلظتهای بالای آگونیست هنوز هم میتوانند پاسخ حداکثر را ایجاد نمایند (شکل ۲-۲). بنابراین، پاسخ اینوتروپیک حداكثرى ماهيچه قلب به كاتكول أمينها ميتواند حتى تحت شرایطی که ۹۰٪ گیرندههای بتا آدرنوسیتور توسط یک آنتاگونیست شبه برگشتناپذیر اشغال شدهاند، تولید گردد. بر این اساس، به نظر می رسد که سلولهای میوکارد دربرگیرنده تعداد زیادی از گیرندههای بتا آدرنورسپتور یدکیباشند.

ما چگونه می توانیم پدیده گیرندههای یدکی را توجیه کنیم؟ در برخی موارد گیرندهها ممکن است به راحتی به صورت یدکی باشند یعنی از نظر تعداد، نسبت به کل گیرندهها یدکی باشند یعنی سیگنالهای پاییندست سلولی پاسخهای حداکثری را ایجاد کند، حتی در شرایطی که همه گیرنده اشغال نشده است. در موارد دیگر یدکی بودن گیرندهها موقتی و گذرا بوده برای مثال در بیتاآدرنوسپتورها، فعال شدن گیرنده، موجب پیشبرد اتصال گوانوزین تری فسفات (GTP) به یک پروتئین پیامرسان حد واسط گشته و فعال شدن پیامرسانی، می تواند به طور عمده تعامل آگونیست یا گیرنده را به تأخیر اندازد (به بخش بعدی، مباحث مربوط به پروتئینهای G و پیامبرهای ثانویه مراجعه شود). در چنین حالتی، حداکثر پاسخ می تواند توسط فعال شدن گیرندههای خین حالتی، حداکثر پاسخ می تواند توسط فعال شدن گیرندههای نسبتاً کمتری صورت گیرد، زیرا پاسخ ایجاد شده توسط یک

در اینجا پاسخ حداکثر با فعال شدن نسبی برخی از گیرندهها مشخص میشود. زیرا پاسخ با فعال شدن و اتصال هر لیگاند به

گیرنده و حتی پس از اتصال نیز دوام خواهد داشت. بنابراین، مبنای بیوشیمیایی یک گیرنده و حساسیت یک سلول یا بافت به غلظت خاصی از آگونیست نه تنها بستگی به تمایل گیرنده برای اتصال به آگونیست دارد (که با  $K_d$  مشخص می شود) بلکه به درجهٔ یدکی بودن گیرنده ها یا تعداد کل گیرنده های موجود، در مقایسه با تعداد واقعی مورد نیاز برای حصول حداکثر پاسخ بیولوژیکی نیز، وابسته است.

مفهوم گیرندههای یدکی از نظر بالینی فوق العاده مفید است، زیرا باعث می شود که فرد توجه خود را به طور کامل به اثرات دوز دارو معطوف نماید، بدون این که به در نظر گرفتن جزئیات بیوشیمیایی پاسخ پیامرسانی نیاز داشته باشد،  $K_{\rm d}$  مربوط به تعامل آگونیست ـ گیرنده، تعیین کننده نسبت معینی  $(\frac{{\bf B}}{{\bf B}})$  از کل گیرندههاست، که در یک غلظت معین از آگونیست آزاد (C) (صرف نظر از غلظت گیرنده) اشغال شده باشد:

$$\frac{B}{B_{\text{max}}} = \frac{C}{C + K_d}$$

یک سلول را با چهار گیرنده و چهار اثرکننده در نظر بگیرید. در اینجا تعداد اثرکنندهها، حداکثر پاسخ را محدود نمیکند و گیرندهها از نظر تعداده یدکی نیستند. متعاقباً یک آگونیست که با غلظتی مساوی با  $K_a$  موجود باشد، ۵۰٪ گیرندهها را اشغال کرده معنی که دو گیرنده، دو اثرکنندهها فعال و نیمی از حداکثر پاسخ (بدان معنی که دو گیرنده، دو اثرکننده را تحریک کنند) تولید خواهد شد. حالا تصور کنید که تعداد گیرندهها به ۱۰ برابر یعنی ۴۰ گیرنده برسد امّا تعداد کل اثرکنندهها ثابت باقی بماند. بیشتر گیرندهها در شرایط فعلی از نظر تعداد «یدکی» هستند. در نتیجه غلظت بسیار کمتر آگونیست برای اشغال کردن دو تا از ۴۰ گیرنده (۵٪ گیرندهها) کفایت میکند و این غلظت پایین آگونیست توانایی برانگیختن نیمی از حداکثر پاسخ را (که به معنی فعال شدن دو عدد از چهار اثرکننده میباشد) دارد. بنابراین، امکان تغییر حداد حساسیت بافتها دارای گیرندههای یدکی توسط تغییر تعداد گیرنده وجود دارد.

## آنتاگونیستهای رقابتی و برگشت ناپذیر

آنتاگونیستها به گیرندهها متصل می شوند اما آنها را فعال نمی کنند. عمل اولیهٔ آنتاگونیستها ممانعت از اثر آگونیستهای (داروهای دیگر و یا مولکولهای تنظیم کننده اندوژن) فعال کننده گیرنده می باشد. تعدادی از آنتاگونیستها (که آگونیستهای معکوس نیز نامیده می شوند فصل ۱ را ببینید)، فعالیت گیرنده را به زیر سطح قابل مشاهده در غیاب لیگاند متصل شونده،

میرسانند. آنتاگونیستها بسته به این که به طور برگشتپذیر با آگونیستها برای اتصال به گیرندهها رقابت میکنند یا خیر، به دو دسته تقسیم میشوند.

در یک غلظت ثابت آگونیست، غلظتهای فزایندهٔ یک آتناگونیست رقابتی برگشتپذیر، به طور پیشروندهای پاسخ آگونیست را مهار و غلظتهای بالای آنتاگونیست، به طور کامل از آگونیست، به طور کامل از آگونیست، می تواند اثر یک غلظت معین از آنتاگونیست را خنثی کند.  $E_{\rm max}$  یک آگونیست، برای هر غلظت ثابتی از آنتاگونیست ثابت باقی می ماند (شکل T-TA). از آنجایی که آنتاگونیست رقابتی است، حضور آن غلظت مورد نیاز آگونیست برای یک پاسخ معین ایجاد شده را افزایش می دهد و نمودار اثر غلظت آگونیست به سمت راست شیفت می کند.

غلظت (C') یک آگونیست مورد نیاز برای تولید یک اثر مشخص، در حضور یک غلظت ثابت (C') آنتاگونیست رقابتی، بیش از غلظت آگونیست (C') مورد نیاز برای تولید همان اثر در غیاب آنتاگونیست میباشد. نسبت این دو غلظت آگونیست (نسبت دوز) بستگی به ثابت تفکیک (C') آنتاگونیست دارد، که توسط معادله شیلد بیان شده است:

$$\frac{C'}{C} = 1 + \frac{[I]}{K_i}$$

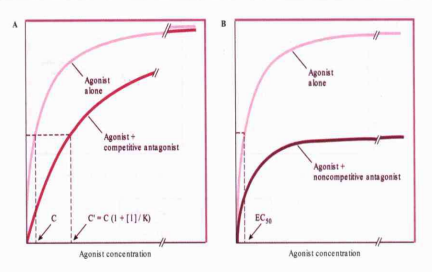
فارماکولوژیستها اغلب این رابطه را برای تعیین Ki آنتاگونیست رقابتی استفاده میکنند. حتی بدون دانستن رابطه بین اشغال گیرنده توسط آگونیست و پاسخ، K می تواند به سادگی و به دقت تعیین شود. همان طوری که در شکل K نشان داده شده، نمودارهای غلظت پاسخ در حضور و در غیاب یک غلظت ثابت آنتاگونیست رقابتی به دست می آید؛ مقایسه غلظتهای مورد نیاز آگونیست برای تولید درجههای یکسانی از اثر فارماکولوژیک در دو حالت، K مربوط به آنتاگونیست را نشان می دهد. برای مثال اگر K دو برابر K باشد، بنابراین: K این رابطه ریاضی دارای دو تعریف درمانی برای پزشک، این رابطه ریاضی دارای دو تعریف درمانی

مهم است:

 میزان مهار ناشی از یک آنتاگونیست رقابتی بستگی به غلظت آنتاگونیست دارد. [پروپرانولول مثال مناسبی برای آنتاگونیست رقابتی گیرنده بتاآدرنوسیتوز میباشد]. بیمارانی که به عنوان مثال یک دوز ثابت این دارو را دریافت کنند، دامنهٔ وسیعی از غلظتهای پلاسمایی را نشان میدهند، که

<sup>1-</sup> Competitive

<sup>2-</sup> Irreversible



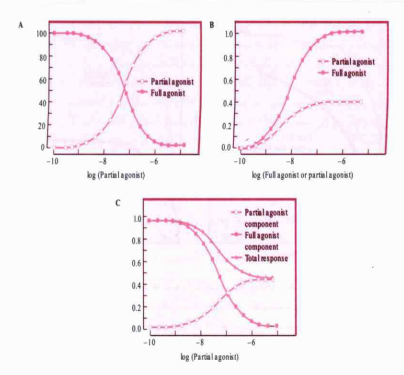
شکل ۳-۳، تغییرات در منحنیهای غلظت ـ اثر آگونیست که توسط آنتاگونیست رقابتی (A) یا یک آنتاگونیست برگشتناپذیر حاصل شده است (B). همانطور که نشان داده شده، در حضور یک آنتاگونیست رقابتی، غلظتهای بالاتر آگونیست برای ایجاد یک اثر مفروض، لازم است؛ لذا غلظت آگونیست (C') مورد نیاز برای یک اثر مفروض در حضور غلظت [I] یک آنتاگونیست به سمت راست جابجا میشود. غلظتهای بالای آگونیست می توانند توسط یک آنتاگونیست رقابتی) که سبب کاهش اثر حداکثر می توانند توسط یک آنتاگونیست برگشتناپذیر (یا غیررقابتی) که سبب کاهش اثر حداکثر میگردد، دیده نمی شود، هر چند که ممکن است به تغییر EC<sub>50</sub> نیانجامد.

به علت تفاوتهای موجود در کلیرانس پروپرانولول میباشد. در نتیجه اثر مهاری این دارو بر پاسخ فیزیولوژیک نوراپی نفرین و اپینفرین (آگونیستهای اندوژن گیرنده آدرنرژیک) ممکن است به میزان زیادی متغیر باشد که نیازمند تعدیل دوز پروپرانولول خواهد بود.

۲. پاسخ بالینی به یک آنتاگونیست رقابتی همچنین بستگی به غلظت آگونیستی دارد که برای اتصال به گیرندهها رقابت میکنند. همچنین پروپرانولول یک مثال مفید است: زمانی که این دارو در دوزهای متوسطی که برای مسدودکردن اثر سطوح پایهای میانجی عصبی نوراپینفرین کافی است، تجویز شود، میزان ضربان قلب در حالت استراحت کاهش مییابد. اگرچه افزایش نوراپینفرین و اپینفرین که با ورزش، تغییرات وضعی یا استرس هیجانی روی میدهد، میتواند برای غلبه بر این یا استرس هیجانی روی میدهد، میتواند برای غلبه بر این انتاگونیسم رقابتی کفایت کند. در این شرایط، دوز یکسانی از پروپرانولول ممکن است اثرات کمتری داشته باشد و در نتیجه پراسخ درمانی را تغییر دهد. اثرات آنتاگونیستهای برگشتناپذیر بسیار متفاوت است. به محض اینکه رسپتور توسط چنین دارویی اشغال شود آگونیست قادر به خنثی کردن توسط چنین دارویی اشغال شود آگونیست قادر به خنثی کردن اثرات مهاری آن بر گیرنده نخواهد بود.

عملکرد آنتاگونیستهای غیررقابتی بسیار متفاوت است. زیرا به محض اتصال چنین داروهایی أگونیست نمی تواند اثرات مهاری خود در بسیاری از موارد القا کند. تعدادی از آنتاگونیستهای گیرنده، با یک روش برگشتناپذیر ایا نزدیک به غیرقابل برگشت می توانند به گیرنده متصل شوند. این عمل با تشكيل پيوند كوالانسى با گيرنده يا از طريق اتصالى محكم جهت اهداف بالینی صورت میگیرد و گیرنده برای اتصال به آگونیست غیرقابل دسترس می شود. بعد از اشغال بخشی از گیرنده ها توسط چنین آنتاگونیستی، تعداد گیرندههای اشغال نشده باقی مانده برای آگونیست (حتی در غلظتهای بالا میتواند) آن قدر کم باشد که در مقایسه با حداکثر پاسخ قبلی، پاسخ ناچیزی ایجاد کند (شکل T-TB). در صورتی که گیرندههای یدکی وجود داشته باشند، دوز پایین تر آنتاگونیست غیرقابل برگشت، ممکن است گیرندههای اشغال نشده را به اندازهٔ کافی در جهت اعمال حداکثر پاسخ به اً گونیست، خالی بگذارد، اگر چه غلظت بالاتری از اُگونیست مورد نیاز خواهد بود. (شکل ۲B,C-۲، پیوند گیرنده ـ اثرکننده و گیرندههای پدکی را ببینید).

از نظر درمانی آنتاگونیستهای برگشتناپذیر، مزایا و معایب



شکل ۴-۲۰ A. درصد اشغال گیرنده که حاصل اتصال آگونیست کامل (موجود در یک غلظت واحد) به گیرندهها در حضور غلظت افزاینده یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی امر (مربع های توپر) و آگونیست نسبی (مربع توخالی) برای اتصال به جایگاههای گیرندههای مشابه رقابت میکنند، هنگامی که اشغال توسط آگونیست نسبی افزایش یابد، از میزان اتصال آگونیست کامل کاسته می شود. B. هنگامی که هر یک از دو دارو به تنهایی استفاده شوند و سطح پاسخ ارزیابی گردد، اشغال همه گیرندهها توسط آگونیست نسبی سبب ایجاد حداکثر پاسخ کمتری نسبت به مشابه اشغال توسط یک آگونیست کامل است. C. کاربرد همزمان با یک غلظت واحد از آگونیست کامل و غلظتهای افزاینده آگونیست نسبی سبب الگوهای پاسخی می شود که در تصویر پایین دیده می شوند. جزیی از پاسخ حاصل از یک غلظت بالای واحد آگونیست کامل (مربعهای توپر) در برابر از غلظتهای رو به افزایش آگونیست نسبی که در حال رقابت برای اتصال به گیرنده هستند، کاسته می شود؛ در همین زمان نسبت پاسخ ناشی از آگونیست نسبی (مربع توخالی) افزایش می یابد در حالی که پاسخ کلی \_ یعنی مجموعه پاسخهای دو دارو (مثلثهای توپر) \_ به تدریج کاهش می یابد و در نهایت به حدی می رسد که می تواند به تنهایی توسط آگونیست نسبی (مقایسه با B) ایجاد شود.

مشخصی را نشان می دهند. تا زمانی که آنتاگونیست غیرقابل برگشت، گیرنده را اشغال کرده باشد، نیازی به این که در حالت غیر متصل باشد، تا پاسخهای آگونیست را مهار کند، وجود ندارد. متعاقباً مدت زمان عمل چنین آنتاگونیست غیر قابل برگشتی به طور نسبی مستقل از میزان حذف آن است و بیشتر به میزان تولید و از بین رفتن مولکولهای گیرنده بستگی دارد.

فنوکسی بنزآمین که یک آنتاگونیست غیر قابل برگشت آلفا آدرنوسپتور است، برای کنترل بیماری فشارخون بالای ناشی از کاتکول آمینهای رها شده از فئوکروموسیتوما (یک تومور مرکز غدهٔ فوق کلیوی)، به کار می رود. اگر تجویز فنوکسی بنزآمین

فشار خون را پایین آورد، حتی زمانی که تومور به طور دورهای مقادیر فوق العاده زیادی کاتکول آمین رها می کند نیز انسداد ادامه خواهد یافت. در این حالت توانایی جلوگیری از پاسخ در برابر غلظتهای متغیر و بالای آگونیست یک مزیت درمانی می باشد. اگر دوز بیش از حد تجویز شود، یک مشکل واقعی می تواند ایجاد شود. در صورتی که نتوان بر انسداد آلفا آدرنوسپتور غلبه کرد، اثرات اضافی دارو را باید به صورت "فیزیولوژیک" آنتاگونیزه نمود که به معنای استفاده از یک عامل محدودکنندهای است که از طریق گیرندههای آلفا عمل نکند.

أنتاگونيستها مى توانند به طور غيررقابتى و از طريق

شیوههای متفاوتی عمل کنند که یکی از آنها، اتصال به یک جایگاه بر روی پروتئین گیرنده است که از جایگاه اتصال آگونیست جدا بوده و بدین وسیله از فعال شدن گیرنده بدون مسدودکردن اتصال آگونیست، جلوگیری می کند (شکل ۱-۲C,D را ببینید). اگر چه این داروها به صورت غیر رقابتی عمل میکنند، ولی اعمال آنها، در صورت عدم اتصال با پیوند کووالانسی برگشتپذیر خواهد بود. چنین داروهای اغلب تعدیل کننده های منفی آلوستریکی انامیده می شوند. زیرا این داروها به قسمت مختلف (آلوستریک) گیرنده نسبت به حالت کلاسیک (ارتوستریک) آن متصل میشوند. تمام مدولاتورهای آلوستریک گیرنده به صورت أنتاگونيست عمل نميكنند برخي به صورت فعالكننده نيز اثر میگذارند و به جای مهار گیرنده آن را تقویت و تحریک میکنند. برای مثال بنزودیازپینها به عنوان مدولاتورهای آلوستریکی مثبت عمل می کنند این داروها به صورت غیر رقابتی به کانالهای یونی متصل می شوند، که این کانال ها به نوبه خود توسط میانجی عصبی GABA (گاما أمينوبوتيريک اسيد) فعال شده و اثر فعال کنندگی خالص GABA را در جهت هدایت کانال افزایش میدهند. این مکانیسم آلوستریکی یکی از دلایلی است که بنزودیازپینها در دوزهای زیاد نسبتاً بیخطر هستند. زیرا این داروها اثرات کمی بر هدایت یونی در دوزهای معمول و حتی بالاتر از خود دارند. توانمندی آنان در افزایش هدایت یونی توسط افزایش نوروترانسمیترهای مغزی محدود میشود.

## آگونیستهای نسبی

براساس حداکثر پاسخ فارماکولوژیک که در هنگام اشغال کلیه گیرنده ها رخ میدهد، آگونیستها میتوانند به دو دسته عمده تسیمبندی شوند: آگونیستهای نسبی در مقایسه با گونیستهای کامل پاسخ کمتری را در هنگام اشغال کامل گیرنده، ایجاد میکنند. آگونیستهای نسبی نمودارهای غلظت گرن مشابه نمودارهای مربوط به آگونیستهای کامل در حضور یک آنتاگونیست که به طور برگشتناپذیری تعدادی از جایگاههای گیرنده را مسدود کرده، را تولید میکنند (شکلهای ۲-۲، نمودار گونیستهای ناسی که عدم توانایی آگونیستهای نسبی برای تولید حداکثر پاسخ، ناشی از کاهش تمایل آن برای اتصال به گیرنده نمیباشد. در واقع، عدم توانایی آگونیستهای نسبی جهت تولید حداکثر پاسخ فارماکولوژیک، حتی زمانی که با غلظتهای بالای خود همه جایگاههای اتصال گیرندهها را اشباع نمایند، بدان علت است که آگونیستهای نسبی به طور رقابتی پاسخهای تولید شده توسط آگونیستهای کامل را

مهار می کنند (شکل  $\Upsilon$ -۲). این آگونیست \_ آنتاگونیستهای مخلوط خصوصیات آگونیست نسبی را داشته و می توانند هر دو نوع اثرات دارویی را در کلینیک داشته باشند. به عنوان مثال بوپرنورفین  $\Upsilon$ ، یک آگونیست نسبی گیرندههای اوپیوئیدی  $\Upsilon$  می باشد که عموماً نسبت به مورفین داروی ضد درد کمخطرتری است چرا که خطر سرکوب سیستم تنفسی متعاقب مصرف دوز بالای آن کمتر است. بوپرونورفین در افراد وابسته به مرفین نیز داروی ضد درد مفیدی است، اگر چه ممکن است از طریق مهار رقابتی عمل آگونیست مورفین، باعث تسریع علایم سندرم محرومیت ناشی از مورفین گردد.

## دیگر مکانیسمهای آنتاگونیستی داروها

همه مکانیسمهای آنتاگونیستی در برگیرنده تعاملات داروها یا لیگاندهای درونزاد بر روی یک نوع گیرنده نیستند و برخی از انواع آنتاگونیستها هیچگاه یک گیرنده را درگیر نمیکنند. برای مثال، پروتامین پروتئینی است که در pH فیزیولوژیک بار مثبت دارد، و برای مقابله با اثرات هپارین که یک ضدانعقاد دارای بار منفی است، به کار میرود. در این حالت، یک دارو به عنوان آنتاگونیست شیمیایی عمل میکند، که به سادگی با اتصال یونی، هپارین را برای تعامل با پروتئینهای درگیر در لختهشدن خون از دسترس خارج میکند.

نـوع دیگری از مکانیسم آنتاگونیستی، آنتاگونیست فیزیولوژیک در مسیرهای تنظیمی درونزاد است که به وسیله گیرندههای مختلف میانجی گری می شود. برای مثال، طی چندین عمل کاتابولیک، هورمونهای گلوکوکورتیکوئیدی باعث افزایش قند خون می گردند، و این اثر توسط انسولین به صورت فیزیولوژیک معکوس می شود. اگر چه گلوکوکورتیکوئیدها و انسولین در دو سیستم گیرنده ـ اثرکننده کاملاً جداگانه عمل می کنند، پزشک باید برخی اوقات انسولین را جهت مقابله با اثرات هیپرگلیسمی (افزایش بیش از حد قند خون) که توسط افزایش هـ ورمون گلوکوکورتیکوئید ایجاد شده، یا بر اثر ساخته شدن درونزاد (مثل یک تومور قشر آدرنال) یا هنگام درمان با گلوکوکورتیکوئیدها تولید شده است، تجویز کند.

در مجموع، استفاده از یک دارو به عنوان آنتاگونیست فیزیولوژیک، اثراتی را تولید میکند که کمتر اختصاصی هستند و در مقایسه با اثرات آنتاگونیست ویژه یک گیرنده، به سادگی قابل کنترل نیستند. بنابراین، به عنوان مثال، جهت درمان برادی کاردی ناشی از افزایش ترشح استیل کولین از پایانههای عصب

واگ، پزشک می تواند ایزوپروترنول را تجویز می نماید، که یک آگونیست بتا آدرنوسپتور است و میزان ضربان قلب را از طریق تحریک گیرندههای سمپاتیکی قلب افزایش می دهد. اما استفاده از این آنتاگونیست فیزیولوژیک کمتر مرسوم است و به طور بالقوه خطرناک تر از یک آنتاگونیست ویژه گیرنده مثل آتروپین (یک آنتاگونیست رقابتی در گیرندههایی که در آنها استیل کولین ضربان قلب را آهسته می کند) می باشد.

## مکانیسمهای پیامرسانی و عمل دارو

تاکنون تعاملات گیرنده و اثرات دارو را به صورت معادلات و نمودارهای غلظت ـ اثر در نظر گرفتیم. ما همچنین باید مکانیسمهای مولکولی را که یک دارو از طریق آن عمل میکند، درک نماییم. چنین اطلاعاتی ما را به سمت سؤالاتی اساسی که دارای اهمیتهای بالینی بالایی هستند، سوق میدهند:

- چرا برخی داروها اثراتی را باقی میگذارند که برای دقیقهها،
   ساعات یا حتی روزها بعد از این که دارو از بین رفت، نیز
   ادامه مییابد؟
- ، چرا پاسخها به دیگر داروها با تجویز طولانی یا مکرر به سرعت کاهش میابد؟
- چطور مکانیسمهای سلولی تقویتکننده پیامهای شیمیایی خارجی، پدیدهٔ گیرندههای یدکی را توضیح میدهند؟
- چرا داروهای مشابه شیمیایی اغلب ویژگی انتخابی غیر منتظرهای را در اعمالشان بروز میدهند؟
- ا آیا این مکانیسمها اهدافی را برای گسترش داروهای جدید فراهم می کنند؟

بیشتر پیامرسانیهای ترانس ممبران از طریق چندین مکانیسم مولکولی مختلف انجام میشوند، و هر کدام از این مکانیسمها، از طریق تکامل خانوادههای از پروتئینهای خاص خود، برای انتقال پیامهای زیادی تطابق یافتهاند.این خانوادههای پروتئینی مختلف شامل گیرندههای روی سطح سلول، درون سلول، و همچنین آنزیمها و دیگر اجزایی هستند که پیامرسانی پس از گیرنده را تولید، تقویت و هماهنگ کرده و پایان می بخشند و این کار را از طریق پیامبرهای ثانویه شیمیایی در سیتوپلاسم انجام میدهند. در این بخش ابتدا در مورد مکانیسمهای موجود برای انتقال اطلاعات شیمیایی عرض غشایی پلاسمایی بحث نموده و سپس ویژگیهای کلیدی پیامبرهای ثانویه سیتوپلاسمی را مورد بررسی قرار میدهیم.

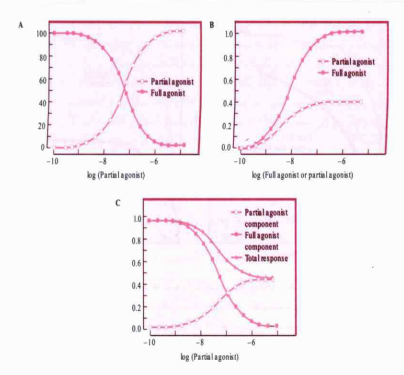
ینج مکانیسم اساسی در پیامرسانی از ترانس ممبران شناخته شدهاند (شکل ۵-۲). هر یک از این مکانیسمها برای غلبه کردن بر سد غشای پلاسمایی که متشکل از چربی دولایه میباشد، استراتژی متفاوتی دارند. این استراتـژیها عبارتند از: (۱) یک لیگاند حلال در چربی که عرض غشا را طی میکند و روی یک گیرندهٔ داخل سلولی اثر میکند. (۲) یک پروتئین گیرنده ترانس ممبران که فعالیت آنزیمی داخل سلولی آن به صورت آلوستریک توسط یک لیگاند تنظیم می شود در حالی که این لیگاند به جایگاههای پروتئینی در خارج سلول می چسبد. (۳) یک گیرنده ترانس ممبران که به یک پروتئین تیروزین کیناز میچسبد و آن را تحریک میکند. (۴) یک کانال یونی ترانس ممبران وابسته به ليگاند كه مى تواند به وسيلهٔ اتصال يك ليگاند باز يا بسته شود. (۵) پروتئین گیرنده ترانس ممبران که پروتئین انتقال دهنده پیام (پیامرسان) متصل شونده به GTP (پروتئین G) را تحریک می کند و در مقابل تولید یک پیامرسان ثانویه داخل سلولی را تعديل مي كند.

اگرچه این پنج مکانیسم اثبات شده، توجیه کننده تمامی سیگنالهای شیمیایی منتقل شونده از عرض غشای سلول نیستند، ولی در انتقال بسیاری از مهمترین سیگنالهای مورد بحث در فارماکوتراپی نقش دارند.

## گیرندههای داخل سلولی داروهای محلول در چربی

برخی از لیگاندهای بیولوژیک آن قدر محلول در چربی هستند که بتوانند از غشای پلاسمایی عبور کرده و بر روی گیرندههای داخل سلولی عمل کنند. از چنین لیگاندهایی میتوان به استروئیدها (کورتیکواستروئیدها، مینرالوکورتیکوئیدها، استروئیدهای جنسی و ویتامین D) و هورمون تیروئید اشاره نمود که گیرندههایشان تحریککنندهٔ رونویسی ژنها بوده و این کار را از طریق اتصال به توالیهای DNA خاصی انجام می دهند که در مجاورت ژنی قرار دارد که لازم است تنظیم شود. تعدادی از توالیهای DNA هدف (که عناصر پاسخدهنده انمیده می شوند) شناسایی شدهاند.

این گیرندههای فعال کننده ژن <sup>۲</sup> متعلق به خانواده پروتئینی هستند که از یک پیشساز مشترک مشتق شدهاند. جداسازی گیرندهها با تکنیکهای DNA نوترکیب، چشماندازهایی را در مورد مکانیسم مولکولی آنها فراهم کرده است. برای مثال، اتصال هورمون گلوکوکورتیکوئید به پروتئین گیرنده طبیعی خود، اثر مهاری بر فعالیت تحریک کنندهٔ رونویسی پروتئین اعمال می کند. شک کند.



شکل ۴-۲۰ A. درصد اشغال گیرنده که حاصل اتصال آگونیست کامل (موجود در یک غلظت واحد) به گیرندهها در حضور غلظت افزاینده یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی امر (مربع های توپر) و آگونیست نسبی (مربع توخالی) برای اتصال به جایگاههای گیرندههای مشابه رقابت میکنند، هنگامی که اشغال توسط آگونیست نسبی افزایش یابد، از میزان اتصال آگونیست کامل کاسته می شود. B. هنگامی که هر یک از دو دارو به تنهایی استفاده شوند و سطح پاسخ ارزیابی گردد، اشغال همه گیرندهها توسط آگونیست نسبی سبب ایجاد حداکثر پاسخ کمتری نسبت به مشابه اشغال توسط یک آگونیست کامل است. C. کاربرد همزمان با یک غلظت واحد از آگونیست کامل و غلظتهای افزاینده آگونیست نسبی سبب الگوهای پاسخی می شود که در تصویر پایین دیده می شوند. جزیی از پاسخ حاصل از یک غلظت بالای واحد آگونیست کامل (مربعهای توپر) در برابر از غلظتهای رو به افزایش آگونیست نسبی که در حال رقابت برای اتصال به گیرنده هستند، کاسته می شود؛ در همین زمان نسبت پاسخ ناشی از آگونیست نسبی (مربع توخالی) افزایش می یابد در حالی که پاسخ کلی \_ یعنی مجموعه پاسخهای دو دارو (مثلثهای توپر) \_ به تدریج کاهش می یابد و در نهایت به حدی می رسد که می تواند به تنهایی توسط آگونیست نسبی (مقایسه با B) ایجاد شود.

مشخصی را نشان می دهند. تا زمانی که آنتاگونیست غیرقابل برگشت، گیرنده را اشغال کرده باشد، نیازی به این که در حالت غیر متصل باشد، تا پاسخهای آگونیست را مهار کند، وجود ندارد. متعاقباً مدت زمان عمل چنین آنتاگونیست غیر قابل برگشتی به طور نسبی مستقل از میزان حذف آن است و بیشتر به میزان تولید و از بین رفتن مولکولهای گیرنده بستگی دارد.

فنوکسی بنزآمین که یک آنتاگونیست غیر قابل برگشت آلفا آدرنوسپتور است، برای کنترل بیماری فشارخون بالای ناشی از کاتکول آمینهای رها شده از فئوکروموسیتوما (یک تومور مرکز غدهٔ فوق کلیوی)، به کار می رود. اگر تجویز فنوکسی بنزآمین

فشار خون را پایین آورد، حتی زمانی که تومور به طور دورهای مقادیر فوق العاده زیادی کاتکول آمین رها می کند نیز انسداد ادامه خواهد یافت. در این حالت توانایی جلوگیری از پاسخ در برابر غلظتهای متغیر و بالای آگونیست یک مزیت درمانی می باشد. اگر دوز بیش از حد تجویز شود، یک مشکل واقعی می تواند ایجاد شود. در صورتی که نتوان بر انسداد آلفا آدرنوسپتور غلبه کرد، اثرات اضافی دارو را باید به صورت "فیزیولوژیک" آنتاگونیزه نمود که به معنای استفاده از یک عامل محدودکنندهای است که از طریق گیرندههای آلفا عمل نکند.

أنتاگونيستها مى توانند به طور غيررقابتى و از طريق

شیوههای متفاوتی عمل کنند که یکی از آنها، اتصال به یک جایگاه بر روی پروتئین گیرنده است که از جایگاه اتصال آگونیست جدا بوده و بدین وسیله از فعال شدن گیرنده بدون مسدودکردن اتصال آگونیست، جلوگیری می کند (شکل ۱-۲C,D را ببینید). اگر چه این داروها به صورت غیر رقابتی عمل میکنند، ولی اعمال آنها، در صورت عدم اتصال با پیوند کووالانسی برگشتپذیر خواهد بود. چنین داروهای اغلب تعدیل کننده های منفی آلوستریکی انامیده می شوند. زیرا این داروها به قسمت مختلف (آلوستریک) گیرنده نسبت به حالت کلاسیک (ارتوستریک) آن متصل میشوند. تمام مدولاتورهای آلوستریک گیرنده به صورت أنتاگونيست عمل نميكنند برخي به صورت فعالكننده نيز اثر میگذارند و به جای مهار گیرنده آن را تقویت و تحریک میکنند. برای مثال بنزودیازپینها به عنوان مدولاتورهای آلوستریکی مثبت عمل می کنند این داروها به صورت غیر رقابتی به کانالهای یونی متصل می شوند، که این کانال ها به نوبه خود توسط میانجی عصبی GABA (گاما أمينوبوتيريک اسيد) فعال شده و اثر فعال کنندگی خالص GABA را در جهت هدایت کانال افزایش میدهند. این مکانیسم آلوستریکی یکی از دلایلی است که بنزودیازپینها در دوزهای زیاد نسبتاً بیخطر هستند. زیرا این داروها اثرات کمی بر هدایت یونی در دوزهای معمول و حتی بالاتر از خود دارند. توانمندی آنان در افزایش هدایت یونی توسط افزایش نوروترانسمیترهای مغزی محدود میشود.

## آگونیستهای نسبی

براساس حداکثر پاسخ فارماکولوژیک که در هنگام اشغال کلیه گیرنده ها رخ میدهد، آگونیستها میتوانند به دو دسته عمده تسیمبندی شوند: آگونیستهای نسبی در مقایسه با گونیستهای کامل پاسخ کمتری را در هنگام اشغال کامل گیرنده، ایجاد میکنند. آگونیستهای نسبی نمودارهای غلظت گرن مشابه نمودارهای مربوط به آگونیستهای کامل در حضور یک آنتاگونیست که به طور برگشتناپذیری تعدادی از جایگاههای گیرنده را مسدود کرده، را تولید میکنند (شکلهای ۲-۲، نمودار گونیستهای ناسی که عدم توانایی آگونیستهای نسبی برای تولید حداکثر پاسخ، ناشی از کاهش تمایل آن برای اتصال به گیرنده نمیباشد. در واقع، عدم توانایی آگونیستهای نسبی جهت تولید حداکثر پاسخ فارماکولوژیک، حتی زمانی که با غلظتهای بالای خود همه جایگاههای اتصال گیرندهها را اشباع نمایند، بدان علت است که آگونیستهای نسبی به طور رقابتی پاسخهای تولید شده توسط آگونیستهای کامل را

مهار می کنند (شکل  $\Upsilon$ -۲). این آگونیست \_ آنتاگونیستهای مخلوط خصوصیات آگونیست نسبی را داشته و می توانند هر دو نوع اثرات دارویی را در کلینیک داشته باشند. به عنوان مثال بوپرنورفین  $\Upsilon$ ، یک آگونیست نسبی گیرندههای اوپیوئیدی  $\Upsilon$  می باشد که عموماً نسبت به مورفین داروی ضد درد کمخطرتری است چرا که خطر سرکوب سیستم تنفسی متعاقب مصرف دوز بالای آن کمتر است. بوپرونورفین در افراد وابسته به مرفین نیز داروی ضد درد مفیدی است، اگر چه ممکن است از طریق مهار رقابتی عمل آگونیست مورفین، باعث تسریع علایم سندرم محرومیت ناشی از مورفین گردد.

## دیگر مکانیسمهای آنتاگونیستی داروها

همه مکانیسمهای آنتاگونیستی در برگیرنده تعاملات داروها یا لیگاندهای درونزاد بر روی یک نوع گیرنده نیستند و برخی از انواع آنتاگونیستها هیچگاه یک گیرنده را درگیر نمیکنند. برای مثال، پروتامین پروتئینی است که در pH فیزیولوژیک بار مثبت دارد، و برای مقابله با اثرات هپارین که یک ضدانعقاد دارای بار منفی است، به کار میرود. در این حالت، یک دارو به عنوان آنتاگونیست شیمیایی عمل میکند، که به سادگی با اتصال یونی، هپارین را برای تعامل با پروتئینهای درگیر در لختهشدن خون از دسترس خارج میکند.

نـوع دیگری از مکانیسم آنتاگونیستی، آنتاگونیست فیزیولوژیک در مسیرهای تنظیمی درونزاد است که به وسیله گیرندههای مختلف میانجی گری می شود. برای مثال، طی چندین عمل کاتابولیک، هورمونهای گلوکوکورتیکوئیدی باعث افزایش قند خون می گردند، و این اثر توسط انسولین به صورت فیزیولوژیک معکوس می شود. اگر چه گلوکوکورتیکوئیدها و انسولین در دو سیستم گیرنده ـ اثرکننده کاملاً جداگانه عمل می کنند، پزشک باید برخی اوقات انسولین را جهت مقابله با اثرات هیپرگلیسمی (افزایش بیش از حد قند خون) که توسط افزایش هـ ورمون گلوکوکورتیکوئید ایجاد شده، یا بر اثر ساخته شدن درونزاد (مثل یک تومور قشر آدرنال) یا هنگام درمان با گلوکوکورتیکوئیدها تولید شده است، تجویز کند.

در مجموع، استفاده از یک دارو به عنوان آنتاگونیست فیزیولوژیک، اثراتی را تولید میکند که کمتر اختصاصی هستند و در مقایسه با اثرات آنتاگونیست ویژه یک گیرنده، به سادگی قابل کنترل نیستند. بنابراین، به عنوان مثال، جهت درمان برادی کاردی ناشی از افزایش ترشح استیل کولین از پایانههای عصب

واگ، پزشک می تواند ایزوپروترنول را تجویز می نماید، که یک آگونیست بتا آدرنوسپتور است و میزان ضربان قلب را از طریق تحریک گیرندههای سمپاتیکی قلب افزایش می دهد. اما استفاده از این آنتاگونیست فیزیولوژیک کمتر مرسوم است و به طور بالقوه خطرناک تر از یک آنتاگونیست ویژه گیرنده مثل آتروپین (یک آنتاگونیست رقابتی در گیرندههایی که در آنها استیل کولین ضربان قلب را آهسته می کند) می باشد.

## مکانیسمهای پیامرسانی و عمل دارو

تاکنون تعاملات گیرنده و اثرات دارو را به صورت معادلات و نمودارهای غلظت ـ اثر در نظر گرفتیم. ما همچنین باید مکانیسمهای مولکولی را که یک دارو از طریق آن عمل میکند، درک نماییم. چنین اطلاعاتی ما را به سمت سؤالاتی اساسی که دارای اهمیتهای بالینی بالایی هستند، سوق میدهند:

- چرا برخی داروها اثراتی را باقی میگذارند که برای دقیقهها،
   ساعات یا حتی روزها بعد از این که دارو از بین رفت، نیز
   ادامه مییابد؟
- ، چرا پاسخها به دیگر داروها با تجویز طولانی یا مکرر به سرعت کاهش میابد؟
- چطور مکانیسمهای سلولی تقویتکننده پیامهای شیمیایی خارجی، پدیدهٔ گیرندههای یدکی را توضیح میدهند؟
- چرا داروهای مشابه شیمیایی اغلب ویژگی انتخابی غیر منتظرهای را در اعمالشان بروز میدهند؟
- ا آیا این مکانیسمها اهدافی را برای گسترش داروهای جدید فراهم می کنند؟

بیشتر پیامرسانیهای ترانس ممبران از طریق چندین مکانیسم مولکولی مختلف انجام میشوند، و هر کدام از این مکانیسمها، از طریق تکامل خانوادههای از پروتئینهای خاص خود، برای انتقال پیامهای زیادی تطابق یافتهاند.این خانوادههای پروتئینی مختلف شامل گیرندههای روی سطح سلول، درون سلول، و همچنین آنزیمها و دیگر اجزایی هستند که پیامرسانی پس از گیرنده را تولید، تقویت و هماهنگ کرده و پایان می بخشند و این کار را از طریق پیامبرهای ثانویه شیمیایی در سیتوپلاسم انجام میدهند. در این بخش ابتدا در مورد مکانیسمهای موجود برای انتقال اطلاعات شیمیایی عرض غشایی پلاسمایی بحث نموده و سپس ویژگیهای کلیدی پیامبرهای ثانویه سیتوپلاسمی را مورد بررسی قرار میدهیم.

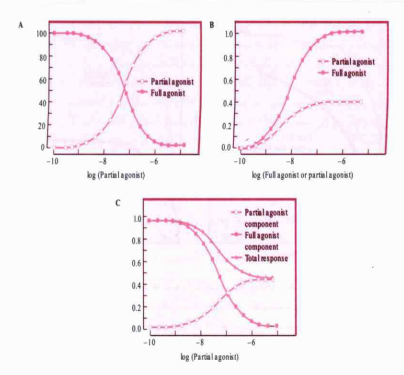
ینج مکانیسم اساسی در پیامرسانی از ترانس ممبران شناخته شدهاند (شکل ۵-۲). هر یک از این مکانیسمها برای غلبه کردن بر سد غشای پلاسمایی که متشکل از چربی دولایه میباشد، استراتژی متفاوتی دارند. این استراتـژیها عبارتند از: (۱) یک لیگاند حلال در چربی که عرض غشا را طی میکند و روی یک گیرندهٔ داخل سلولی اثر میکند. (۲) یک پروتئین گیرنده ترانس ممبران که فعالیت آنزیمی داخل سلولی آن به صورت آلوستریک توسط یک لیگاند تنظیم می شود در حالی که این لیگاند به جایگاههای پروتئینی در خارج سلول می چسبد. (۳) یک گیرنده ترانس ممبران که به یک پروتئین تیروزین کیناز میچسبد و آن را تحریک میکند. (۴) یک کانال یونی ترانس ممبران وابسته به ليگاند كه مى تواند به وسيلهٔ اتصال يك ليگاند باز يا بسته شود. (۵) پروتئین گیرنده ترانس ممبران که پروتئین انتقال دهنده پیام (پیامرسان) متصل شونده به GTP (پروتئین G) را تحریک می کند و در مقابل تولید یک پیامرسان ثانویه داخل سلولی را تعديل مي كند.

اگرچه این پنج مکانیسم اثبات شده، توجیه کننده تمامی سیگنالهای شیمیایی منتقل شونده از عرض غشای سلول نیستند، ولی در انتقال بسیاری از مهمترین سیگنالهای مورد بحث در فارماکوتراپی نقش دارند.

## گیرندههای داخل سلولی داروهای محلول در چربی

برخی از لیگاندهای بیولوژیک آن قدر محلول در چربی هستند که بتوانند از غشای پلاسمایی عبور کرده و بر روی گیرندههای داخل سلولی عمل کنند. از چنین لیگاندهایی میتوان به استروئیدها (کورتیکواستروئیدها، مینرالوکورتیکوئیدها، استروئیدهای جنسی و ویتامین D) و هورمون تیروئید اشاره نمود که گیرندههایشان تحریککنندهٔ رونویسی ژنها بوده و این کار را از طریق اتصال به توالیهای DNA خاصی انجام می دهند که در مجاورت ژنی قرار دارد که لازم است تنظیم شود. تعدادی از توالیهای DNA هدف (که عناصر پاسخدهنده انمیده می شوند) شناسایی شدهاند.

این گیرندههای فعال کننده ژن <sup>۲</sup> متعلق به خانواده پروتئینی هستند که از یک پیشساز مشترک مشتق شدهاند. جداسازی گیرندهها با تکنیکهای DNA نوترکیب، چشماندازهایی را در مورد مکانیسم مولکولی آنها فراهم کرده است. برای مثال، اتصال هورمون گلوکوکورتیکوئید به پروتئین گیرنده طبیعی خود، اثر مهاری بر فعالیت تحریک کنندهٔ رونویسی پروتئین اعمال می کند. شک کند.



شکل ۴-۲۰ A. درصد اشغال گیرنده که حاصل اتصال آگونیست کامل (موجود در یک غلظت واحد) به گیرندهها در حضور غلظت افزاینده یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی امر (مربع های توپر) و آگونیست نسبی (مربع توخالی) برای اتصال به جایگاههای گیرندههای مشابه رقابت میکنند، هنگامی که اشغال توسط آگونیست نسبی افزایش یابد، از میزان اتصال آگونیست کامل کاسته می شود. B. هنگامی که هر یک از دو دارو به تنهایی استفاده شوند و سطح پاسخ ارزیابی گردد، اشغال همه گیرندهها توسط آگونیست نسبی سبب ایجاد حداکثر پاسخ کمتری نسبت به مشابه اشغال توسط یک آگونیست کامل است. C. کاربرد همزمان با یک غلظت واحد از آگونیست کامل و غلظتهای افزاینده آگونیست نسبی سبب الگوهای پاسخی می شود که در تصویر پایین دیده می شوند. جزیی از پاسخ حاصل از یک غلظت بالای واحد آگونیست کامل (مربعهای توپر) در برابر از غلظتهای رو به افزایش آگونیست نسبی که در حال رقابت برای اتصال به گیرنده هستند، کاسته می شود؛ در همین زمان نسبت پاسخ ناشی از آگونیست نسبی (مربع توخالی) افزایش می یابد در حالی که پاسخ کلی \_ یعنی مجموعه پاسخهای دو دارو (مثلثهای توپر) \_ به تدریج کاهش می یابد و در نهایت به حدی می رسد که می تواند به تنهایی توسط آگونیست نسبی (مقایسه با B) ایجاد شود.

مشخصی را نشان می دهند. تا زمانی که آنتاگونیست غیرقابل برگشت، گیرنده را اشغال کرده باشد، نیازی به این که در حالت غیر متصل باشد، تا پاسخهای آگونیست را مهار کند، وجود ندارد. متعاقباً مدت زمان عمل چنین آنتاگونیست غیر قابل برگشتی به طور نسبی مستقل از میزان حذف آن است و بیشتر به میزان تولید و از بین رفتن مولکولهای گیرنده بستگی دارد.

فنوکسی بنزآمین که یک آنتاگونیست غیر قابل برگشت آلفا آدرنوسپتور است، برای کنترل بیماری فشارخون بالای ناشی از کاتکول آمینهای رها شده از فئوکروموسیتوما (یک تومور مرکز غدهٔ فوق کلیوی)، به کار می رود. اگر تجویز فنوکسی بنزآمین

فشار خون را پایین آورد، حتی زمانی که تومور به طور دورهای مقادیر فوق العاده زیادی کاتکول آمین رها می کند نیز انسداد ادامه خواهد یافت. در این حالت توانایی جلوگیری از پاسخ در برابر غلظتهای متغیر و بالای آگونیست یک مزیت درمانی می باشد. اگر دوز بیش از حد تجویز شود، یک مشکل واقعی می تواند ایجاد شود. در صورتی که نتوان بر انسداد آلفا آدرنوسپتور غلبه کرد، اثرات اضافی دارو را باید به صورت "فیزیولوژیک" آنتاگونیزه نمود که به معنای استفاده از یک عامل محدودکنندهای است که از طریق گیرندههای آلفا عمل نکند.

أنتاگونيستها مى توانند به طور غيررقابتى و از طريق

شیوههای متفاوتی عمل کنند که یکی از آنها، اتصال به یک جایگاه بر روی پروتئین گیرنده است که از جایگاه اتصال آگونیست جدا بوده و بدین وسیله از فعال شدن گیرنده بدون مسدودکردن اتصال آگونیست، جلوگیری می کند (شکل ۱-۲C,D را ببینید). اگر چه این داروها به صورت غیر رقابتی عمل میکنند، ولی اعمال آنها، در صورت عدم اتصال با پیوند کووالانسی برگشتپذیر خواهد بود. چنین داروهای اغلب تعدیل کننده های منفی آلوستریکی انامیده می شوند. زیرا این داروها به قسمت مختلف (آلوستریک) گیرنده نسبت به حالت کلاسیک (ارتوستریک) آن متصل میشوند. تمام مدولاتورهای آلوستریک گیرنده به صورت أنتاگونيست عمل نميكنند برخي به صورت فعالكننده نيز اثر میگذارند و به جای مهار گیرنده آن را تقویت و تحریک میکنند. برای مثال بنزودیازپینها به عنوان مدولاتورهای آلوستریکی مثبت عمل می کنند این داروها به صورت غیر رقابتی به کانالهای یونی متصل می شوند، که این کانال ها به نوبه خود توسط میانجی عصبی GABA (گاما أمينوبوتيريک اسيد) فعال شده و اثر فعال کنندگی خالص GABA را در جهت هدایت کانال افزایش میدهند. این مکانیسم آلوستریکی یکی از دلایلی است که بنزودیازپینها در دوزهای زیاد نسبتاً بیخطر هستند. زیرا این داروها اثرات کمی بر هدایت یونی در دوزهای معمول و حتی بالاتر از خود دارند. توانمندی آنان در افزایش هدایت یونی توسط افزایش نوروترانسمیترهای مغزی محدود میشود.

## آگونیستهای نسبی

براساس حداکثر پاسخ فارماکولوژیک که در هنگام اشغال کلیه گیرنده ها رخ میدهد، آگونیستها میتوانند به دو دسته عمده تسیمبندی شوند: آگونیستهای نسبی در مقایسه با گونیستهای کامل پاسخ کمتری را در هنگام اشغال کامل گیرنده، ایجاد میکنند. آگونیستهای نسبی نمودارهای غلظت گرن مشابه نمودارهای مربوط به آگونیستهای کامل در حضور یک آنتاگونیست که به طور برگشتناپذیری تعدادی از جایگاههای گیرنده را مسدود کرده، را تولید میکنند (شکلهای ۲-۲، نمودار گونیستهای ناسی که عدم توانایی آگونیستهای نسبی برای تولید حداکثر پاسخ، ناشی از کاهش تمایل آن برای اتصال به گیرنده نمیباشد. در واقع، عدم توانایی آگونیستهای نسبی جهت تولید حداکثر پاسخ فارماکولوژیک، حتی زمانی که با غلظتهای بالای خود همه جایگاههای اتصال گیرندهها را اشباع نمایند، بدان علت است که آگونیستهای نسبی به طور رقابتی پاسخهای تولید شده توسط آگونیستهای کامل را

مهار می کنند (شکل  $\Upsilon$ -۲). این آگونیست \_ آنتاگونیستهای مخلوط خصوصیات آگونیست نسبی را داشته و می توانند هر دو نوع اثرات دارویی را در کلینیک داشته باشند. به عنوان مثال بوپرنورفین  $\Upsilon$ ، یک آگونیست نسبی گیرندههای اوپیوئیدی  $\Upsilon$  می باشد که عموماً نسبت به مورفین داروی ضد درد کمخطرتری است چرا که خطر سرکوب سیستم تنفسی متعاقب مصرف دوز بالای آن کمتر است. بوپرونورفین در افراد وابسته به مرفین نیز داروی ضد درد مفیدی است، اگر چه ممکن است از طریق مهار رقابتی عمل آگونیست مورفین، باعث تسریع علایم سندرم محرومیت ناشی از مورفین گردد.

## دیگر مکانیسمهای آنتاگونیستی داروها

همه مکانیسمهای آنتاگونیستی در برگیرنده تعاملات داروها یا لیگاندهای درونزاد بر روی یک نوع گیرنده نیستند و برخی از انواع آنتاگونیستها هیچگاه یک گیرنده را درگیر نمیکنند. برای مثال، پروتامین پروتئینی است که در pH فیزیولوژیک بار مثبت دارد، و برای مقابله با اثرات هپارین که یک ضدانعقاد دارای بار منفی است، به کار میرود. در این حالت، یک دارو به عنوان آنتاگونیست شیمیایی عمل میکند، که به سادگی با اتصال یونی، هپارین را برای تعامل با پروتئینهای درگیر در لختهشدن خون از دسترس خارج میکند.

نـوع دیگری از مکانیسم آنتاگونیستی، آنتاگونیست فیزیولوژیک در مسیرهای تنظیمی درونزاد است که به وسیله گیرندههای مختلف میانجی گری می شود. برای مثال، طی چندین عمل کاتابولیک، هورمونهای گلوکوکورتیکوئیدی باعث افزایش قند خون می گردند، و این اثر توسط انسولین به صورت فیزیولوژیک معکوس می شود. اگر چه گلوکوکورتیکوئیدها و انسولین در دو سیستم گیرنده ـ اثرکننده کاملاً جداگانه عمل می کنند، پزشک باید برخی اوقات انسولین را جهت مقابله با اثرات هیپرگلیسمی (افزایش بیش از حد قند خون) که توسط افزایش هـ ورمون گلوکوکورتیکوئید ایجاد شده، یا بر اثر ساخته شدن درونزاد (مثل یک تومور قشر آدرنال) یا هنگام درمان با گلوکوکورتیکوئیدها تولید شده است، تجویز کند.

در مجموع، استفاده از یک دارو به عنوان آنتاگونیست فیزیولوژیک، اثراتی را تولید میکند که کمتر اختصاصی هستند و در مقایسه با اثرات آنتاگونیست ویژه یک گیرنده، به سادگی قابل کنترل نیستند. بنابراین، به عنوان مثال، جهت درمان برادی کاردی ناشی از افزایش ترشح استیل کولین از پایانههای عصب

واگ، پزشک می تواند ایزوپروترنول را تجویز می نماید، که یک آگونیست بتا آدرنوسپتور است و میزان ضربان قلب را از طریق تحریک گیرنده های سمپاتیکی قلب افزایش می دهد. اما استفاده از این آنتاگونیست فیزیولوژیک کمتر مرسوم است و به طور بالقوه خطرناک تر از یک آنتاگونیست ویژه گیرنده مثل آتروپین (یک آنتاگونیست رقابتی در گیرنده هایی که در آنها استیل کولین ضربان قلب را آهسته می کند) می باشد.

## مکانیسمهای پیامرسانی و عمل دارو

تاکنون تعاملات گیرنده و اثرات دارو را به صورت معادلات و نمودارهای غلظت ـ اثر در نظر گرفتیم. ما همچنین باید مکانیسمهای مولکولی را که یک دارو از طریق آن عمل میکند، درک نماییم. چنین اطلاعاتی ما را به سمت سؤالاتی اساسی که دارای اهمیتهای بالینی بالایی هستند، سوق میدهند:

- چرا برخی داروها اثراتی را باقی میگذارند که برای دقیقهها،
   ساعات یا حتی روزها بعد از این که دارو از بین رفت، نیز
   ادامه می یابد؟
- ، چرا پاسخها به دیگر داروها با تجویز طولانی یا مکرر به سرعت کاهش میابد؟
- چطور مکانیسمهای سلولی تقویتکننده پیامهای شیمیایی خارجی، پدیدهٔ گیرندههای یدکی را توضیح میدهند؟
- چرا داروهای مشابه شیمیایی اغلب ویژگی انتخابی غیر منتظرهای را در اعمالشان بروز میدهند؟
- آیا این مکانیسمها اهدافی را برای گسترش داروهای جدید فراهم می کنند؟

بیشتر پیامرسانیهای ترانس ممبران از طریق چندین مکانیسم مولکولی مختلف انجام میشوند، و هر کدام از این مکانیسمها، از طریق تکامل خانوادههای از پروتئینهای خاص خود، برای انتقال پیامهای زیادی تطابق یافتهاند.این خانوادههای پروتئینی مختلف شامل گیرندههای روی سطح سلول، درون سلول، و همچنین آنزیمها و دیگر اجزایی هستند که پیامرسانی پس از گیرنده را تولید، تقویت و هماهنگ کرده و پایان می بخشند و این کار را از طریق پیامبرهای ثانویه شیمیایی در سیتوپلاسم انجام میدهند. در این بخش ابتدا در مورد مکانیسمهای موجود برای انتقال اطلاعات شیمیایی عرض غشایی پلاسمایی بحث نموده و سپس ویژگیهای کلیدی پیامبرهای ثانویه سیتوپلاسمی را مورد بررسی قرار میدهیه.

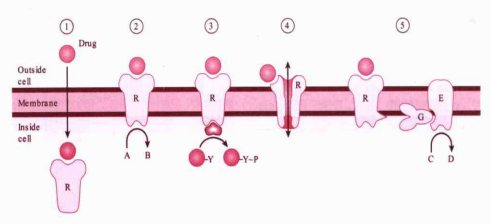
ینج مکانیسم اساسی در پیامرسانی از ترانس ممبران شناخته شدهاند (شکل ۵-۲). هر یک از این مکانیسمها برای غلبه کردن بر سد غشای پلاسمایی که متشکل از چربی دولایه میباشد، استراتژی متفاوتی دارند. این استراتـژیها عبارتند از: (۱) یک لیگاند حلال در چربی که عرض غشا را طی میکند و روی یک گیرندهٔ داخل سلولی اثر میکند. (۲) یک پروتئین گیرنده ترانس ممبران که فعالیت آنزیمی داخل سلولی آن به صورت آلوستریک توسط یک لیگاند تنظیم می شود در حالی که این لیگاند به جایگاههای پروتئینی در خارج سلول می چسبد. (۳) یک گیرنده ترانس ممبران که به یک پروتئین تیروزین کیناز میچسبد و آن را تحریک میکند. (۴) یک کانال یونی ترانس ممبران وابسته به ليگاند كه مى تواند به وسيلهٔ اتصال يك ليگاند باز يا بسته شود. (۵) پروتئین گیرنده ترانس ممبران که پروتئین انتقال دهنده پیام (پیامرسان) متصل شونده به GTP (پروتئین G) را تحریک می کند و در مقابل تولید یک پیامرسان ثانویه داخل سلولی را تعديل مي كند.

اگرچه این پنج مکانیسم اثبات شده، توجیه کننده تمامی سیگنالهای شیمیایی منتقل شونده از عرض غشای سلول نیستند، ولی در انتقال بسیاری از مهمترین سیگنالهای مورد بحث در فارماکوترایی نقش دارند.

## گیرندههای داخل سلولی داروهای محلول در چربی

برخی از لیگاندهای بیولوژیک آن قدر محلول در چربی هستند که بتوانند از غشای پلاسمایی عبور کرده و بر روی گیرندههای داخل سلولی عمل کنند. از چنین لیگاندهایی میتوان به استروئیدها (کورتیکواستروئیدها، مینرالوکورتیکوئیدها، استروئیدهای جنسی و ویتامین D) و هورمون تیروئید اشاره نمود که گیرندههایشان تحریککنندهٔ رونویسی ژنها بوده و این کار را از طریق اتصال به توالیهای DNA خاصی انجام می دهند که در مجاورت ژنی قرار دارد که لازم است تنظیم شود. تعدادی از توالیهای DNA هدف (که عناصر پاسخدهنده انمیده می شوند) شناسایی شدهاند.

این گیرندههای فعال کننده ژن <sup>۲</sup> متعلق به خانواده پروتئینی هستند که از یک پیشساز مشترک مشتق شدهاند. جداسازی گیرندهها با تکنیکهای DNA نوترکیب، چشماندازهایی را در مورد مکانیسم مولکولی آنها فراهم کرده است. برای مثال، اتصال هورمون گلوکوکورتیکوئید به پروتئین گیرنده طبیعی خود، اثر مهاری بر فعالیت تحریک کنندهٔ رونویسی پروتئین اعمال می کند. شک کند.



شکل ۵-۲. مکانیسمهای پیامرسانی ترانس ممبران شناخته شده: 1: یک پیام شیمیایی محلول در چربی از غشای پلاسمایی عبور میکند و روی یک گیرنده داخل سلولی (که ممکن است یک آنزیم یا یک ژن تنظیم کننده رونویسی باشد) اثر میکند: 2: پیام به قسمت خارج سلولی گیرنده ترانس ممبران متصل میشوند و بدین ترتیب در قسمت سیتوپلاسمی آن فعالیت آنزیمی فعال میگردد: 3: پیام به سمت خارج سلولی یک گیرنده ترانس ممبران متصل میشوند و بدین ترتیب در قسمت سیتوپلاسمی آن فعالیت آنزیمی فعال میگردد: 4: پیام به سمت خارج سلولی یک گیرنده ترانس ممبران متصل به یک پروتئین کیروزین کیناز مجزا که آن را فعال میکند، متصل میشوند. 4: پیام متصل میشود و به طور مستقیم دروازه یک کانال یونی از تریم از کننده توسط پروتئین G متصل میشود. (A,C، سوبستراا B,D محصولات؛ R گیرنده و G گیرنده کیروتئین G متصل میشود. (B,C، سوبستراا یونی)؛ ۲. تیروزین؛ ۹. فسفات).

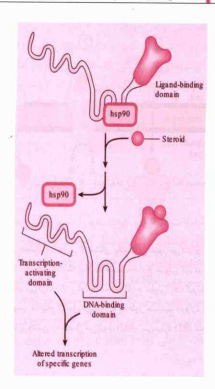
گلوکوکورتیکوئیدها را به تصویر کشیده است. در غیاب هورمون، گیرنده به hsp90 متصل میباشد که یک پروتئین است و به نظر میرسد از تاخوردن طبیعی قسمتهای ساختاری گیرنده ممانعت میکند. اتصال هورمون به قسمت متصل شونده به لیگاند، باعث مستصل شونده به لیگاند، باعث مستصل شونده به DNA و فعال کننده رونویسی گیرنده و شکل گیری ساختاری فعال از لحاظ عملکردی میشود. در نتیجه گیرنده فعال شده و میتواند رونویسی ژنهای هدف را آغاز کند. مکانیسم به کار رفته توسط هورمونهایی که از طریق تنظیم میبان ژن عمل میکنند دارای دو پیامد مهم از نظر درمانی میبان ژن عمل میکنند دارای دو پیامد مهم از نظر درمانی میباشد:

- همهٔ این هورمونها اثراتشان را بعد از یک دوره تأخیری معین ۳۰ دقیقه ای تا چند ساعته تولید می کنند که مدت زمان مورد نیاز برای ساخت پروتئینهای جدید می باشد. این بدان معناست که از هورمونهای فعال کنندهٔ ژن نمی توان انتظار داشت که یک حالت پاتولوژیک را در طی دقایقی تغییر دهند (برای مثال: گلوکوکور تیکوئیدها فوراً علائم آسم ریوی حاد را کاهش نمی دهند).
- اثرات این داروها می تواند برای ساعتها تا روزها بعد از کاهش غلظت آگونیست به صفر، تداوم پیدا کند. پایداری اثر

در درجهٔ اول ناشی از سرعت نسبی پایین ساخت و تجزیهٔ آنزیمها و پروتئینهاست که میتوانند در سلولها برای ساعتها و روزها بعد از ساخته شدن، فعال باقی بمانند. متعاقباً، این به معنای آن است که اثرات مفید (یا سمی) یک هورمون فعال کنندهٔ ژن، معمولاً حتی زمانی که تجویز هورمون متوقف شده باشد، به آهستگی کاهش یابد.

## آنزیمهای ترانس مـمبران تـنظیمشونده تـوسط لیگاند از جمله تیروزین کینازهای گیرنده

این دسته از مولکولهای گیرنده واسطهٔ اولین مراحل در پیامرسانی توسط انسولین، فاکتور رشد اپیدرمی (EGF)، فاکتور رشد مشتق از پلاکت (PDGF)، پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP)، ف $\pm$ 2 تور تغییردهندهٔ بتا ( $\theta$ 7) و بسیاری از هـورمونهای تـروفیک دیگـر مـیباشند. ایـن گـیرندهها پلیپتیدهایی هستند که شامل یک بخش خارج سلولی متصل شونده به هورمون و یک بخش سیتوپلاسمی آنزیمی میباشند که میتواند یک تیروزین کیناز پروتئینی، یک سرین کیناز، یا یک گوانیلیل سیکلاز باشد (شکل V7). در همهٔ این گیرندهها، این دو بخش از طریق یک قطعهٔ هیدروفوب پلیپپتیدی که در عرض غشای پلاسمایی قرار دارد، به یکدیگر متصل می شوند.



شكل ٤-٢. مكانيسم عمل كلوكوكور تيكوئيد. بلى پپتيد كيرنده گلوکوکورتیکوئیدی به طور نمادین به صورت یک پروتئین با سه محل مجزا نشان داده شده است. پروتئین شوک گرمایی، hsp90 در غیاب هورمون به گیرنده متصل میشود و مانع تاخوردگی و تغییر شکل گیرنده مے, شود. اتصال یک لیگاند هورمونی (استروئید) سبب جدا شدن تثبیت کننده hsp90 می شود و امکان تبدیل به فرم فعال را می دهد.

مسیر پیامرسانی گیرنده تیروزین کیناز، با اتصال لیگاند که یک هورمون پلی بیتیدی یا فاکتور رشدی است، به بخش خارج سلولی گیرنده آغاز می گردد. تغییر حاصله در آرایش فضایی گیرنده باعث می شود دو مولکول گیرنده به همدیگر متصل شوند که در مقابل، بخشهای تیروزین کینازی به یکدیگر نزدیک (دایمریزه شدن) و از نظر آنزیمی فعال می شوند و یک دیگر را فسفریله میکنند و یکدیگر و همچنین پروتئینهای سیگنال دهندهٔ دیگری را فسفریله می نمایند. گیرندههای فعال شده، فسفريلاسيون بقاياي تيروزيني پروتئينهاي مختلف پيامرسان هدف را تسریع میکنند، و بدین وسیله یک نوع خاصی از گیرندهٔ فعال شده را در جهت تعدیل تعدادی از فرآیندهای بیوشیمیایی سوق می دهند (برخی از گیرندههای تیروزین کیناز کمیلکسهای

اولیگومریک تشکیل می دهند. که این کمپلکسها بزرگتر از دايمرهای فعال شونده به وسيله ليگاند مي باشند، اما اهميت فارماکولوژیک چنین کمپلکسهای بزرگی هنوز مشخص نیست). برای مثال، انسولین با استفاده از دسته خاصی از گیرندهها، باعث افزایش جذب گلوکز و اسیدهای آمینه شده و متابولیسم گلیکوژن و تری گلیسریدها در سلول را تنظیم می کند. به طور مشابهی، هر یک از فاکتورهای رشد یک برنامهٔ پیچیده وقایع سلولی، از تغییر در انتقال یونها و مواد حاصل از متابولیسم گرفته تا تغییر در بیان بسیاری از ژنها را در سلولهای هدف آغاز مي كنند.

مهارکنندههای گیرندههای تیروزین کینازی، کاربرد بیشتری در اختلالات نئوبلاستیک پیدا کردهاند که اغلب پیامرسانی اضافی فاکتور رشد در آن دخالت دارد. تعدادی از این مهارکنندهها، آنـــتى بادىهاى مـــونوكلونال هسـتند (تــراسـتوزوماب و ستوکسیماب<sup>۲</sup>) که به قسمتهای خارج سلولی یک گیرندهٔ خاص متصل می شوند و با اتصال فاکتور رشد مقابله می کنند. مهارکنندههای دیگر، مواد شیمیایی "کوچک مولکول" نفوذکننده از غشا (همچون ژفی تینیب و ارلوتینیب ) هستند که فعالیت فعالیت گیرنده تیروزین کیناز در سیتوپلاسم را مهار می کنند.

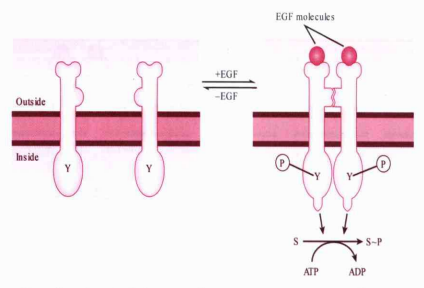
قدرت و مدت اثر عمل PDGF ،EGF و سایر عواملی که از طریق گیرنده تیروزین کینازها عمل می کنند، توسط یک پدیده که کاهش بروز<sup>۵</sup> (خودتنظیمی کاهشی) گیرنده نامیده می شود، محدود می گردد. اتصال لیگاند اغلب اندوسیتوز گیرنده های سطح سلول را تسریع مے کند و منجر به تجزیهٔ این گیرندهها (و لیگاندهای متصل به آنها) میشود. زمانی که این پدیده با سرعت بیشتری در مقایسه با ساخته شدن گیرنده ها از پیش ساز خود، رخ دهد، تعداد کلی گیرندههای سطح سلول کاهش می یابد (کاهش بروز) و پاسخدهی سلول به لیگاند نیز همراه با آن کم میشود. یک مثال قابل درک از تیروزین کیناز، گیرندهٔ EGF میباشد، که تحت اندوسیتوز سریع قرار گرفته و به لیزوزومها منتقل میشود. جهش های ژنتیکی که با این پدیده تداخل پیدا میکنند، باعث تكثير و بيش از حد سلول ناشي از فاكتور رشد و با افزايش حساسیت نسبت به انواع خاصی از سرطانها در ارتباط میباشند. اندوسیتوز سایر گیرنده تیروزین کینازها، به ویژه گیرندههای مربوط به عامل رشد عصب، یک عملکرد کاملاً متفاوت را رقم میزند. گیرندههای فاکتور رشد عصبی که به درون کشیده شدهاند، به سرعت تجزیه نمی شوند و به وزیکولهای

<sup>1-</sup> Trestozomab

<sup>2-</sup> Cetuximab 4- Erlotinib

<sup>3-</sup> Gefitinib

<sup>5-</sup> Down-regulation



شکل ۷–۲. مکانیسم فعالشدن گیرنده فاکتور رشد ابیدرمی (EGF) که یک گیرنده تیروزین کینازی است. پلیپیتید گیرنده دارای قسمتهای خارج سلولی و سیتوپلاسمی است که در بالا و پایین غشای پلاسمایی نشان داده شدهاند. به دنبال اتصال EGF (دایره)، گیرنده از وضعیت مونومری غیرفعال خود (چپ) به وضعیت دیمری فعال (راست) در می آید که در آن دو پلیپیتید گیرنده به طور غیرکووالان اتصال می بابند. قسمتهای سیتوپلاسمی در بقایای تیروزین (۲) فسفریله (g) میشوند و فعالیتهای آنزیمی آنها فسفریلاسیون پروتئینهای سوبسترا راکاتالیز میکنند (S).

اندوسیتوزی مربوط به قسمت انتهای آکسون منتقل میشوند، جایی که گیرندهها توسط فاکتور رشد عصبی از بافت عصبدهی شده رها شده و به جسم سلولی هدایت میشوند. در جسم سلولی پیام فاکتور رشد به رونویسی عوامل تنظیمکننده بیان ژنهایی میانجامد که کنترلکنندهٔ بقای سلول هستند. این روند به طور مؤثری یک پیام حیاتی و بحرانی را از جایگاه آزاد شدن آن به محل تأثیر پیام انتقال میدهد و بنابراین در طول یک مسافت طولانی قابل توجه (تا یک متر) در نورونهای حسی خاص این انتقال انجام میشود.

عمل تعدادی از تنظیمکنندههای رشد و تمایز، از جمله TGF، بر روی دستهٔ دیگری از آنزیمهای گیرنده عرض غشایی است، که نواحی سرین و ترئونین را فسفریله میکنند. ANP، (یک تنظیمکنندهٔ مهم حجم خون و تون ماهیچه دیوارهٔ عروق) با اثر بر گیرندهٔ عرض غشایی که بخش داخل سلولی آن، یک گوانیلیل سیکلاز تولیدکنندهٔ CGMP است، عمل میکند (ادامه مطلب را ببینید). گیرندههای هر دو گروه، همانند گیرنده تیروزین کینازهای در شکلهای دیمری خود فعال هستند.

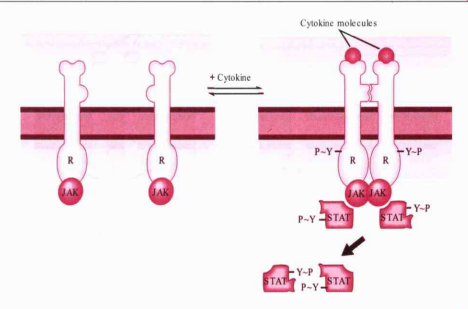
## گیرندههای سیتوکاین

گیرندههای سیتوکاین به گروه هتروژنی از لیگاندهای پپتیدی از جمله هورمون رشد، اریتروپوتین، چندین نوع اینترفرون، و تنظیمکنندههای دیگر رشد و تمایز، پاسخ میدهند. این گیرندهها از مکانیسمی شبیه به گیرنده تیروزین کینازها استفاده می کنند (شکل ۸-۲)، با این تفاوت که در این حالت، فعالیت تیروزین کینازی پروتئین در ذات مولکول گیرنده، نمیباشد. در عوض، یک تیروزین کیناز جداگانه از خانوادهٔ جانوس کیناز ( JAK) به شكل غير كوالانسى به گيرنده متصل مى شود. همانند حالت گیرنده EGF، گیرندههای سیتوکین، بعد از اتصال به لیگاند فعال كننده ديمريزه شده و باعث فعال شدن JAKهاى اتصال یافته و فسفریله کردن دنبالههای تیروزینی روی گیرنده می شود. تیروزین فسفریله با نشستن بر روی سطح داخل سیتوپلاسمی گیرنده، ضمن اتصال به مجموعه دیگری از پروتئینها که "القاکنندههای پیام و محرکهای رونویسی (STATs)" خوانده می شوند، مجموعهای از واکنش های پیامرسانی از آغاز می کند. STATهای متصل شده، به وسیلهٔ JAKها فسفریله شده و دو

<sup>1 -</sup> Janus-Kinase

<sup>2-</sup> Signal transducers and activators of transcription- STATs

<sup>3-</sup> signaling dance



شکل ۱-۲۰گیرندههای سیتوکین همانند گیرندههای تیروزین کیناز دارای قسمتهای خارج سلولی و داخل سلولی هستند و دیمرها را تشکیل می دهند. با این حال، پس از فعالشدن توسط یک لیگاند مناسب، مولکولهای مجزای محرک پروتثین کیناز (JAK) فعال می شوند و سبب فسفریلاسیون مبدلهای پیام و فعالشدن مولکولهای رونویسی (STAT) می شوند. سپس دیمرهای STAT به هسته یعنی جایی که رونویسی را تنظیم می کنند، نقل مکان می نمایند.

مولکول STAT را دیمر میکنند (به تیروزین فسفاتهای دیگر متصل میشوند) و در نهایت دیمر STAT / STAT از گیرنده تجزیه شده و به سمت هسته میرود، یعنی جایی که بتواند، رونویسی ژنهای خاص را تنظیم کند.

## کانالهای وابسته به لیگاند و ولتاژ

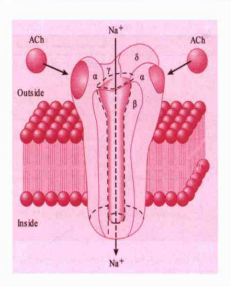
بسیاری از مفیدترین داروها با تحریک یا مهار اعمال لیگاندهای درونزادی، جریان یونها را از طریق کانالهای غشای پلاسمایی تنظیم میکنند. این لیگاندهای طبیعی شامل استیل کولین، سروتونین، GABA و گلوتامات هستند. همه این عوامل میانجیهای سینایسی می باشند.

هر یک از گیرندههای آنها، پیام خود را از عرض غشای پلاسمایی و توسط افزایش هدایت غشایی یون مربوطه منتقل کرده و بدین وسیله باعث تغییر در پتانسیل الکتریکی عرض غشا میگردند. برای مثال، استیل کولین باعث بازشدن کانال یونی در گیرندهٔ استیل کولینی نیکوتینی (nAChR) و به موجب آن ایجاد جریان یون سدیم در جهت شیب غلظتی خود به درون سلول و نهایتاً تولید یک پتانسیل پس سیناپسی تحریکی موضعی و به

بیان دیگر یک دپلاریزاسیون را سبب می شود.

nAChR یکی از شناخته شده ترین گیرنده های سطح سلولی برای هورمون ها و یا میانجی های عصبی می باشد (شکل ۹-۲). یکی از اشکال این گیرنده، مجموعه پنتامر تشکیل شده از چهار زیر واحد پلی پپتیدی (مثلاً دو زنجیرهٔ آلفا به اضافه یک زنجیره بتا، یک گاما و یک زنجیرهٔ دلتا که مجموعاً دارای وزن مولکولی بته، یک گاما و یک زنجیرهٔ دلتا که مجموعاً دارای وزن مولکولی از دو لایه لیپیتیدها، هر یک از دو لایه لیپیدی را چهار بار طی می کنند و یک ساختار استوانه ای با قطر ۱۰ نانومتر را تشکیل می دهند. زمانی که استیل کولین به جایگاه های اتصالی واقع بر زیرواحدهای آلفا می چسبد، یک تغییر فضایی رخ می دهد که باعث بازشدن موقت کانال آبی مرکزی شده، با قطر تقریباً ۱۸۵۳، که از میان آن یون های سدیم از فضای خارج سلولی به درون سلول وارد می شوند.

زمان صرف شده بین اتصال آگونیست به یک کانال وابسته به لیگاند تا پاسخ سلولی، می تواند اغلب در محدودهٔ هزارم ثانیه باشد. سرعت این مکانیسم پیامرسانی به طور قابل توجهی برای انتقال لحظه به لحظهٔ اطلاعات از خلال سیناپسها مهم میباشد. کانالهای یونی وابسته به لیگاند، می توانند توسط



شکل ۲-۹.گیرنده نیکوتینی استیلکولین (ACh) که یک کانال یـونی وابسته به لیگاند است. مولکول گیرنده در قطعه مکعبی شکل غشای پلاسمایی جای گرفته است و مابع خارج سلولی در بالا و سیتوپلاسم در پایین قرار دارند. گیرنده که از ۵ زیرگروه (دو آلفا، یک بـتا، یک گـاما و یک دلتا) تشکیل شده است، کـانال یـونی مـرکزی خـلال غشـایی را در هنگامی که ACh به محل خارج سلولی زیر گروههای آلفـای آن اتـصال مییابد، باز میکند.

چندین مکانیسم شامل فسفریلاسیون و اندوسیتوز تنظیم می شوند. در دستگاه عصبی مرکزی، این مکانیسمها در شکل پذیری سیناپسی که در یادگیری و حافظه دخیل است، شرکت دارند.

کانالهای یونی وابسته به ولتاژ، مستقیماً به نوروترانسمیترها متصل نمی شوند بلکه توسط پتانسیل غشایی تحت کنترل قرار می گیرند. چنین کانالهایی همچنین از اهداف مهم دارو هستند. به عنوان مثال وراپامیل  $^{7}$  با مهار کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ که در قلب و عضلات صاف وجود دارند، اثرات ضد آریتمی داشته و باعث کاهش فشارخون می شود.

## پروتئینهای G و پیامبرهای ثانویه

بسیاری از لیگاندهای خارج سلولی از طریق افزایش غلظتهای داخل سلولی پیامبرهای ثانویه، همچون آدنوزین ۳۰، ۵۰ میونوفسفات حیلقوی (cAMP)، ییون کیلسیم، یا فسفواینوزیتیدها عمل میکنند (که در ادامه شرح داده

شدهاند). در بیشتر حالات، آنها از یک دستگاه پیامرسانی ترانس ممبران استفاده می کنند که دارای سه جزء جداگانه است. اول، لیگاند خارج سلولی، که به طور اختصاصی توسط یک گیرنده سطح سلولي جذب مي شود. گيرنده آغاز كنندهٔ فعاليت يروتئين G که در سطح سیتوپلاسمی غشای پلاسمایی مستقر می باشد. سپس پروتئین G فعال شده فعالیت یک عنصر اثرکننده را تغییر می دهد که معمولاً یک آنزیم یا کانال یونی است. این عنصر سپس غلظت پیامبر ثانویه داخل سلولی را تغییر میدهد. آنزیم اثرکننده cAMP، آدنیلیل سیکلاز میباشد که یک پروتئین غشایی تبدیل کننده ادنوزین تری فسفات داخل سلولی (ATP) به cAMP است. پروتئین G مربوطه یا Gs، اَدنیلیل سیکلاز را زمانی تحریک میکند که خود توسط هورمونها و میانجیهای عصبی فعال شده باشد. که این عمل فعال شدن از طریق گیرندههای خاص پیوند یافته با پروتئینهای G انجام میپذیرد. چندین مثال برای چنین گیرندههایی وجود دارند که شامل بتاآدرنورسپتورها، گیرندههای گلوکاگون، گیرندههای تیروتروپین و چندین زیر مجموعهٔ خاص از گیرندههای دوپامین و سروتونین مى باشند.

Gs و G پروتئینهای دیگر، از مکانیسم مولکولی استفاده میکنند که در بردارندهٔ اتصال و هیدرولیز GTP میباشد (شکل ۱۰-۲). این مکانیسم پیام تبدیل شده را تـقویت مـی کند. این واکنشهای هیدرولیز پروتئینهای G را غیرفعال نموده اما می تواند در سرعت بسیار کم رخ دهد. بطور مؤثری انتقال پیام با فعال کردن G پروتئینها (GTP متصل) نسبت به فعال شدن گیرنده زمان بیشتری نیاز دارد. برای مثال یک میانجی عصبی همچون نورایینفرین می تواند، گیرندهٔ غشایی خود را برای فقط چند هزارم ثانیه اشغال کند. با وجود این، زمان این پدیده موجب تولید یک مولکول Gs متصل به GTP شد، طول مدت فعالیت آدنیلیل سیکلاز به جای اینکه به میل ترکیبی گیرنده و نوراپی نفرین وابسته باشد، به طول مدت اتصال GTP به Gs بستگی دارد. به واقع، همانند پروتئینهای Gs دیگر، Gs متصل با GTP می تواند برای دهها ثانیه فعال باقی بماند، و به خوبی پیام اصلی را تقویت کند. این مکانیسم همچنین به بیان مکانیسم پیامرسانی توسط G پروتئینها که ایجادکننده پدیدهٔ گیرندههای یدکی است (که قبلاً توصیف شدند) کمک میکند. خانوادهٔ G پروتئینها شامل چندین زیر خانواده متفاوت از نظر عملکردی مى باشد (جدول ١-٢)، و هر كدام واسطه اثرات مجموعه خاصى

<sup>1-</sup> Synaptic plasticity

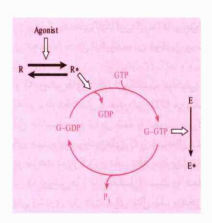
<sup>3-</sup> Phosphoinositide

<sup>2-</sup> Verapamil

جدول ۱-۱	ی پروسینها، خیرندهها و انرخسدههای انها	3
G پروتئين	گیرنده جهت	اثرکننده/ مسیر پیامرسانی
G <sub>s</sub>	أمینهای ه آدرنرژیک، گلوکاگون، هیستامین، سروتونین، و	أدنيل سيكلاز ↑ ← cAMP أدنيل سيكلاز
	بسیاری از سایر هورمونها	
G <sub>i1</sub> , G <sub>i2</sub> , G <sub>i3</sub>	أمينهای أدرنرژیک مه استیلکولین (موسکارینی)،	گوناگون، از جمله: أدنيل سيكلاز ↓ ← cAMP
	اوپیوئیدها، سروتونین، و سایرین	گشودن کانالهای +K ← ضربان قلب ↓
. G <sub>olf</sub>	بوها (اپیتلیوم بویایی)	أدنيل سيكلاز † <b>+</b> cAMP أدنيل سيكلاز
G <sub>o</sub>	ناقلین در مغز (هنوز مشخصاً شناسایی نشدهاند)	هنوز آشکار نیست
$G_{q}$	استیل کولین (موسکارینی)، بومبزین، سروتونین (۲-HT <sub>1c</sub> ) و	فسفوليپاز Ca <sup>2+</sup> ، دىأسيل گليسرول، ↑P <sub>3</sub> + ↑C
	بسیاری دیگر	سيتو پلاسميک
G <sub>t1</sub> 9 G <sub>t2</sub>	فوتونها (رودوپسین و اپسینهای رنگی در سلولهای	cGMP فسفودی استراز ↑ ← cGMP ( (القاء نوری)

eAMP=مونوفسفات آدنوزين حلقوى؛ eGMP=گوانوزين مونوفسفات حلقوى.

استوانهای و مخروطی شبکیه)



شکل -1. چرخه فعالسازی ـ غیرفعالسازی نوکلثوتید وابسته به گوانین پروتئینهای  $R - R^*$ . آگونیست سبب فعالشدن گیرنده  $R - R^*$  می شود که سبب پیشبرد آزادسازی GDP از پروتئین  $R - R^*$  (G) شده و اجازه ورود GTP به محل اتصال نوکلئوتیدی را می دهد. در وضعیت اتصال به GTP (G/GTP) پروتئین  $R - R^*$  فعالیت آنزیم اثرکننده یا کانال یونی  $R - R^*$  را تنظیم می کند. پیام با هیدرولیز GTP خاتمه می یابد و به دنبال آن بازگشت سیستم به وضعیت غیر تحریکی رخ می دهد. پیکانهای باز نشانهٔ اثرات تنظیمی هستند  $R - R^*$  فشفات غیر آلی).

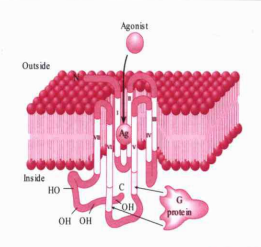
از گیرندهها بر گروه جداگانهای از اثرکنندهها هستند. توجه کنید که یک لیگاند درونزاد (مـــثل نــوراپینفرین، اسـتیل کـولین و سروتونین (که در جدول ۱-۲ فهرست شدهاند) مـی توانـند بـه گیرندههایی که با انواع مختلفی از ۵- پروتئینها پـیوند دارنـد،

متصل شوند و آنها را فعال کنند. مشخصاً چنین لیگاندی باعث فعال شدن گیرندههای مختلف وابسته به پروتئین G در سلولهای مختلف می شود. برای نمونه، بدن برای پاسخدادن به خطر، از هر دو کاتکول آمین نوراپی نفرین و اپی نفرین برای افزایش تعداد ضربان قلب و ایجاد تنگی عروق خونی پوست، به ترتیب با عمل بر آدرنور سپتورهای G متصل به G و آدرنو سپتورهای G متصل به G استفاده می کنند. لیگاندها نیز فرصتهایی را در پیشرفت داروها ایجاد می کنند (در ادامه، دستههای گیرندهها و پیشرفت داروها را مطالعه کنید).

گیرندههای متصل به G پروتئینها (GPCRs) به یک خانوادهٔ "هفت بار گذشته از ترانس ممبران\" (TM) گیرندههای سرپنتین\" تعلق دارد، زیرا با هفت بار عبور زنجیرهٔ پلیپتدی، گیرنده ظاهری همچون "مار"\" پیدا کرده است (شکل کولین (موسکارینیها و نه نیکوتینیها)، تعدادی هـورمونهای کولین (موسکارینیها و نه نیکوتینیها)، تعدادی هـورمونهای سیولهای استوانهای و مخروطی شبکیه) هـمگی به خانوادهٔ سلولهای استوانهای و مخروطی شبکیه) هـمگی به خانوادهٔ مشتق شدهاند. تعداد کمی از یک پیشساز تکاملی مشترک مشتق شدهاند. تعداد کمی از یک پیشساز تکاملی مشترک گیرندههای متابوتروپیک گلوتامات) جهت انجام نقش خود گیرندههای متابوتروپیک گلوتامات) جهت انجام نقش خود نیزرمند تشکیل همودیمره\ (کمپلکسهای متشکل از دو رسپتور پلیپتیدی مشابه) یا هترودیمره\ (کمپلکسهای متشکل از ایزوفرمهای مختلف) هستند. به هر حال برخلاف گیرندههای

Seven-transmembrane
 Serpentine

<sup>3-</sup> Snake



شکل ۲-۱۱ توپولوژی ترانس ممبران یک گیرنده مارپیچی. انتهای آمینی (N) گیرنده، خارج سلولی (بالای سطح غشا) و انتهای کربوکسیلی آن (C) داخل سلولی میباشد. دو انتها توسط یک زنجیره پلیپیتیدی که ۷ مرتبه از صفحه غشایی عبور میکند، به یکدیگر مرتبط هستند. بخشهای هیدروفوب تراس ممبران (کمرنگ) با اعداد رومی (I-VII) مشخص شدهاند. آگونیست (Ag) از مایع خارج سلولی به گیرنده میرسد و به محلی که توسط نواحی ترانس ممبران گیرنده پروتئین میرسد و به محلی که توسط نواحی ترانس ممبران گیرنده پروتئین گیرنده به ویژه با قوس سوم بین نواحی خلال غشایی ۷ و ۷ وارد تعامل گیرنده به ویژه با قوس سوم بین نواحی خلال غشایی ۷ و ۷ وارد تعامل و ترتونین است که گروه هیدروکسیل (OH) آنها می تواند فسفریله شود. این فسفریلاسیون ممکن است با کاهش تعامل گیرنده ـ پروتئین G شود. این فسفریلاسیون ممکن است با کاهش تعامل گیرنده ـ پروتئین

سیتوکاینی و تیروزین کینازی، اغلب GPCRs به نظر میرسد میتوانند به صورت یک مونومر عمل کنند.

میتواند از راههای مختلفی به آگونیست متصل شوند اما تمام آن از یک راه مشترک سبب عبور پیام از خلال غشاء سلول میشوند. اتصال آگونیست (برای مثال کاتکول آمین یا استیل کولین که در شکل ۲-۱۱ نشان داده شده است) سبب بروز تغییرات ساختاری در غشاء میشود به نوعی که انتهای مارپیچ گیرنده ترانس ممبران تقریباً به میزان ۱ نانومتر نسبت به شرایطی که گیرنده غیرفعال است گستردهتر شده، این کاهش تمایل G پروتئینها سبب کنار رفتن GTP و جایگزین شدن GTP به جای آن میشود (این پدیده از آن جهت رخ میدهد که غلظت CTP بسیار بیشتر از GDP در سیتوپلاسم سلولی است.

فرم G پروتئین متصل به GTP از گیرنده جدا شده و سیگنالهای پاییندستی در سلول را به جریان میاندازد. بنابراین پروتئین GPCR-G سبب بروز تغییرات ساختاری در پروتئینها شده که سبب میشود آگونیستها به صورت مؤثری موجب تحریک واکنشهای تغییر نوکلئوتیدی شده و فرم G پروتئین غیرفعال (متصل به GDP) را به فرم فعال (متصل به GTP) تغییر دهند (شکل ۲-۱۱).

#### تنظيم كيرنده

پاسخهای ایسجاد شده با واسطه G پروتئین، داروها و آگونیستهای هورمونی، اغلب طی زمان کاهش مییابند (شکل ۲-۱۲۸). بعد از رسیدن به یک سطح بالای اولیه (مثل تجمع CAMP سلولی، ورود یون سدیم، قابلیت انقباض و غیره)، پاسخ طی ثانیهها یا دقایقی کاهش مییابد، حتی اگر آگونیست به طور پیوسته حضور داشته باشد. این "حساسیتزدایی" اغلب به سرعت قابل بازگشت خواهد بود. به طوری که اگر طی چند دقیقه بعد از اتمام مجدداً در معرض آگونیست قرار گیرد، یک پاسخ مشابه با پاسخ اولیه ایجاد می کند.

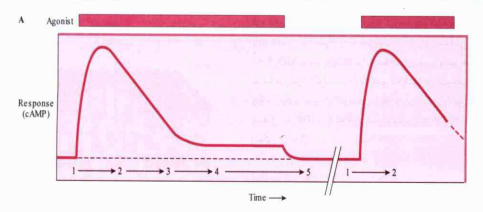
مکانیسم حساسیتزدایی سریع گیرندههای متصل به G يروتئين اغلب با مشاركت فسفريلاسيون گيرنده انجام ميشود، که به صورت غیر حساس شدن سریع گیرنده بـتا آدرنـوسپتور (شکل ۲-۱۲B) نشان داده شده است. تغییر در آرایش فضایی گیرنده که خود ناشی از آگونیست میباشد، باعث اتصال گیرنده، فعال شدن و عمل کردن آن به عنوان سوبسترا برای خانوادهای از کینازهای گیرندهٔ ویژه، که کینازهای گیرنده متصل به G یروتئین (GRKs) ٔ نامیده می شوند، می گردد سیس GRK فعال شده دنبالههای سرین را در انتهای کربوکسیلی گیرنده، فسفریله می کند. حضور فسفوسرین ها تمایل گیرنده را برای اتصال به یک  $-\beta$  ارستین افزایش می دهد. اتصال  $-\beta$ ارستین، به خمیدگیهای سیتوپلاسمی گیرنده، توانایی گیرنده را برای تعامل با G کاهش میدهد و بدین وسیله پاسخ اگونیست كاهش مى يابد (به معناى تحريك أدنيليل سيكلاز). متعاقب حـذف أكونيست، فعالسازي GRK پايان مي يابد و پديدهٔ حساسیتزدایی، می تواند توسط فسفاتازهای سلولی معکوس

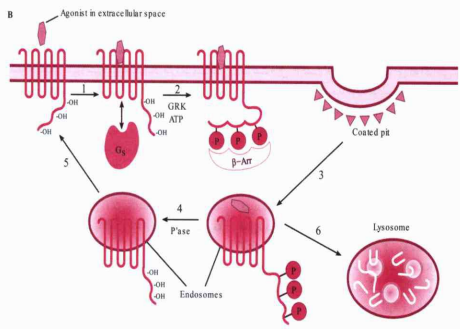
GPCRs در مورد بتا آدرنورسپتورها و بسیاری از گیرندههای دیگر، اتصال  $\beta$  ارستین، اندوسپتوز گیرندهها را از غشای

Desensitization

<sup>2-</sup> G protein-coupled receptor kinases (GRKs)

<sup>3-</sup>β-arrestin





شکل ۱۳–۲۰ حساسیت زدایی سریع، بازگشت حساسیت و تنظیم کاهشی بتا آدرنوسپتورها. ۸، پاسخ به آگونیست بتا آدرنوسپتور (محور عمودی) در برابر زمان (محور افقی). (اعداد به مراحل عمل گیرنده در B اشاره دارند) مواجهه سلولها با آگونیست (که با خط کهرنگ مشخص شده) سبب پاسخ сАМР می شود. کاهش پاسخ علی در محنور مداوم آگونیست دیده می شود؛ این 'حساسیت زدایی' مشخصاً در مدت چند دقیقه رخ می دهد. اگر آگونیست پس از مدت کوتاهی بر داشته شود (معمولاً چند تا دهها دقیقه) که با خط چین روی محور افقی نشان داده شده است)، سلولها می توانند پس از اضافه نمودن آگونیست و خط کمرنگ دوم) پاسخ کامل نشان دهند. این بازگشت حساسیت، در صورتی که سلولها به کرات یا در یک دورهٔ زمانی طولانی در معرض آگونیست قرار بگیرند، دیگر رخ نخواهد داد. B. اتصال آگونیست به گیرندهها، پیام رسانی را با تسریع تعامل گیرنده با پروتئینهای G (Gو) فسفریله می شوند و مانع تعامل گیرنده با پروتئین میالده توسط آگونیست، توسط گیرنده کینازی جفت شده با پروتئین می (مرحله ۲) و مین تعامل گیرنده با پوشش دار اتصال با یک پروتئین متفاوت یعنی بتا آرستین (۲۸–۵) را به گیرنده پیش می برد (مرحله ۲). مجموعه گیرنده \_ ارستین به حفرات پوشش دار اتصال می یابد و سبب پیشبرد و رود گیرنده می شود (مرحله ۳). جداشدن آگونیست از گیرندههای داخلی از تمایل ۲۳ می بازگشت مؤثر حساسیت پاسخدهی سلولی می شوند. تماس مکرر یا طولانی سلولها با آگونیست سبب انتقال می شود (مرحله ۵)، این وقایع با هم سبب بازگشت مؤثر حساسیت پاسخدهی سلولی می شوند. تماس مکرر یا طولانی سلولها با آگونیست سبب انتقال گیرندههای داخل شده به لیزوزومها می شود (مرحله ۶) و به پیشبرد تنظیم کاهش گیرنده می انجامد نه بازگشت حساسیت آن.

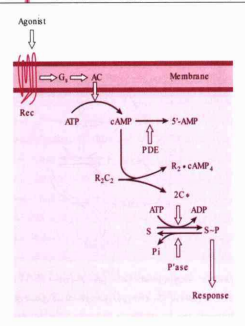
يلاسمايي تسريع ميكند. اندوسيتوز گيرندهها، دفسفريلاسيون آنها را به پیش میبرد و این کار از طریق فسفاتازهای گیرنده که با غلظتهای بالایی در غشاهای اندوزوم قرار دارند و گیرندههایی که بعداً به غشای پلاسمایی بر می گردند، انجام می شود. این امر به توصیف توانایی سلولها در بهبود بخشیدن پاسخدهی به پیامرسانی با واسطه گیرنده، کمک میکند، چرا که این گیرنده به مراتب کارأیی بیشتری را پس از حساسیتزدایی بر اثر آگونیست از خود نشان میدهند. چندین گیرندهٔ GPCRs، شامل بتاآدرنوسپتورها، در صورتی که به طور مداوم فعال بمانند، بعد از اندوسیتوز به لیزوزومها میروند و تجزیه میشوند. این پدیده به طور کارآمدی، (برخلاف قبل) پاسخدهی سلولی را کاهش می دهد که شبیه پدیدهٔ تنظیم کاهشی توصیف شده در صفحات قبل جهت گیرنده فاکتور رشد اپیدرمی است. بنابراین بسته به گیرنده خاص و مدت فعال شدن، اندوسیتوز می تواند، در بهبود سریع یا تضعیف طولانی مدت پاسخدهی سلولی مشارکت کند (شکل .(Y-17B

## پیامبرهای ثانویه اثبات شده

A. أدنوزين مونوفسفات حلقوى (cAMP)

cAMP به عنوان یک پیامبر ثانویهٔ داخل سلولی، پاسخهای هورمونی متعددی همچون به حرکت در آوردن انرژی ذخیره شده، شکستهشدن کربوهیدراتها در کبد یا تریگلیسیریدها در سلولهای چربی تحریک شده (توسط کاتکول آمینهای مقلد بتا آدرنالین)، حفظ آب توسط کلیه (توسط وازوپرسین)، تنظیم تعادل یون کلسیم (توسط هورمون پاراتیروئید) و افزایش میزان و قدرت انقباض ماهیچه قلب (توسط کاتکول آمینهای مقلد بتاآدرنالین)، در عین حال تولید استروئیدهای جنسی و آدرنال (در پاسخ به هورمون محرک فولیکول و کورتیکوتروپین)، استراحت ماهیچه صاف و بسیاری از پدیدههای درونریز و عصبی را بر عهده دارد.

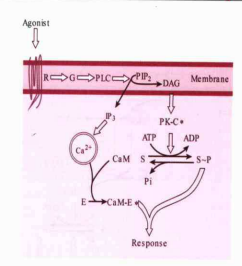
cAMP بیشتر اثراتش را از طریق تحریک کینازهای پروتئینی وابسته به CAMP (شکل ۲-۱۳) اعمال میکند. این کینازها از یک دیمر تنظیمی متصل شونده به CAMP به دیمر زنجیره کاتالیتیک (C) تشکیل شدهاند. زمانی که CAMP به دیمر R متصل میشود، زنجیرههای C فعال، رها شده و به درون سیتوپلاسم و هسته منتشر میشوند و در آن جا فسفات را از ATP به سوبسترای پروتئینی مناسب که اغلب آنزیمها هستند، منتقل میکنند. اختصاصی بودن اثرات تنظیمی CAMP به خاطر سوبستراهای پروتئینی مجزای کینازهاست که در سلولهای مختلف بیان می شود. برای مثال، کید از کیناز فسفریلاز و مختلف بیان می شود. برای مثال، کید از کیناز فسفریلاز و



شکل ۱۳-۳. مسیر پیامرسان ثانویه cAMP. پروتثینهای کلیدی شامل گیرندههای هورمونی (Rec)، آدنیلیل سیکلاز گیرندههای هورمونی (AC)، نروتثین G تحریکی (g) آدنیلیل سیکلاز کاتالیتیک (AC)، فسفودی استرازها (PDE) که cAMP را هیدرولیز میکند، کینازهای وابسته به cAMP به همراه اجزا تنظیم کننده (R) و کاتالیتیک (C) سوبستراهای پروتئینی (S) کیناز و فسفاتازها (P'ase) هستند که فسفات را از سوبسترای پروتئینی برمیدارند. پیکانهای توخالی اثرات تنظیم کننده را نشان می دهند.

گلیکوژن سنتاز غنی است که این آنزیمها توسط فسفریلاسیون وابسته به cAMP به صورت متقابل باعث ذخیره و رهاشدن کربوهیدراتها می شوند.

زمانی که محرک هورمونی متوقف می شود، اعمال داخل سلولی CAMP از طریق یک سری آنزیمها متوقف می گردند. فضفریلاسیون سوبستراهای آنزیمی که توسط CAMP تحریک شده، به سرعِت توسط یک گروه از فسفاتهای اختصاصی و غیراختصاصی معکوس می شود. CAMP، به وسیلهٔ چندین فسفودی استراز نوکلئوتید حلقوی به AMP-5 تجزیه می شود (شکل ۲۰۱۳-۲۰ میلرینون یک مهارکننده انتخابی فسفودی استراز نوع ۳ که در سلولهای قلبی بیان می شود، جهت درمان بیماری نارسایی حاد قلبی به تأیید رسیده است. مهار رقابتی تجزیهٔ CAMP توسط کافئین، تئوفیلین و سایر متیل رقابتی هارند اثرات آنها می گردد (فصل ۲۰ را ببینید).



شکل ۱۴-۲. مسیر پیامرسانی -Ca<sup>2+</sup> فسفواینوزیتید. پروتئینهای کلیدی شامل گیرندههای هورمونی (R) یک پروتئین (G) (S) یک فسفولیپاز Cاختصاصی فسفواینوزیتید (PLC) سوبسترای پروتئین کیناز C (S) کالمودولین (CaM) و آنزیمهای متصل به کالمودولین (E) از جــمله کـینازها، فسفودیاسترازها و ... هستند. (PIP2) فسفواینوزیتول ۱ و ۴ و ۵ ییفسفات، DAG دی آسیل گلیسرول؛ [P<sub>3</sub>] اینوزیتول تریفسفات. ستاره نشانهٔ حالت فعال و پیکانهای تـوخالی نشانهٔ اثرات تنظیمی است).

#### B. کلسیم و فسفوا پنوز پتیدها

محدودکننده وزیکولهای ذخیرهای داخلی می شود. افزایش غلظت سیتوپلاسمی  ${\rm Ca}^{2+}$  حاصل بازشدن تسریع یافته این کانالها توسط  ${\rm IP}_3$  است و خود سبب تسریع اتصال  ${\rm Ca}^{2+}$  به پروتئین کامودولین متصل شونده به کلسیم می شود که فعالیتهای سایر آنزیمها از جمله پروتئین کینازهای وابسته به کلسیم را تنظیم می کند.

مسیر پیامرسانی فسفواینوزیتید با پیامبرهای ثانویه و پروتئین کینازهای متعدد خود، پیچیدهتر از مسیر CAMP میباشد. برای مثال، انواع مختلف سلولی ممکن است دارای یک کیناز وابسته به کلسیم و کالمودولین یا بیشتر با اختصاصیت محدود سوبسترایی (مثلاً کیناز زنجیره سبک میوزین) به همراه یک کیناز عمومی وابسته به کلسیم و کالمودولین باشند، که می تواند انواع وسیعی از سوبستراهای پروتئینی را فسفریله کند. به علاوه، حداقل ۹ پروتئین کیناز مختلف از لحاظ ساختاری شناسایی شدهاند.

مکانیسمهای متعددی همانند آنچه در مسیر وجود دارد، می توانند سبب قطع یا ختم پیامرسانی در این مسیر شوند،  $IP_3$  با دفسفریلاسیون غیرفعال می شود؛ سپس دی آسیل گلیسرول با به دست آوردن اسید فسفاتیدیک فسفریله شده و به فسفولیپید تبدیل می شود و یا دآسیله شده و اسید آراشیدونیک را می سازد؛  $^{+2}$  به طور فعال توسط پمپهای کلسیمی از سبتویلاسم برداشت می شود.

مواد مذکور و سایر عناصر غیرگیرندهای مسیر پیامرسانی کلسیم ـ فسفواینوزیتید، در فارماکولوژی اهمیت قابل توجهی دارند. برای مثال، یون لیتیوم که در درمان اختلالات دوقطبی (مانیا ـ افسردگی) استفاده میشود بر متابولیسم سلولی فسفواینوزیتیدها اثر میگذارد (فصل ۲۹ را ببینید).

## C. گوانوزین منوفسفات حلقوی (cGMP)

برخلاف CAMP که حامل منحصر بفرد انواع پیامهاست، CGMP تنها در انواع معدودی از سلولها دارای نقش پیامرسانی است. مکانیسم مبدل پیام مبتنی بر CGMP در مخاط روده و عضلات صاف عروقی، بسیار همراستا با مکانیسم پیامرسانی با واسطه حملات عمل می کنند. لیگاندهایی که توسط گیرندههای سطح سلول رصد می شوند، گوانیلیل سیکلاز را تحریک می کنند تا CGMP بسازد و CGMP با تحریک یک پروتئین کیناز وابسته به آزیمی نوکلئوتید حلقوی و دفسفریلاسیون سوبستراهای کینازی، خاتمه می یابد.

افزایش غلظت cGMP سبب شل شدن عضله صاف عروقی توسط مکانیسم کینازی می شود که به دفسفریلاسیون زنجیرهٔ سبک میوزین می انجامد (شکل ۲-۱۲ را ببینید). در این سلولهای عضله صاف، ساخت cGMP با دو مکانیسم پیامرسانی ترانس ممبران که با بکارگیری دو گوانیلیل سیکلاز مختلف انجام می شود، افزایش می یابد. پپتید ناتریورتیک دهلیزی (یک هورمون پپتیدی خونزاد)، سبب تحریک گیرنده ترانس ممبران از طریق اتصال به بخش خارج سلولی آن می شود و لذا فعالیت گوانیلیل سیکلاز را که در بخش داخل سلولی گیرنده جای دارد، تحریک میکند. مکانیسم دوم میانجی گری پاسخ به اکسید نیتریک (NO؛ فصل ۱۹ را ببینید) را بر عهده دارد که در سلولهای اندوتلیال عروقی و در پاسخ به عوامل طبیعی متسع کننده عروقی از جمله استیل کولین و هیستامین، تولید می شود. اکسید نیتریک پس از ورود به سلول هدف، به گوانیلیل سیکلاز سیتوپلاسمی متصل شده و آن را فعال میکند (شکل ۲-۱۹ را ببینید). تعدادی از داروهای مفید متسع کننده عروقی از جمله نیتروگلیسرین و سدیم نیتروپروساید که در درمان ایسکمی قلبی و فشارخون بالای حاد استفاده میشوند، از طریق تولید یا تقلید اثر اکسید نیتریک، عمل مینمایند. سایر داروها با مهار فسفودی استرازهای اختصاصی سبب اتساع عروقی می شوند و لذا با تجزیه متابولیکی cGMP تداخل میکنند. یکی از چنین داروهایی، سیلدنافیل است که در درمان اختلال نعوظ کاربرد دارد (فصل ۱۲ را ببینید).

## اثر متقابل ميان مكانيسمهاى پيامرساني

مسیرهای پیامرسانی کلسیم ـ فسفواینوزیتید و cAMP در برخی سلولها با یکدیگر متضاد و در برخی دیگر به صورت مکمل یکدیگر اثر میکنند. برای مثال داروهای وازوپرسور که سبب انقباض عضله صاف میشوند، از طریق متابولیزاسیون  ${\rm Ca}^{2+}$  واسطهٔ  ${\rm IP}_3$  اثر میکنند، در حالی که داروهایی که سبب شلشدن عضله صاف میشوند غالباً از طریق افزایش CAMP عمل مصاف میشوند غالباً از طریق افزایش CAMP عمل مصینمایند. در مسقابل، پسیامرسانهای ثانویه CAMP و فسفواینوزیتید برای تحریک آزادسازی گلوکز از کبد با یکدیگر همکاری میکنند.

#### فسفريلاسيون: يك مسير مشترك

تقریباً همه پیامهای پیامبر ثانویه با فسفریلاسیون برگشتپذیر همراهند، که دو عملکرد اصلی در پیامرسانی دارد: تقویت و تنظیم انعطافپذیر. در تقویت همانند GTP متصل شده به یک

پروتئین G، چسبندگی یک گروه فسفوریل به دنبالهٔ سرین، ترئونین یا تیروزین سبب تقویت شدید پیام تنظیمی اولیه با ضبط حافظه مولكولى از فعال شدن مسير مي شود؛ دفسفريلاسيون حافظه را پاک میکند و زمان طولانی تری نسبت به آنچه برای تجزیه یک لیگاند آلوستریک لازم است، مورد نیاز میباشد. در تنظیم انعطافپذیر، ویژگیهای متفاوت سوبسترای پروتئین کینازهای متعدد تنظیم شده توسط پیامبرهای ثانویه، انشعاباتی در مسیرهای پیامرسانی ایجاد میکند که ممکن است به طور مستقل تنظيم شوند. بدين طريق، Ca<sup>2+</sup> ،cAMP يا ساير پیامبرهای ثانویه، می توانند از وجود یا فقدان یک کیناز اختصاصی یا سوبسترای آن برای تولید اثرات بسیار متفاوت در انواع مختلف سلولی، استفاده کنند. مهارکنندههای پروتئین کینازها عوامل دارویی بالقوهای به ویژه در بیماریهای نئوپلاستیک هستند. تراستوزوماب که یک آنتی بادی آنتاگونیزه کنندهٔ پیام گیرنده فاکتور رشد است (قبلاً توضیح داده شد) یک داروی مؤثر در درمان سرطان پستان میباشد. مثال دیگری از این رویکرد عمومی ایماتینیب میباشد، که یک مولکول مهاری کوچک برای تیروزین کیناز سیتوپلاسمی AbI است و توسط مسیرهای پیامرسانی فاکتور رشد فعال می شود. به نظر می رسد ایماتینیب در درمان لوسمى ميلوژن مزمن بسيار مؤثر باشد. لوسمى ميلوژن مزمن حاصل جابجایی کروموزومی است و سبب تولید یک پروتئین اتصالی فعال Bcr/Abl در سلولهای خونساز میشود.

## دستههای مختلف گیرنده و گسترش دارویی

روش تجربی مشابهی، می تواند نشان دهد که اثرات مشاهده شده یک دارو با واسطهٔ گیرندههای مختلف انجام می پذیرد. در این حالت، اثراتی که با واسطهٔ انواع گیرندهها انجام می شود، می تواند ردههای قدرتی مختلفی را میان آگونیستها و مقادیر مختلف  $K_i$  برای هر آنتا گونیست رقابتی، به معرض نمایش بگذارد.

روند تکامل در همه جا، انواع بسیار متنوعی از گیرندهها را ایجاد کرده است که برای میانجی گری پاسخها به هر پیام شیمیایی مشخصی، عمل میکنند. در برخی موارد، یک ماده شیمیایی بر روی دستههای مختلفی از گیرنده کاملاً متمایز از نظر ساختاری عمل می کند. برای مثال، استیل کولین از کانالهای یونی با دروازهٔ لیگاندی (AChRs نیکوتینی) برای آغاز یک یتانسیل پس سیناپسی تحریکی سریع (میلی ثانیه) (EPSP) در نورونهای پس عقدهای استفاده می کند. همچنین استیل کولین دسته مجزایی از گیرندههای جفت شده با پروتئین AChRs) G موسکارینی) را فعال می کند که واسطه پاسخدهی نورونهای مشابه به EPSP سریع هستند. به علاوه، هر دسته ساختاری معمولاً دارای زیرمجموعهای از انواع متعدد گیرندههاست که غالباً مشخصات متفاوت پیامرسانی تا تنظیمکنندگی دارند. برای مثال، بسیاری از آمینهای زیستی (نظیر نوراپینفرین، استیل کولین و سروتونین) بیش از یک گیرنده را فعال میکنند که هر یک از آنها همانطور که قبلاً شرح داده شد، یک پروتئین G متفاوت را فعال می کند (جدول ۱-۲ را نیز ببینید). وجود بسیاری از انواع دستههای گیرنده و زیر مجموعههای آنها برای یک لیگاند درونزاد، فرصتهای مهمی برای گسترش و تکامل دارویی فراهم نموده است. برای مثال، پروپرانولول که انتاگونیست انتخابی β آدرنوسپتورهاست، میتواند از ضربان تسریع شده قلب بكاهد، بدون اينكه از انقباض عروق به واسطه تحريك دستگاه عصبی سمیاتیک جلوگیری نماید. که این اثر با واسطهٔ گیرندههای انجام می شود.

اصل انتخابی عمل کردن دارو حتی میتواند برای گیرندههایی که ساختار مشابهی دارند و در سلولهای گوناگون نظیر گیرندههای استروئیدی همچون گیرنده استروژن بیان شدهاند، بکار رود (شکل ۶-۲). انواع مختلف سلولها، پروتئینهای فرعی متفاوتی را بیان میکنند که با گیرندههای استروئیدی تعامل میکنند و اثرات عملکردی تعامل دارو -گیرنده را تغییر میدهند. برای مثال، تاموکسیفن به عنوان یک آنتاگونیست روی گیرندههای استروژنی بیان شده در بافت پستانی و به عنوان یک آگونیست در گیرندههای استروژنی

استخوان عمل میکند. در نتیجه، تاموکسیفن نه تنها در درمان و پیشگیری از سرطان پستان مفید است بلکه در پیشگیری از پوکی استخوان نیز با افزایش تراکم استخوانی سودمند واقع می شود (فصول ۴۰ و ۴۲ را ببینید). همچنین تاموکسیفن ممکن است سبب عوارضی در زنان یائسه شود که با اثر آگونیستی آن در رحم و تحریک تکثیر سلول اندومتر همراه است.

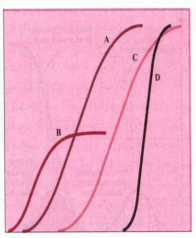
پیشرفتهای دارویی نوین به انواعی که روی گیرندهها برای پیامهای شیمیایی خارج سلولی اثر میکنند، محدود نمیشود. امروزه متخصصان شیمی دارویی در حال تعیین اثر عناصر مسیرهای پیامرسانی دور از گیرندهها به عنوان اهداف انتخابی و مفید داروها هستند. برای مثال، عوامل دارویی سودمند در بالین ممکن است به طور اختصاصی روی پروتئینهای G، کینازها، فسفاتازهای اختصاصی یا آنزیمهایی که پیامبرهای ثانویه را تجزیه میکنند، اثر نمایند.

## ارتباط بین مقدار مصرف دارو و پاسخ بالینی

تاکنون ما گیرندهها را مولکولهایی به حساب آوردهایم و نشان دادهایم که چگونه گیرندهها می توانند به طور کلی حداقل در یک سیستم مطلوب، مسؤول ارتباط بین دوز یا غلظت یک دارو و پاسخهای فارماکولوژیک باشند. پزشک در هنگام برخورد با بیماری که نیازمند درمان است، باید از بین انواع مختلف داروهای موجود یکی را برگزیند و مقدار مصرف آن را برای دستیابی به حداکثر فایده و حداقل سمیت تنظیم کند. برای تصمیم گیریهای معرف ارتباط بین مقدار دارو و پاسخ در بیماران است، ماهیت و معرف ارتباط بین مقدار دارو و پاسخ در بیماران است، ماهیت و علل تنوع در پاسخدهی فارماکولوژیک و کاربردهای بالینی عمل کردن دارو را، درک کرده باشد.

## مقدار مصرف و پاسخ در بیماران

A. روابط درجهبندی شده میان مقدار مصرف دارو و پاسخ پزشک برای انتخاب از میان داروها و تعیین مقادیر مصرف مناسب دارو، باید از قدرت فارماکولوژیک و حداکثر اثر داروها در ارتباط با اثر درمانی مطلوب آنها آگاه باشد. این دو عبارت مهم که غالباً برای دانشجویان و پزشکان گیجکننده است با رجوع به شکل ۲-۱۵ که منحنیهای درجهبندی شده مقدار مصرف دارو پاسخ که مربوط به مقدار مصرف چهار داروی مختلف برای تقویت یک اثر دارویی اختصاصی هستند، قابل توضیح است.



Log drug dose

شکل ۱۵–۳. منحنیهای دوز ـ پاسخ درجهبندی شده برای ۴ دارو که قدرت فارماکولوژیک و اثرات حداکثری متفاوت را نشان می دهد (متن را ببینید).

۱. قدرت  $^{\prime}$  \_ گفته می شود که داروهای A و B از داروهای C و به علت وضعیتشان با منحنیهای مقدار دارو \_ پاسخ در محور مقدار دارو \_ پاسخ در محور مقدار دارو و شکل  $^{\prime}$  -  $^{\prime}$  داروهای قوی تر هستند. قدرت به غلظت  $^{\prime}$  غلظت  $^{\prime}$  دوز  $^{\prime}$  دارو برای ایجاد  $^{\prime}$  داروی A در غلظت  $^{\prime}$  دارو اطلاق می شود. بنابراین، قدرت فارما کولوژیک داروی A در شکل  $^{\prime}$  -  $^{\prime}$  کمتر از داروی B که یک آگونیست نسبی است، شکل  $^{\prime}$  -  $^{\prime}$  کمتر از داروی A که یک آگونیست نسبی است، میباشد چرا که  $^{\prime}$  و داروی A بیش از  $^{\prime}$  داروی B می باشد. قدرت یک دارو تا حدی به تمایل  $^{\prime}$  ( $^{\prime}$  ) گیرندهها برای اتصال دارو تاثیری که میانکنش دارو \_ گیرنده با پاسخ همراه می شود، بستگی دارد. باید توجه داشت که برخی از مقادیر داروی A می توانند اثراتی بیش از هر میزان داروی B داشته باشند و این می توانند اثراتی بیش از هر میزان داروی B را از نظر فارما کولوژیک می توی تر توصیف نمودیم. دلیل این موضوع آن است که داروی A داکثر تأثیر بیشتری دارد (در ادامه توضیح داده می شود).

برای مقاصد درمانی، قدرت دارو باید براساس واحد دوز و معمولاً به صورت نقطه نهایی خاص درمانی بیان گردد (مثلاً ۵۰mg برای آرامبخشی خفیف، ۱mcg/kg/min برای افزایش ضربان قلب در حد ۲۵ ضربه در دقیقه). قدرت نسبی که نسبت مقادیر دارو با اثر یکسان (۰/۲، ۱۰ و ...) است می تواند برای مقایسه یک دارو با دیگر داروها بکار رود.

7. حداکثر تأثیر  $^{7}$  — این شاخص بازتابی از محدودهٔ ارتباط مقدار مصرف \_ پاسخ روی محور پاسخ (محور عمودی نمودار) است. داروهای  $^{8}$   $^{1}$ 

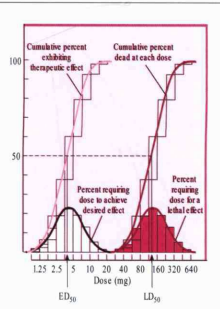
بنابراین، مدرهایی که روی یک بخش از نفرون عمل میکنند ممکن است سبب دفع بیشتر مایع و الکترولیت نسبت به مدری که روی منطقهٔ دیگری عمل میکند، شوند. به علاوه، تأثیر عملی یک دارو برای دستیابی به نقطه نهایی درمانی (مثلاً افزایش انقباض پذیری قلبی) ممکن است با اثر دارو در ایجاد اثر سمی (مثلاً آریتمی قلبی کشنده) حتی در مواردی که دارو میتوانست در غیر این صورت اثر درمانی بیشتری داشته باشد، محدود گردد.

## B. شکل منحنیهای مقدار مصرف \_ پاسخ

با اینکه پاسخهایی که در منحنیهای A و B و C شکل C-T آمدهاند، قرابتی با شکل یک رابطه سادهٔ میکائیلیس ـ منتون (که از مقیاس لگاریتمی استفاده شده) دارند، اما برخی از پاسخهای بالینی، چنین نیستند. شیب بسیار تند منحنیهای مقدار مصرف ـ پاسخ (مثلاً منحنی D) با نتایج بالینی مهمی در صورتی که بخش بالایی منحنی وسعت نامطلوب پاسخ را نشان دهد (مثلاً کومای ناشی از اثرات آرامبخش ـ خوابآوری)، همراه میباشد. شیب منحنیهای مقدار مصرف ـ پاسخ در بیماران می تواند حاصل میانکنشهای همراه یکدیگر در اثرات متعدد و مختلف یک دارو باشد (مثلاً اثرات مغزی، قلبی و عروق محیطی که همگی به باشد (مثلاً اثرات مغزی، قلبی و عروق محیطی که همگی به کاهش فشارخون منجر می شوند).

<sup>1-</sup> Potency 2- Maximal efficacy

۳- توجه شود که حداکتر تأثیر که در متون درمانی استفاده می شود، کاملاً مترادف با کاربرد آن در متون تخصصی تری که به شرح میانکنش های دارو -گیر نده می پر دازند و پیشتر در این فصل از آنها یاد شده نمی باشند. در وضعیت ایده آل آزمایشگاهی، تأثیر به مفهوم حداکثر تأثیر آگونیست و آگونیست نسبی است که از طریق گیرنده مشابه القا می شود. در مفاهیم درمانی، تأثیر به معنای وسعت یا درجه یک اثر است که می توان در یک بیمار به آن دست یافت. لذا، تأثیر درمانی تحت اثر مشخصات یک میانکشش اختصاصی دارو -گیرنده قرار می گیرد اما به عوامل مربوط به میزبان و دیگر عوامل که در متن اشاره شده نیز بستگی دارد.



شکل ۱۶-۲۰ نقشههای دوز ـ آثر کوانتایی. مستطیلهای هاشور خورده (و منحنی زنگولهای شکل همراه) نشانه فراوانی تـوزیع دوزهـای داروی مورد نیاز برای ایجاد یک اثر اختصاصی است؛ یعنی درصد حیواناتی که برای بروز اثرات یک دوز مشخص لازم است. مستطیلهای تـوخالی (و منحنی رنگی همراه) نشانه فراوانی تجمعی توزیع پاسخهاست که تـوزیع لگاریتمی دارد.

یک اثر اختصاصی کوانتایی به ترتیب ۵ و ۵۰۰ میلیگرم باشد، آنگاه قدرت داروی اول برای ایجاد یک اثر اختصاصی، ۱۰۰ برابر داروی دوم خواهد بود. به همین ترتیب می توان شاخص با ارزشی از گزینشی عمل کردن داروها با مقایسه ED50 آنها برای دو اثر کوانتایی مختلف در یک جمعیت به دست آورد (مثلاً سرکوب سرفه در برابر اثر خواب آوری داروهای مخدر).

منحنیهای مقدار مصرف ـ اثر برای به دست آوردن اطلاعاتی در مورد حد ایمن مورد انتظار یک داروی خاص برای تولید یک اثر اختصاصی، نیز به کار میروند. یک مقیاس، که با مقدار مصرف یک داروی مورد نیاز برای ایجاد اثر نامطلوب مرتبط است، شاخص درمانی میباشد. در مطالعاتی که روی حیوانات انجام شده، شاخص درمانی معمولاً به صورت نسبت بای برخی اثرات مرتبط درمانی بیان میشود.  $ED_{50}$  بای برخی اثرات مرتبط درمانی بیان میشود. اندازهگیری این شاخص در مطالعاتی که روی حیوانـات انـجام

1- median effective dose

#### منحنیهای کوانتایی مقدار مصرف \_ اثر

منحنی های درجهبندی شده مقدار مصرف ـ پاسخ که در بالا شرح داده شدند، دارای محدودیتهای خاصی در کاربرد برای تصمیمگیری بالینی هستند. برای مثال، چنین منحنیهایی امکان دارد در صورتی که پاسخ فارماکولوژیک به صورت همه یا هیچ است، قابل استفاده نباشند (مثلاً در پیشگیری از تشنجها، آریتمی یا مرگ). به علاوه ارتباط بالینی یک رابطه مقدار مصرف پاسخ کوانتایی در یک بیمار، صرفنظر از دقت تفسیر، می تواند در سایر بیماران محدود شود که به علت پتانسیل تغییرپذیری شدت بیماری و پاسخدهی به داروها، در میان بیماران مختلف است.

با تعیین مقدار مصرف داروی مورد نیاز برای ایجاد یک شدت اثر خاص، در تعداد زیادی از بیماران یا حیوانات أزمایشگاهی و مـقیاس درونـی فـراوانـی تـجمعی تـوزیع پاسخدهندگان در برابر مقدار لگاریتمی مصرف، می توان از برخی از این مشکلات پیشگیری نمود (شکل ۱۶-۲). اثر کوانتایی اختصاصی را می توان براساس ارتباط بالینی (مثلاً بهبود سردرد) یا حفظ ایمنی افراد تحت بررسی (مثلاً استفاده از دوزهای اندک یک محرک قلبی و افزایش ضربان قلب در حد ۲۰ ضربه در دقیقه به عنوان اثر کوانتایی) یا در نظر گرفتن یک واقعه کوانتایی ذاتی (مثلاً مرگ یک حیوان آزمایشگاهی) انتخاب نمود. در مورد غالب داروها، مقادیر مورد نیاز برای ایجاد یک اثر کوانتایی اختصاصی در افراد، توزیع لگاریتمی دارد یعنی فراوانی توزیع چنین پاسخهایی برحسب لگاریتم مقدار مصرف یک منحنی توزیع نرمال گوسی (نواحی رنگی، شکل ۱۶-۲) تشکیل میدهد. هنگامی که این پاسخها با هم جمع شوند، توزیع فراوانی تجمعی یک منحنی مقدار مصرف ـ اثر کوانتایی (یا منحنی مقدار مصرف ـ درصد) از نسبت یا درصد افرادی که مقیاس اثر را به صورت تابعی از لگاریتم مقدار مصرف نشان میدهند، تشکیل خواهد داد. غالباً منحني مقدار مصرف \_اثر با ميانه مقدار مصرف مؤثر

(ED<sub>50</sub>) که مقداری است که در آن ۵۰٪ افراد اثر اختصاصی کوانتایی را نشان میدهند، مشخص میشود (توجه کنید که ED50 در این متن مفهومی متفاوت با آنچه قبلاً در مورد منحنیهای درجه بندی شدهٔ مقدار مصرف ـ اثر گفته شده دارد) همچنین مقدار مصرف مورد نیاز برای ایجاد یک اثر سمی خاص در ۵۰٪ حیوانات میانه مقدار مصرف سمی (TD<sub>50</sub>٪ نامیده میشود. اگر اثر سمی به مرگ حیوان بینجامد، از میانه مقدار مصرف کشنده میشود. چنین (LD 50) به طور تجربی استفاده می شود. چنین مقادیری راهی مناسب برای مقایسه قدرت داروها در بررسیهای تجربی و بالینی هستند: لذا اگر ED<sub>50</sub>های دو دارو برای ایجاد

<sup>2-</sup> median toxic dose

<sup>3-</sup> median lethal dose 4- therapeutic index

می شود، کاربرد چنین شاخصی را برای تخمین اثرات بالقوهٔ یک دارو در انسان، سودمند ساخته است. البته، شاخص درمانی یک دارو در انسان تقریباً هرگز به طور حقیقی اندازهگیری نمی شود؛ در عوض، کارآزماییهای دارویی و تجارب بالینی تجمعی غالباً طیفی از مقادیر مصرف معمولاً مؤثر و یک طیف متفاوت (اما غالباً همپوشان) از مقادیر مصرف احتمالاً سمی را نشان میدهند. محدوده بین حداقل دوز سمی و حداقل دوز درمانی پنجره درمانی نامیده شده و یکی از ارزشمندترین معیارهای بالینی جهت تعیین دوز دارو می باشد. خطر بالینی قابل قبول سمیت بستگی به شدت بیماری درمان شده دارد. برای مثال، طیف مقدار مصرف که سبب بهبود سردرد معمولی در غالب بیماران می شود، باید خیلی کمتر از طیف مقدار مصرفی باشد که سبب سمیت جدی میشود، حتی اگر سمیت در اقلیت کوچکی از بیماران رخ دهد. با این حال برای درمان یک بیماری کشنده نظیر لنفوم هوچكين، تفاوت قابل قبول بين [مقادير مصرف درماني و سمى] ممكن است كمتر باشد.

در نهایت، باید به این نکته توجه داشت که منحنی مقدار مصرف ـ اثر کوانتایی و منحنی درجهبندی شده مقدار مصرف ـ پاسخ، اطلاعات مختلفی را به طور خلاصه نشان میدهند. هر چند هر دو شکل سیگموئیدی روی یک مقیاس لگاریتمی دارند (اشکال ۲-۱۵ و ۲-۱۶ را با هم مقایسه کنید). اطلاعات ضروری مورد نیاز برای تصمیمگیری بالینی منطقی را میتوان از هر نمودار به دست آورد. هر دو منحنی اطلاعاتی را با در نظر داشتن معرف و انتخابی بودن داروها ارائه میدهند. منحنی مقدار مصرف ـ پاسخ حداکثر تأثیر یک دارو را نشان میدهند و منحنی مقدار مصرف ـ اثر کوانتایی تنوع پذیری بالقوه مینحدهی در افراد را به نمایش میگذارد.

## تنوع در پاسخدهی به دارو

افراد از نظر پاسخ به یک دارو تفاوت قابل توجهی با یکدیگر دارند؛ در حقیقت فرد ممکن است در زمانهای مختلف در سیر درمان، به طرق مختلفی به یک داروی یکسان پاسخ دهد.گاهی، افراد یک پاسخ دارویی نامعمول یا ایدیوسنگراتیگ از خود نشان میدهند، که در برخی بیماران مشاهده میشود. پاسخهای ایدیوسنکراتیک معمولاً حاصل تفاوتهای ژنتیکی در متابولیسم دارو یا مکانیسمهای ایمونولوژیک نظیر واکنشهای حساسیتی هستند.

تنوع کمّی در پاسخ دارویی، عموماً شایعتر و از نظر بالینی

مهمتر است. یک بیمار در صورتی که شدت اثر یک داروی مفروض در وی کمتر از اثری باشد که در اغلب افراد دیده میشود، هیپوراکتیو<sup>۲</sup> و اگر این اثر بیشتر باشد، هیپرراکتیو<sup>۲</sup> خوانده میشود (توجه: عبارت بیشحساسیتی<sup>۲</sup> معمولاً به پاسخهای حساسیتی یا سایر پاسخهای ایمونولوژیک به داروها، اشاره دارد.) در مورد برخی از داروها، شدت پاسخ به یک مقدار مصرف مفروض میتواند در سیر درمان تغییر کند. در این موارد، پاسخدهی معمولاً در نتیجهٔ مصرف مداوم دارو کاهش مییابد و یک وضعیت تحمل شسبی به اثرات دارو ایجاد میکند. هنگامی که پاسخدهی به سرعت پس از تجویز دارو، کاهش یابد، گفته میشود تاکیفیلاکسی<sup>۶</sup> رخ داده است.

حتی قبل از تجویز اولین مقدار دارو، پزشک باید عواملی را که در جهتدهی و وسعت تنوعات محتمل در پاسخدهی نقش دارند، مدنظر داشته باشد. این موارد شامل قابلیت یک داروی خاص در ایجاد تحمل یا تاکیفیلاکسی و نیز اثرات سن، جنس، اندازه بدن، وضعیت بیماری، عوامل ژنتیکی و تجویز همزمان سایر داروها هستند.

چهار مکانیسم کلی به تنوع در پاسخدهی دارویی در میان بیماران یا در یک بیمار در زمانهای مختلف میانجامد.

A. تغییر در غلظت دارویی که به گیرنده میرسد

بیماران ممکن است از نظر سرعت جذب دارو، توزیع آن در بدن یا در پاکسازی دارو از خون با یکدیگر متفاوت داشته باشند (فصل ۳ را ببینید). با تغییر غلظت دارویی که به گیرندههای مربوط به خود می رسد، این تفاوتهای فارماکوکینتیک ممکن است پاسخ بالینی را دستخوش تغییر نمایند. برخی تفاوتها را می توان براساس سن، وزن، جنس، وضعیت بیماری و عملکرد کبد و کلیه براساس سن، وزن، جنس، وضعیت بیماری و عملکرد کبد و کلیه به ارث رسیدن یک مجموعه از آنزیمهای متابولیزه کننده دارو به بارث رسیدن یک مجموعه از آنزیمهای متابولیزه کننده دارو باشند، پیش بینی نمود (فصول ۳ و ۴ را ببینید). یک مکانیسم مهم دیگر تأثیر گذار بر دسترسی دارویی، انتقال فعال دارو از سیتوپلاسم با واسطهٔ یک خانواده از ناقلین غشایی رمزگذاری شده توسط ژنهای مقاومت چند دارویی (MDR) است. برای مثال تنظیم افزایشی ژن MDR در رمزگذاری بیان ناقل، مکانیسم اصلی است که توسط آن سلولهای توموری مقاومت علیه داروهای ضد سرطان را به دست می آورند.

<sup>1-</sup> Idiosyncratic

<sup>3-</sup> Hyperreactive

<sup>5-</sup> Tolerance

<sup>2-</sup> Hyporeactive4- Hypersensivity6- Tachyphylaxis

B. تنوع در غلظت یک لیگاند درونزاد برای گیرنده این مکانیسم اثر زیادی در تنوع پاسخها به آنتاگونیستهای دارویی دارد. بنابراین، پروپرانولول که یک آنتاگونیست بتا درنوسپتور است، به وضوح سبب کاهش ضربان قلب در بیماری می شود که کاته کولامینهای درونزاد در وی بالا رفتهاند (نظیر حالتی که در فئوکروموسیتوم دیده می شود) اما این وضعیت بر ضربان قلب در حال استراحت یک دوندهٔ ورزیدهٔ ماراتون اثری نمیگذارد. یک آگونیست نسبی حتی می تواند پاسخهای متفاوتی نیز داشته باشد. سارالازین یک آگونیست نسبی ضعیف در گیرندههای آنژیوتانسین II است که فشارخون را در بیماران دچار فشارخون بالا که ناشی از افزایش تولید آنژیوتانسین II میباشد، کاهش و در بیمارانی که مقادیر طبیعی آنژیوتانسیون تولید میکنند، افزایش می دهد.

مطالعات تجربی، تغییراتی را در پاسخ دارویی ناشی از افزایش یا

کاهش تعداد مناطق گیرندهای یا تغییر در تأثیر گیرندههای جفت

#### C. تغییر در تعداد یا عملکرد گیرندهها

شونده با مکانیسمهای مؤثر بعدی، نشان دادهاند. در برخی موارد، تغییر در تعداد گیرنده ناشی از سایر هورمونهاست؛ برای مثال هورمونهای تیروئیدی سبب افزایش تعداد گیرندههای بتا در عضله قلب خوكچهٔ هندى و حساسيت قلبي أن به كاتكولامينها می شوند. امکان دارد تغییرات مشابهی به تاکی کاردی ناشی از تیروتوکسیکوز منجر شود و علت سودمندی پروپرانولول که یک آنتاگونیست گیرنده  $\beta$ است در تخفیف علایم این بیماری باشد. در سایر موارد، لیگاند آگونیستی، خود سبب کاهش در تعداد (مثلاً تنظیم کاهشی) یا جفتشدن تأثیر (مثلاً حساسیتزدایی) گیرندههای آن میشود. این مکانیسمها (که قبلاً تحت عنوان مکانیسمهای پیامرسانی و اثرات دارویی، مورد بحث قرار گرفتند)، ممكن است به دو پديده مهم باليني منجر شوند: پديده اول تاکیفیلاکسی یا تحمل به اثرات برخی داروها (مثلاً آمینهای زیستی و هم خانوادههای آنها) و پدیده دوم، overshoot است که به دنبال ترک برخی داروهای خاص رخ میدهد. این پدیده می تواند هم برای آگونیستها و هم برای أنتاكونيستها رخ دهد. أنتاكونيست مى تواند سبب افزايش تعداد گیرندهها در یک سلول یا بافت حیاتی از طریق مهار تنظیم کاهشی ناشی از یک آگونیست درونزاد شود. هنگامی که مصرف أنتاگونيست قطع مىشود، تعداد افزايش يافته گيرندهها، مىتواند یک یاسخ بسیار شدیدی به غلظتهای فیزیولوژیک آگونیست،

ایجاد کند. به طور عکس علایم فاجعه آمیزی به دنبال قطع تجویز یک آگونیست ممکن است رخ دهد. در این حالت، تعداد گیرنده ها، که در نتیجهٔ تنظیم کاهشی ناشی از دارو کاهش یافته آند، کمتر از آن است که آگونیست درون زاد بتواند یک تحریک مؤثر ایجاد کند. برای مثال، قطع کلونیدین (دارویی که فعالیت آگونیست  $\alpha_2$  آدرنوسپتوری آن فشارخون را کاهش می دهد) می تواند سبب بحران فشارخون بالا شود که احتمالاً به علت تنظیم کاهشی  $\alpha_2$  آدرنوسپتورها توسط داروست (فصل ۱۱ را ببینید).

عوامل ژنتیکی نیز در تغییر تعداد یا عملکرد گیرندههای خاص دارای نقش مهمی هستند. برای مثال، یک تنوع ژنتیکی اختصاصی از  $\alpha_{2C}$  آدرنوسپتورها ـ هنگامی که به همراه یک تنوع اختصاصی از  $\alpha_{1}$  آدرنوسپتورها به ارث می رسند ـ با خطر افزایش یافته ایجاد نارسایی قلبی تداخل می کنند که ممکن است با مداخله زودهنگام به کمک داروهای آنتا گونیست، از شدت آن کاسته شود. شناسایی چنین عوامل ژنتیکی، به عنوان بخشی از حوزهٔ به سرعت گسترش یابنده فارماکوژنتیک، امیدهایی را برای حوزهٔ به سرعت گسترش یابنده فارماکوژنتیک، امیدهایی را برای طرح ریزی مناسب ترین درمان فارماکولوژیک برای هر بیمار به طور اختصاصی به پزشکان کمک کند (فصل ۵ را ببینید).

یک مثال جالب توجه دیگر از تعیین ژنتیکی اثرات پاسخ دارویی، در درمان سرطانهایی است که با افزایش پیامرسانی فاکتور رشد همراهند. جهشهای پیکری (سوماتیک) اثرگذار بر بخش تیروزین کینازی گیرنده فاکتور رشد اپیدرمی با افزایش حساسیت به مهارکنندههای کیناز از جمله جفی تینیب در برخی انواع خاص سرطانهای ریه، همراه خواهد بود. این اثر سبب افزایش خاصیت ضد نئوپلاسمی دارو می شود و از آنجا که جهشهای پیکری اختصاصی تومور بوده و در میزبان موجود نمی باشند، شاخص درمانی این داروها در بیمارانی که تومور آنها دارای چنین جهشهایی است، به طور قابل توجهی افزایش می باید.

D. تغییرات در اجزای پاسخ بعد از گیرنده

با اینکه دارو اثرات خود را با اتصال به گیرندهها آغاز میکند، اما پاسخی که در بیمار دیده می شود، بستگی به تمامیت عملکردی فرآیندهای بیوشیمیایی در سلول پاسخ دهنده و تنظیم فیزیولوژیک توسط تعامل اعضا دارد. از نظر بالینی تغییرات در این فرآیندهای پسگیرندهای، بزرگترین و مهمترین ردهٔ

مکانیسمهایی است که سبب تنوع در پاسخدهی به درمان دارویی میشوند.

قبل از آغاز درمان با یک دارو، پزشک باید از خصوصیات بیمار که سبب محدودیت پاسخ بالینی می شود، آگاه باشد. این خصوصیات شامل سن و سلامت عمومی بیمار و از همه مهمتر شدت و مکانیسم بیماریزایی درگیری است. مهمترین علت بالقوهٔ عدم دستیابی به یک پاسخ رضایت بخش غلط بودن تشخیص یا نقص فیزیولوژیک آن است. درمان دارویی هنگامی که در جهت مکانیسم پاتوفیزیولوژیک مسؤول بیماری باشد، تقریباً همواره موفقیت آمیز است.

هنگامی که تشخیص درست باشد و داروی مناسب تجویز شود، باز هم ممکن است یک پاسخ درمانی غیررضایت بخش که غالباً ناشی از مکانیسمهای جبرانی بیمار در پاسخ مخالف به اثرات مفید داروست، رخ دهد. برای مثال افزایش جبرانی تون دستگاه عصبی سمپاتیک و احتباس مایع توسط کلیهها، می تواند سبب تحمل به اثرات ضد فشارخونی یک داروی متسع کننده عروق شود. در چنین مواردی، برای حصول به یک نتیجهٔ درمانی مفید، داروهای بیشتری لازم است.

## انتخاب در بالین: اثرات مفید در برابر اثرات سمی دارو

با اینکه ما داروها را براساس عمل اصلی آنها طبقهبندی میکنیم، روشن است که هیچ دارویی تنها سبب یک اثر و احد و اختصاصی نمیشود. چرا چنین است؟ احتمال اینکه هر نوع مولکول دارویی تنها به یک نوع مولکول گیرنده متصل شود، بسیار اندک است چرا که تعداد گیرندههای بالقوه در هر بیمار بسیار زیاد است. حتی اگر ساختار شیمیایی یک دارو به آن اجازه اتصال به یک نوع گیرنده را بدهد، فرآیندهای بیوشیمیایی کنترل شده توسط چنین گیرندههایی در بسیاری از سلولها رخ خواهند داد و با بسیاری از عملکردهای بیوشیمیایی دیگر جفت خواهند داد و با بسیاری از بیمار و هم پزشک با بیش از یک اثر دارویی مواجه خواهند شد. بیمار و هم پزشک با بیش از یک اثر دارویی مواجه خواهند شد. در نتیجه هم اختصاصی، چرا که اتصال به یک گیرنده یا تعداد محدودی از گیرندهها محکمتر از سایر گیرندههاست و همچنین گیرندهها فرآیندهای خاص را کنترل میکنند که سبب اثرات متمایزی

تأثیر مفید داروها در بالین تنها به علت انتخابی عمل کردن آنهاست. انتخابی عمل کردن با مقایسهٔ تمایل اتصال دارو به

گیرندههای مختلف یا با مقایسه ED<sub>50</sub> برای اثرات مختلف دارو در بدن موجود زنده، قابل اندازهگیری است. در پیشرفتهای دارویی و در بالین، انتخابی عمل کردن معمولاً در دو مقوله با دو اثر متمایز بررسی میشود: اثرات مفید یا درمانی در برابر اثرات سعی. داروسازان و پزشکان معمولاً از عبارت عارضه جانبی استفاده می کنند که به معنای اثر یک مسیر فرعی در کنار مسیر اصلی دارو می باشد، چنین عباراتی غالباً اشتباه برانگیز هستند.

 A. اثرات مفید و سمی که از مکانیسم گیرنده \_ عـملکننده مشابه استفاده میکنند

بیشتر سمیت شدید دارویی در بالین، نمایشی از گسترش مستقیم فارماکولوژیک اثرات درمانی دارو میباشد. در برخی از این موارد (میثلاً خونریزی ناشی از درمان ضد انعقادی؛ کومای هیپوگلیسمیک به علت انسولین)، میتوان با تدبیر دقیق مقدار مصرف داروی تجویز شده و به کمک پایش دقیق اثر (اندازه گیری انعقاد خون یا قند سرم) و روشهای وابسته به فرد (پیشگیری از آسیب بافتی که ممکن است سبب خونریزی شود؛ تنظیم مصرف کربوهیدرات) از این سمیت پیشگیری به عمل آورد. در سایر موارد، با عدم تجویز دارو در صورتی که چندان نیازی به آن نباشد یا روش درمانی دیگری وجود داشته باشد، میتوان از سمیت جلوگیری کرد.

در برخی شرایط خاص، یک دارو واضحاً لازم و مؤثر میباشد اما در دوزهای مورد نیاز برای اثر مناسب، سمیت غیرقابل قبولی ایجاد میکند. در چنین شرایطی، ممکن است لازم باشد که داروی دیگری به رژیم درمانی اضافه شود. برای مثال در درمان فشارخون بالا، تجویز داروی دوم غالباً به پزشک این امکان را میدهد که از مقدار مصرف و سمیت داروی اول بکاهد (فصل ۱۱ را ببینید).

 B. اثرات مفید و سمی که از طریق رسپتورهای مشابه در بافتهای مختلف و از طریق مسیرهای عملکننده متفاوت ایجاد اثر می نمایند

بسیاری از داروها دارای اثرات مطلوب و سوء می باشند که به علت اثر روی یک نوع گیرنده خاص در بافتهای مختلف ایجاد می شوند. مثالهایی که در این کتاب در مورد آنها بحث شده است، شامل گلیکوزید دیژیتالیس که با مهار  $Na^+/K^+$ -ATPase در همه غشاهای سلولی اثر می کند؛ متوترکسات که آنزیم در همه غشاهای سلولی اثر می کند؛

دی هیدروفولات ردوکتاز را مهار میکند و هورمونهای گلوکوکورتیکوئیدی می باشد.

سه راهکار درمانی برای پیشگیری یا کاهش این نوع سمیت وجود دارد. اول آنکه باید دارو را همیشه در حداقل مقداری که اثرات قابل قبول تولید میکند، تجویز نمود. دوم آنکه داروهای کمکی که از طریق مکانیسمهای گیرندهای متفاوت عمل کرده و سمیتهای متفاوتی نیز دارند، امکان کاهش مقدار مصرف داروی اول را فراهم میآورند و لذا سمیت آن را محدود میکنند (مثلاً استفاده از سایر داروهای سرکوب کننده ایمنی به جای گلوکوکورتیکوئیدها در درمان اختلالات التهابی). سوم آنکه، انتخابی عمل کردن دارو ممکن است با دستکاری غلظتهای دارویی موجود برای گیرندهها در مناطق مختلف بدن، افزایش یابد مثلاً در آسم و با تجویز آئروسل گلوکوکورتیکوئیدی در برونشها.

اثرات مفید و سمی با واسطه انواع متفاوت گیرنده ها مزایای درمانی حاصل از داروهای شیمیایی جدید با قابلیت انتخابی تر گیرنده قبلاً در این فصل مورد بحث قرار گرفته و در فصول بعدی به تفصیل شرح داده خواهد شد. چنین داروهایی شامل آگونیست و آنتاگونیستهای انتخابی آلفا و بتا آدرنوسپتور، آنتی هیستامین های H<sub>1</sub> و H<sub>2</sub>، عوامل مهارکننده نیکوتینی و

موسکارینی و هورمونهای استروئیدی انتخابی گیرنده است. همهٔ این گروهها در خانوادههای عملکردی دستهبندی می شوند و هر یک به دسته کوچکی از آگونیستهای درونزاد پاسخ می دهد. گیرندهها و کاربردهای درمانی مرتبط آنها با تحلیل اثرات فیزیولوژیک پیامهای شیمیایی ـ کاتکولامینها، هیستامین، استیل کولین و کورتیکواستروئیدها، کشف شدند.

داروهای متعدد دیگری با بررسی اثرات درمانی یا سمی عوامل شیمیایی مشابه در متون بالینی، کشف شدهاند. مثالهای این موارد شامل کینیدین، سولفونیل اورهها، مدرهای تیازیدی، ضد افسردگیهای سه حلقهای، داروهای مخدر و داروهای آنتی سایکوتیک فنوتیازینی میباشد. غالباً داروهای جدید با گیرندههای مواد درونزاد، وارد برهمکنش میشوند (مثلاً مخدرها و فنوتیازینها به ترتیب برای مخدر درونزاد و گیرندههای دوپامینی)، ممکن است سایر داروهای جدید نیز که در آینده کشف میشوند، چنین باشند و ممکن است سبب کشف دستههای جدید گیرنده و لیگاندهای درونزاد برای پیشرفتهای دارویی در آینده شوند.

بنابراین، تمایل داروها برای اتصال به مکانهای مختلف گیرنده ها، نه تنها یک مشکل پیچیده در درمان بیماران است، بلکه یک چالش مداوم در فارماکولوژی بوده و شامل کشف داروهای جدید و مفیدتر میباشد.

## پاسخ مطالعه مورد

پروپرانولول، داری غیرانتخابی مسدودکننده گیرندههای  $\theta$ آدرنرژیک بوده که به علت کاهش برونده قلبی و احتمالاً
کاهش مقاومت عروق، در درمان فشارخون مؤثر است. این دارو
همچنین اتساع برونشی ناشی از گیرنده  $\theta_2$  را مهار کرده و
ممکن است در افراد حساس سبب انقباض برونشها شود.

مسدودکنندههای کانال کلسیم، نظیر وراپامیل نیز فشارخون را کاهش داده اما سبب انقباض برونش نمیشوند و نیز از اتساع برونشها جلوگیری نمیکند. انتخاب دارو و یا گروه دارویی مناسب برای شرایط خاص، مستلزم آگاهی از سایر شرایط بیمار و میزان انتخابی بودن گروه دارویی، موجود میباشد.



# فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک: تعیین دوز منطقی و سیر زمانی اثر دار و

## Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

خانمی ۸۵ ساله و با وزن ۶۰ کیلوگرم و با میزان کراتینین سرم ۱/۸ میلیگرم بر دسیلیتر دچار فیبریلاسیون دهلیزی شده است. تصمیم بر این شد تا جهت کنترل تاکیکاردی وی از دیگوکسین استفاده شود. غلظت مطلوب (هدف) دیگوکسین در

درمان فیبریلاسیون دهلیزی ۲ng/mL میباشد. قرصهای دیگوکسین موجود حاوی ۶۲/۵ و ۲۵۰ میکروگرم (mcg) از این ماده میباشند. چه دوز نگهدارندهای را برای این بیمار توصیه میکنید؟

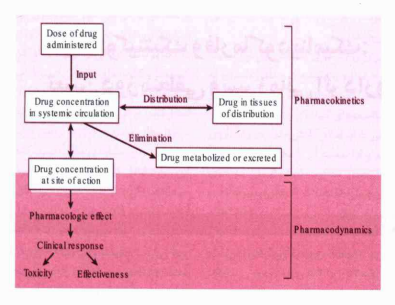
هدف درمان، دستیابی به یک اثر مفید مطلوب با حداقل اثرات جانبی میباشد. زمانی که یک دارو برای یک بیمار انتخاب میشود، پزشک باید دوزی که بیشترین شانس را برای رسیدن به این هدف دارد، انتخاب کند. یک برخورد منطقی با این موضوع، اصول فارماکوکینتیک را با فارماکودینامیک همراه میکند تا رابطه دوزاژ را مشخص سازد (شکل 1-7). فارماکودینامیک بخشی از تداخل دارو با بدن را که مربوط به غلظت - اثر میباشد، تحت پوشش دارد، حال آنکه فارماکوکینتیک به بخش مربوط به رابطه دوز - غلظت میپردازد. مراحل فارماکوکینتیک شامل جذب، توزیع و دفع بوده که توضیح دهنده چگونگی سرعت و طول مدت ظهور دارو در عضو هدف میباشد. اصول فارماکوکینامیک مربوط به پاسخ حداکثر و حساسیت است که تعیین کنندهٔ مقدار اثر دارو در یک غلظت معین میباشند. تعاریف  $E_{\rm max}$  و  $E_{\rm max}$  در فصل  $E_{\rm max}$  ببینید.  $E_{\rm max}$  در میباشند. معاوان  $E_{\rm max}$  نامیده میشود.

شکل ۱-۳ نشان دهندهٔ یک فرضیه بنیادی فارماکولوژی میباشد که رابطه موجود بین اثر مفید یا سمی یک دارو با غلظت آن را بیان میکند. این فرضیه برای تعدادی از داروها صدق میکند که با ستونهای غلظتهای مؤثر و غلظتهای سمی در جدول ۱-۳ نشان داده شدهاند. فقدان مشهود چنین رابطهای برای برخی از داروها تضعیف کننده اساس فرضیه نیست اما نیاز به

مد نظر قراردادن مدت زمانی که غلظتی از دارو در جایگاه اثرش وجود دارد را گوشزد میکنند (در ادامه متن ملاحظه خواهید کرد). شناختن رابطه بین دوز، غلظت دارو و اثرات آن، پزشک را جهت تعیین ویژگیهای مختلف پاتولوژیکی و فیزیولوژیکی یک بیمار خاص هدایت میکند تا بتواند تفاوتهای فردی او را از بقیه بیماران متمایز سازد. اهمیت فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک در مراقبت افراد بیمار از نظر بهبود کیفیت درمان و کاهش سمیت، جایگاه و کاربرد این اصول را مشخص میسازد.

## فارماكوكينتيك

دوز "استاندارد" یک دارو براساس مطالعات انجام شده بر روی افراد داوطلب و بیماران دارای قابلیت متوسط جذب، توزیع و حذف داروها به دست می آید (کارآزماییهای بالینی IND-NDA را فصل ۵ را ببینید). این دوز ممکن است برای همه بیماران مناسب نباشد. چندین پدیدهٔ فیزیولوژیک (مثل تکامل عملکرد اعضای بدن در نوزادان) و پدیدههای پاتولوژیک (همچون نارسایی قلبی یا کلیوی) لزوم تطبیق دوز دارو با شرایط بیمار را گوشزد می کنند. این پدیدهها موجب تغییر برخی پارامترهای



شکل ۱-۳. ارتباط میان مقدار مصرف و اثر می تواند به اجزای فارما کوکینتیک (دوز \_ غلظت) و فارما کودینامیک (غلظت \_ اثر) تقسیم بندی شود. غلظت، ارتباطی میان فارما کوکینتیک و فارما کودینامیک ایجاد می کند و بر رسیدن غلظت هدف به مقدار منطقی تأکید دارد. سه فرآیند اصولی فارما کوکینتیک جذب، توزیع و حذف هستند.

خاص فارماکوکینتیک می شوند. دو پارامتر اساسی، کلیرانس یا توانایی بدن در حذف دارو و حجم توزیع به معنای اندازهٔ فضای مشخص قابل دسترسی بدن که می تواند توسط دارو اشغال شود، می باشند. این پارامترها به صورت شماتیک در شکل Y-Y نشان داده شدهاند. در حالی که حجم بخشهایی که دارو درون آنها منتشر می شود، نمایش دهندهٔ حجم توزیع می باشد، میزان "برون ریز" در شکل Y-Y و Y-Y نشان دهندهٔ کلیرانس می باشد.

#### حجم توزيع

حجم توزیع (V) میزان دارو در بدن را به غلظت دارو (C) در خون یا پلاسما ارتباط میدهد:

$$V = \frac{\text{مقدار دارو در بدن}}{\text{غلظت}}$$

حجم توزیع می تواند با توجه به خون، پلاسما و یا آب (داروی غیرمتصل) و بسته به غلظت مورد استفاده در معادله (۱)  $C = C_b, C_p, C_u$ 

در حالی که V محاسبه شده از معادله (۱)، حجم ظاهری میباشد و میتواند با مقایسه نسبت به حجمهای توزیع داروهایی

چون دیگوکسین یا کلروکین (جدول ۲-۳) با برخی از حجمهای فیزیکی بدن (جدول ۲-۳) در نظر گرفته شود. حجم توزیع می تواند بسیار بزرگ تر از حجم فیزیکی بدن باشد، زیرا آن حجمی است که عمدتاً شامل مقدار داروی همگن و با غلظتهای موجود درخون، پلاسما یا آب میباشد. داروهای با حجمهای توزیع بالا دارای غلظتهای بسیار بیشتری در بافت خارج عروقی در مقایسه با بافت داخل عروقی هستند و به عبارت دیگر آنها به صورت همگن توزیع شدهاند. داروهایی که به طور کامل درون بخش عروقی جمع شدهاند، دارای یک حجم حداقل از توزیع و برابر با بخشی از دارو هستند که در خون توزیع شده است. برای مثال ۴۰/۰ لیتربه ازای هر کیلوگرم از وزن بدن یا ۲/۸ لیتر برای یک فرد ۷۰ کیلوگرمی (جدول ۲-۳) حجم توزیع یک داروی محدود به بخش پلاسمایی میباشد.

#### كليرانس

اصول کلیرانس دارو، مشابه با مفاهیم کلیرانس در فیزیولوژی کلیه است. کلیرانس یک دارو عاملی است که سرعت حذف را در

<sup>1-</sup> Clearance 2- Volume of distribution

<sup>3-</sup> Homogeneously

پارامترهای فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک چند داروی منتخب

جدول ١-٣

دارو	فراهمي	دفع	اتصال در	كليرانس	حجم توزيع	10000	غلظتهاي	غلظتهاي
9)"	زیستی	ادراری (٪)		(L/h/V+kg <sup>†</sup> )	(L/V+kg)	نیمه عمر (h)	هدف	
	خوراکی	ادراری ۱۰۱	().) هما	(Lin) tag	(L) ( Ag)		No.	سمى
	(F) (%)	A STATE OF					Tentil.	100
استامينوفن	٨٨	٣	*	17	۶۷	۲	\\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	> \mathfrak{\text{r} \cdot \text{mg/L}}
أسيكلووير	77	٧۵	10	19/1	47	7/4		
أميكاسين		٩٨	*	۵/۴۶	19	۲/۳	1 - mg/L <sup>T</sup>	in second
أموكسىسيلين	97	٨۶	14	1-/A	10	1/Y		14. Table
أمفوتريسين	- Tempo 200	A 4	٩٠	1/97	۵۳	14		
آمپیسیلین	54	7.4	14	18/7	۲٠	1/٣	HARTY.	100000
آسپرین	۶۸	1	49	79	11	٠/٢۵		
أتنولول	۵۶	94	۵	1-/٢	۶۷	9/1	\mg/L	
آتروپین	۵٠	۵۷	14	74/8	17.	4/4		
كاپتوپريل	80	77	۳.	۵۰/۴	Δ٧	7/7	۵·ng/mL	Sign
كاربامازپين	٧٠	1	V4	۵/۳۴	٩٨	۱۵	۶mg/L	> 9 mg/L
سفالكسين	9.	91	14	1.4	17	-/9	5444	
سفالوتين	1,000,000	۵۲	٧١	7//7	1.4	·/۵Y	***	***
كلرامفنيكل	۸۰	70	۵۳	1./٢	99	۲/٧	2)-4/LL(	
كلردياز پوكسايد	7	1	97	7/73	71	1.	\ mg/L	
كلروكين	٨٩	۶۱	91	40	15	714	Y•ng/mL	Ya•ng/mL
كلروپروپاميد	9.	7-	9,5	-/178	۶/۸	44		
سايمتيدين	55	84	19	44/4	٧٠	1/9	·/Amg/mL	
سيپروفلوكساسين	9.	۶۵	۴٠	70/7	14.	4/1		Sales at
كلونيدين	90	54		17/8	10.	17	\ng/mL	
سيكلوسپورين	٣٠		٩٨	77/9	744	10	Y··ng/mL	* * • • ng/mL
دیاز پام	1	1	99	1/84	YY	۴۳	٣··ng/mL	
دیگوکسین	٧٠	۶۷	۲۵	٩	۵۰۰	٣٩	\ng/mL	> Yng/mL
ديلتيازم	44	*	٧٨	0.14	77.	٣/٧		
ديزوپيراميد	٨٣	۵۵		۵/۰۴		۶	₹mg/mL	> Amg/mL
انالاپريل	٩٥	9.	۵۵	٩	۴٠	٣	> • / \Dang/mL	and the same
اريترومايسين	70	17	74	4/74	۵۵	1/8		***
اتامبوتول	YY	٧٩	۵	48	11.	٣/١	Z. 1 2 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 .	> \ · mg/mL
فلوكستين	۶.	٣	94	4./1	۲۵۰۰	۵۳		
فوروزمايد	۶۱	99	99	1/4	Y/Y	1/0		> Yamg/mL
جنتامايسين	1. A T T	٧۶	1:	4/1	۲٠	٣	₹mg/L <sup>₹</sup>	
هيدرالازين	۴٠.	1.	XY	774	1.0	1	1ng/mL	***
ايمىپرامين	4.	۲	9.	54	18	14	Y··ng/mL	> \mg/L
ايندومتاسين	4.8	10	9.	٨/۴	1.4	7/4	\mg/L	> \delta mg/L
لابتالول	17	۵	۵۰	۱۰۵	99.	4/9	•/\mg/L	100 E.
ليدوكائين	70	۲	٧٠	47/4	YY	1/A	₹mg/L	> 9mg/L
ليتيم	1	٩۵	daning 1	1/۵	۵۵	77	·/YmEq/L	> YmEq/L
مپريدين	۵۲	17	۸۵	77	٣١٠	7/7	•/amg/L	
متوتروكسات	٧٠	44	74	٩	79	Y/Y	VA-uM-h PD	>90·μM-h

9.	فراهمی زیستی خوراکی خوراکی (۲) (۲)	دفع ادراری (٪)`	اتصال در پلاسما (٪)	کلیرانس (L/h/V+kg <sup>۲</sup> )	حجم توزیع (L/V+kg)	نیمه عمر (h)	غلظتهای هدف	غلظتهای سمی
وپرولول	۲۸	1.	- 11	84	79.	7/7	Yang/mL	7
رونيدازول	99	1.	1.	۵/۴	۵۲	٨/۵	Ymg/L	
دازولام	44	۵۶	90	TY/8	YY	1/9		***
رفين	74	٨	40	9.	77.	1/9	\\dag/mL	i
فديپين	۵٠		9,5	T9/4	۵۵	1/A	۵•ng/mL	***
رتريپتيلين	۵۱	۲	97	٣.	15	71	\ • • ng/mL	۵۰۰ng/mL
وباربيتال	1	74	۵۱	·/YAA	77	٩٨	\\\ \amg/L	> T · mg/L
ى توئين	9.	۲	٨٩	Conc dependent <sup>∆</sup>	40	Conc ependent <sup>5</sup>	\•mg/L de	> Y + mg/L
ازوسين	54	1	۹۵	17/8	44	7/9		
وكائيناميد	٨٣	54	18	75	15.	٣	Δmg/L	> 14mg/L
وپرانولول	78	1	AY	0-/4	۲٧٠	7/9	Y+ng/mL	
ریدوستیگمین	14	۸۵		75	YY	1/9	Vång/mL	
بنيدين	٨٠	14	λY	19/4	19.	8/4	Tmg/L	> Amg/L
نيتيدين	۵۲	99	10	44/7	91	7/1	\··ng/mL	
فامپين	Ş	γ	PA	14/4	۶۸	٣/۵		
يد ساليسيليک	1	۱۵	۸۵	-/14	14	18	Y mg/L	> Y · · mg/L
ولفامتوكسازول	1	14	84	1/77	۱۵	1.		
كروليموس	۲.		۹۸۷	44	١٣٣٨	77	\ • mcg/mL	
بو تالين	14	۵۶	۲.	14/4	۱۲۵	14	Yng/mL	
راسیکلین	VY	۵۸	80	Y/Y	1-0	11		
وفيلين	9,5	١٨	۵۶	۲/۸	۳۵	٨/١	\ • mg/L	> Y • mg/L
براما يسين	20 mg mg	۹.	1.	4/84	14	7/7	MI I.	
كائينايد	٨٩	٣٨	1.	1./4	71.	14	\ • mg/L	
لبوتاميد	95	8-17 Males	9,5	1/.4	٧	۵/۹	1mg/L	
ىمتوپرىم	١٠٠	۶۹	44	٩	17.	11		***
بوکورارین		54	۵٠	٨/١	77	۲	·/۶mg/L	***
مید والپروئیک	1	۲	95	-/454	9/1	14	VΔmg/L	> \∆ • mg/L
نکومایسین		79	٣٠	۵/۸۸	TY	0/8	Y·mg/L	
اپامیل	77	٣	٩.	54	٣۵٠	*	***	
ر پاسین ارفارین	97	*	99	-/197	٩/٨	TV		
بدوودين	54	1.4	70	81/A	٩٨	1/1		

٣. ميانگين غلظت پايدار پلاسمايي

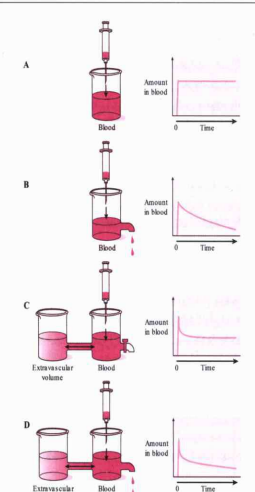
۴. سطح هدف زیر منحنی غلظت زمان پس از تجویز یک دوز منفرد

۵. از طریق  $C_p$  محاسبه شده و فرمول روبرو محاسبه می شود:  $C_p = V_{max}/(K_m + C_p); V_{max} = 415 mg/d, K_m = 5 mg/L (به متن مراجعه کنید).$ 

ع به علت کلیرانس وابسته به غلظت، تغییر می کند.

۷. اتصال در خون کامل (تمام خون)

٨ برمبنای استاندارد هماتوکریت ۴۵٪ برای خون کامل (تمام خون)



شکل ۲–۳. مدلهای توزیع و حـذف دارویی. اثـر افـزودن دارو بـه خون توسط تزریق وریدی سریع با واردکردن مقدار مشخصی از دارو به یک ظرف نشان داده شده است. سیر زمانی مقدار دارو در ظرف در نمودارهای سمت راست نشان داده شده است. در مثال اول (A) حرکت دارو به خارج ظرف صورت نمی گیرد و لذا نمودار تنها یک شیب بالارونده به سمت حداکثر و به دنبال آن یک کفه خواهد داشت. در مثال دوم (B) راه حذف برقرار شده و نمودار یک کاهش آهسته پس از رسیدن به حداکثر را نشان می دهد. از آنجا که مقدار ماده در ظرف رو به کاهش است، «فشار» ناشی از فرآیند حذف نیز کاهش می یابد و از شیب منحنی کاسته میشود. این منحنی به صورت توالی کاهش پاینده است. در مدل سوم ( 🕻 ) دارو در بخش اول (خون) جای گرفته و به سرعت با بخش دوم («حجم خارج عروقی») در تعادل قرار میگیرد و مقدار دارو در خون به صورت توالی کاهش یابنده به یک وضعیت ثابت میرسد. مدل چهارم (D) ترکیب واقعی تری از مکانیسم حذف و تعادل خارج عروقی است. نمودار حاصل یک مرحله توزیع زودرس و به دنبال آن مرحله حذف آهستهتر را نشان می دهد.

جدول ۳-۳ حجمهای فیزیکی (در لیتر به کیلوگرم از وزن بدن) بعضی از بخشهای بدن که دارو در آن تون بع می شود.

ىسودا	CIF
مثالهای دارویی	بخش و حجم
Sporter than the of the thing	اب
مولکولهای کوچک محلول در آب: به عنوان مثال اتانول	حجم کل آب بدن (۰/۶L/kg <sup>1</sup> )
مولکولهای بزرگ تر محلول در آب: به عنوان مثال جنتامایسین	آب خارج سلولی (۰/۲L/kg)
مولکولهای بسیار بزرگ: به عنوان مثال هپارین	پلاسما (٠/٠۴L/kg)
مولکولهای بسیار حلال در چربی، به عنوان مثال، DDT	چربی (۰/۲-۰/۳۵L/kg)
بعضی یونهای خاص: به عنوان مثال، سرب، فلوراید	استخوان (۰/۰۷L/kg)

 شمایی میانگین: حجم کل آب بدن در مردی جوان با قامتی متوسط، ۰/۷L/kg میباشد؛ در زنان چاق، ۰/۵۱/kg.

ارتباط با غلظت دارو پیش بینی می کند: 
$$\frac{m_{q}}{m_{q}}$$
 CL =  $\frac{m_{q}}{2}$ 

کلیرانس مانند حجم توزیع، می تواند با در نظر داشتن خون  $(\mathrm{CL}_\mathrm{u})$ ، پلاسما  $(\mathrm{CL}_\mathrm{b})$  یا به صورت غیر متصل در آب  $(\mathrm{CL}_\mathrm{b})$  تعریف شود که در تمام موارد بستگی به غلظت موجود دارد.

این نکته مهم است که ویژگی تجمعی کلیرانس مورد توجه قرار گیرد. حذف دارو از بدن توسط پدیدههایی صورت می گیرد که در کلیه، ریه، کبد و سایر اندامها رخ می دهند. تقسیم سرعت حذف در هر اندام به غلظت داروی وارد شده به آن، کلیرانس مربوط به آن اندام را مشخص می سازد. در صورت جمع کردن روابط این کلیرانس های جداگانه با یکدیگر کلیرانس عمومی کل بدن به دست می آید.

$$(\text{Ta})$$
  $CL_{\text{LL}} = \frac{\text{CL}_{\text{LL}}}{\text{Stdtr}}$ 

(۳b) 
$$CL_{AS} = \frac{\text{CL}_{AS}}{\text{Sider}}$$

(Td) 
$$CL_{\text{dual}} = CL_{\text{ALL}} + CL_{\text{ALL}} + CL_{\text{black}}$$

«سایر» ارگانهایی که حذف در آنها صورت می گیرد، شامل ریهها و جایگاههای اضافی مربوط به متابولیسم، مانند خون یا ماهیچه می باشند.

دو جایگاه عمدهٔ حذف دارو کلیهها و کبد هستند. کلیرانس داروهای بدون تغییر در ادرار نشانگر کلیرانس کلیوی است. در کبد، حذف دارو یا از طریق بیوترانسفورماسیون (تبدیل زیستی) داروی اولیه به یک یا چند متابولیت، یا از طریق دفع داروی تغییر یافته به داخل صفرا و یا هر دو روش صورت میگیرد. مسیرهای تبدیل زیستی در فصل ۴ مورد بحث قرار گرفتهاند. برای اغلب داروها، کلیرانس در دامنهٔ غلظتی مربوط به شرایط بالینی ثابت میماند، به این معنا که حذف غیر قابل اشباع است و دامنهٔ حذف دارو به طور مستقیم با غلظت متناسب است (با تغییر آرایش معادلهٔ ۲):

به چنین وضعیتی، معمولاً حذف درجه اول اطلاق می شود. زمانی که کلیرانس درجه اول است، می توان از طریق محاسبه مساحت زیر منحنی (AUC) مربوط به زمان ـ غلظت بعد از یک دوز، کلیرانس را تخمین زد. کلیرانس با تقسیم دوز بر AUC محاسبه می شود.

نکته: این روش محاسبه مطمئن بوده و شامل تعریف کلیرانس نمی شود.

#### A. حذف محدود به ظرفیت

در داروهایی که حذف محدود به ظرفیت را نشان می دهند (مثل فنی توئین و اتانول)، کلیرانس بسته به غلظت دارویی که به کار می رود، تغییر می کند (جدول ۱-۳). حذف محدود به ظرفیت با نامهای اشباع پذیر، وابسته به دوز یا غلظت غیر خطی و حذف براساس معادله می کایلیس ـ منتون نیز شناخته می شود.

بیشتر مسیرهای حذف داروها در صورتی که دوز به اندازه کافی، بالا باشد، اشباع می شوند. زمانی که جریان خون یک اندام حذف را محدود نکند (زیر را ببینید)، ارتباط بین سرعت حذف و غلظت (C) به صورت در معادله ۵ مشخص می شود.

(۵) 
$$\frac{d}{dt} = \frac{V_{max} \times dt}{K_m + dt}$$

ظرفیت حداکثر حذف  $V_{max}$  میباشد و  $K_{m}$  غلظتی از داروست که در آن، سرعت حذف  $\Delta K_{max}$  میزان  $\Delta K_{max}$  باشد. در غلظتهایی که در مقایسه با  $\Delta K_{m}$  بالا باشند، سرعت حذف مستقل از غلظت است، به این حالت حذف اصطلاحاً "درجهٔ صفر کاذب"

میگویند. اگر سرعت افزایش دوز بر ظرفیت حذف غلبه کند، حالت پایدار پلاسمایی ایجاد نخواهد شد. غلظت می تواند به همان صورتی که دوزدارو تداوم پیدا می کند، افزایش یابد. الگوی حذف با ظرفیت محدود، برای سه داروی رایج و مهم استفاده می شود: اتانول، فنی توئین و آسپیرین. کلیرانس مفهوم واقعی برای داروهایی که حذفشان با ظرفیت محدود می باشد، صدق نمی کند و AUC نمی تواند برای توصیف حذف چنین داروهایی به کار برده شود.

#### B. حذف وابسته به جريان

در مقابل حذف محدود به ظرفیت دارو، تعدادی از داروها از طریق ارگانی که حذف را صورت می دهد، به سرعت پاک می شوند که به همین علت در غلظت واقعی بالینی دارو در خونی که ارگان را مشروب می سازد، طی گذر اول مقدار زیادی دارو از طریق آن ارگان حذف می شود. بنابراین حذف این داروها در درجه اول بستگی به میزان دریافت دارو توسط ارگانی دارد که آنها را حذف می کند. چنین داروهایی (جدول ۲-۴ را ببینید) داروهای با استخراج بالا ۳ نیز نامیده می شوند، آنها معمولاً به طور کامل توسط ارگان حذفکننده، از خون حذف می شوند. جریان خون اندام، تعیین کنندهٔ اصلی آزادسازی دارو است، امّا اتصال به پروتئین پلاسما و پارتیشین بندی (Compartment) بین خون و سلول می تواند جهت داروهایی که به طور گسترده به صورت متصل می باشند و به مقدار زیادی استخراج می شوند، مهم باشد.

#### نيمه عمر

نیمه عمر  $\binom{1}{1/2}$ ، زمان مورد نیاز برای تغییر مقدار دارو در بدن به نصف مقدار اولیه، میباشد (یا در طول انفوزیون مداوم). در ساده ترین حالت و در طراحی مفید ترین رژیمهای تعیین دوز، بدن به عنوان یک محفظهٔ واحد در نظر گرفته می شود (در شکل ۲–۳ نشان داده شده است) که اندازهاش مساوی با حجم توزیع (V) میباشد. سیر زمانی دارو در بدن هم بستگی به حجم توزیع و هم کلیرانس دارد:

$$t_{1/2} = \frac{\cdot/V \times V}{\text{Dlucklim}}$$

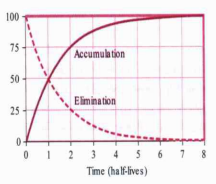
حذف دارو می تواند به صورت یک فرآیند تصاعدی توصیف شود و به همین خاطر، زمان صرف شده برای یک کاهش دو برابری می تواند به صورت تناسب با (Lln(2 نشان داده شود. ثابت ۰/۷

در معادله (۶) یک تقریب برای لگاریتم طبیعی ۲ میباشد. نیمه عمر مفهوم باارزشی است، زیرا نشانگر زمان مورد نیاز برای رسیدن به ۵۰٪ حالت پایدار یا ۵۰٪ کاهش از حالتهای پایدار، بعد از یک تغییر در سرعت تجویز دارو میباشد. شکل ۳-۳ نشانگر سیر زمانی تجمع دارو طی تزریق دارو با سرعت ثابت و سیر زمانی حذف دارو بعد از توقف یک تزریق میباشد که

به حالت پایدار رسیده باشد.

حالات بیماری می تواند دو پارامتر فارماکوکینتیک اولیه را که به صورت فیزیولوژیکی با هم در ارتباطند تحت تأثیر قرار دهد: حجم توزیع و کلیرانس. تغییر در نیمه عمر، ضرورتاً منعکس کننده تغییر در حذف دارو نمی باشد. برای مثال، بیماران با نارسایی مزمن کلیوی، دچار کاهش در کلیرانس کلیوی دیگوکسین می شوند، امّا در عین حال کاهش در حجم توزیع نیز دارند. افزایش نیمه عمردیگوکسین، آن قدر نیست که براساس تغییر عملکرد کلیوی انتظار می رود. کاهش حجم توزیع ناشی از کاهش تودهٔ کلیوی و ماهیچهٔ اسکلتی و نتیجه آن، کاهش اتصال دیگوکسین به پمپ سدیم پتاسیم بافتی، می باشد.

بسیاری از داروها، فارماکوکینتیک چند بخشی را از خود نشان میدهند (همان طوری که در شکلهای ۳-۲C و TD-۳ نشان



شکل ۳-۳. سیر زمانی تجمع و حذف دارو. خط تیره: غلظتهای پلاسمایی بازتابی از تجمع دارو در حین سرعت ثابت تجویز دارو هستند. ۵۰٪ غلظت در حالت ثابت پس از یک نیمه عمر، ۷۵٪ پس از دو نیمه عمر و بیش از ۹۰٪ پس از چهار نیمه عمر حاصل میشود. خط چین: غلظتهای پلاسمایی بازتابی از حذف دارو پس از سرعت ثابت تجویز دارو در مرحله ایستا میباشد. ۵۰٪ دارو پس از یک نیمه عمر، ۷۵٪ پس از دو نیمه عمر از دست میرود. قانون «سرانگشتی» آن است که قبل از مشاهده اثرات کامل مقدار مصرف دارو باید چهار نیمه عمر از تجویز آن بگذرد که این براساس رسیدن منحنی تجمعی به بیش از بوی خلظت حالت ایستاست.

داده شده است). تحت این شرایط نیمه عمر پایانی "واقعی" همان طوری که در جدول -7 نشان داده شده است، بزرگ تر از آن چیزی است که از معادله -7) به دست می آید.

### تجمع دارو

هنگامی که دوزهای دارو تکرار شوند، دارو تا زمانی که دارو قطع شده در بدن تجمع پیدا میکند. این بدان علت است که یک زمان نامحدود (در تئوری) جهت حذف همهٔ دوز داده شده مورد نیاز میباشد. در واژههای بالینی، این بدان معناست که اگر فاصله دوز تجویزی کوتاه تر از چهار نیمه عمر باشد، تجمع، اتفاق خواهد افتاد. به طور معکوس تجمع متناسب با کسری از دوز میباشد که در هر فاصلهٔ تجویز دوز از بین میرود. کسر از بین رفته، برابر با

به طور معکوس تجمع متناسب با کسری از دوز میباشد که در هر فاصلهٔ تجویز دوز از بین میرود. کسر از بین رفته، برابر با یک منهای بخشی است که قبل از تجویز دوز بعدی باقی میماند. کسر باقیمانده، می تواند از روی فاصله دوز تجویز شده و نیمه عمر پیش بینی شود. یک شاخص رایج تجمع، عامل تجمع است.

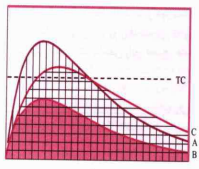
برای یک داروی تجویز شده با هر نیمه عمری، عامل تجمع ۱/۵ ماری در حالت پایدار به آن چه اولین بار متعاقب اولین دوز مشاهده شده، را پیش بینی میکند. بنابراین غلظتهای حداکثری که بعد از دوزهای متقاطع در حالت پایدار حاصل میشوند، غلظت حداکثر بعد از تجویز اولین دوز ضربدر عامل تجمع می باشند.

## فراهمی زیستی

فراهمی زیستی به معنای بخشی از داروی تغییر نیافته است که متعاقب تجویز با یک روش خاص، به گردش خون عمومی میرسد (جدول ۳-۳). مساحت زیر منحنی غلظت خونی ـ زمان (AUC) متناسب است با گستره فراهمی زیستی دارو در صورتی که حذف آن درجه اول باشد (شکل ۴-۳). جهت یک دوز داخل وریدی دارو، فراهمی زیستی برابر با یک در نظر گرفته میشود. برای یک داروی تجویز شده از راه خوراکی، فراهمی زیستی به دو دلیل می تواند کمتر از ۱۰۰ درصد در نظر گرفته شود: گسترهٔ دلیل می تواند کمتر از ۱۰۰ درصد در نظر گرفته شود: گسترهٔ جذب ناقص در دستگاه گوارش و حذف در گذر اوّل در کبد.

, وش های تجویز، فراهمی زیستی و مشخصه های عمومی حدول ۳-۳

مشخصات المستخصات	فراهمیزیستی (٪)	روش
اغلب شروع اثر سريع دارند	۱۰۰ (بنا به تعریف)	داخل وریدی (IV)
اغلب حجمهای بالا امکان پذیر است، ممکن است دردناک باشد	≤1 t Y۵	داخل عضلانی (IM)
حجمهای کمتر از IM؛ ممکن است دردناک باشد	۵۷ تا ۱۰۰≥	زیرجلدی (SC)
مصرف أن سهل الوصول تر است، اثر گذر اول ممكن است واضح باشد.	<۱۰۰ ل ۵	خوراکی (PO)
اثر گذر اول کمتر از خوراکی میباشد.	<1 5 7.	رکتال (PR)
اغلب بسیار شروع اثر سریعی دارند.	۵ تا ۱۰۰>	استنشاقي
اغلب جذب أهسته ای دارد، به سرعت عدم وجود اثر گذر اول، کاربرد دارد، مدت اثر طولانی تر	۱۰۰ تا ۱۰۰≥	داخل جلدی
ر است. و المحادث المحادث المحادث المحادث على المحادث على المحادث المحادث على المحادث المحادث المحادث المحادث ا		



A: Drug rapidly and completely available

B: Only half of availability of A but rate equal to A C: Drug completely available but rate only half of A

شکل ۴-۳. منحنیهای غلظت خونی ـ زمان که نشان میدهند چگونه تغییرات در سرعت جذب و میزان فراهمی زیستی می تواند بر مدت

عمل و تأثیر مقدار کمی مصرف داروی تجویز شده در فرمولاسیون مختلف، اثر بگذارد. خط چین معرف غلظت هدف (TC) دارو در خون است.

## B. حذف در گذر اول

موجب افزایش جذب دارو شود.

متعاقب جذب از طریق دیوارهٔ لوله گوارش، خون ورید باب، دارو را قبل از ورود به درون گردش خون عمومی، وارد کبد میکند. یک دارو می تواند در دیوارهٔ لوله گوارش تجزیه و متابولیزه شود (برای مثال توسط سیستم أنزیمی CYP3A4) یا حتی در خون باب نیز این اتفاق رخ می دهد. اما به طور معمول پیش از اینکه دارو وارد گردش خون عمومی شود، این کبد است که مسئول متابولیسم أن میباشد. علاوه بر این، كبد مى تواند دارو را به داخل صفرا ترشح کند. هر یک از این جایگاهها می توانند در کاهش فراهمی زیستی مشارکت داشته باشند، و پدیده نهایی به عنوان حذف گذر اول شناخته می شود. اثر حذف کبدی گذر اول بر فراهمی زیستی به صورت نسبت استخراج ( (ER) بیان می شود:

دارو خیلی آب گریز باشد، نمی تواند از غشای لیپیدی سلول عبور کند و اگر به شدت چربی دوست باشد، نمی تواند به اندازه کافی محلول باشد تا بتواند از عرض لاية أب مجاور سلول عبور كند. داروها به خاطر وجود یک ناقل معکوس همراه با گلیکوپروتئین - همكن است جذب نشوند. اين پديده به طور فعال دارو را به خارج سلولهای دیوارهٔ لوله گوارش و به سمت عقب یعنی لومن لوله گوارش پمپ می کند. مهار گلیکوپروتئین ـ P و متابولیسم جدارهٔ لوله گوارش، مثلاً توسط عصارهٔ گریپ فروت می تواند

(Aa) 
$$ER = \frac{2 \lambda_{\text{LL}}}{Q}$$

به طوری که Q، جریان خون کبدی است که به طور طبیعی حدود ۹۰ لیتر بر ساعت در شخصی با وزن ۷۰ کیلوگرم میباشد.

#### A. گسترهٔ جذب

پس از تجویز دهانی، دارو ممکن است به طور ناقص جذب شود، برای مثال فقط ۷۰ درصد یک دوز دیگوکسین به گردش خون عمومی میرسد. این امر اصولاً ناشی از فقدان جذب در لولهٔ گوارش است. داروهای دیگر یا فوق العاده آب دوست هستند (مثل أتنولول) و یا خیلی آب گریزند (مثل آسیکلوویر) که به سادگی جذب نمی شوند و در نتیجه فراهمی زیستی آنها ناقص است. اگر

فراهمی زیستی عمومی یک دارو (F) می تواند از گسترهٔ جذب (f) و نسبت استخراج (ER) پیش بینی شود:

(Ab) 
$$F = f \times (1-ER)$$

دارویی چون مورفین معمولاً به طور کامل جذب می شود (f=1) و به همین خاطر اتلاف آن در لولهٔ گوارش قابل صرف نظرکردن است اما نسبت استخراج کبدی مورفین برابر کلیرانس مورفین ( $\mathcal{F}$  -  $\mathcal{F}$  -  $\mathcal{F}$  است و بنابراین ( $\mathcal{F}$  -  $\mathcal{F}$  -  $\mathcal{F}$  ) یا  $\mathcal{F}$  است و بنابراین ( $\mathcal{F}$  -  $\mathcal{F}$  -  $\mathcal{F}$  ) برابر با  $\mathcal{F}$  است. بنابراین فراهمی زیستی مورفین در حدود  $\mathcal{F}$  ، برآورد می شود که نزدیک به مقدار مشاهده شده است (جدول  $\mathcal{F}$  -  $\mathcal{F}$ ).

#### C. سرعت جذب

تفاوت بین سرعت و گستره جذب در شکل ۴-۳ نشان داده شده است. سرعت جذب توسط جایگاهی که تجویز صورت گرفته و فرمولاسیون دارو تعیین می گردد. هم سرعت جذب و هم گسترهٔ أن مى توانند راندمان بالينى دارو را تحت تأثير قرار دهند. سه دوز مختلف که در شکل ۴-۳ مشاهده می شوند، تفاوت هایی عمده در اثر بالینی از خود نشان دادهاند. دوز B نیازمند دوز دو برابر آن برای رسیدن به غلظتهای خونی معادل دوز A می باشد. تفاوت بین سرعت در دسترس قرارگیری می تواند برای داروهایی که به صورت دوز منفرد داده میشوند، همچون خوابآورها که برای القای خواب به کار میروند، مهم باشد. در این حالت، داروی با دوز A زودتر از داروی با دوز C به غلظت مورد نیاز خود می رسد. غلظتهایی از A نیز می توانند به سطح بالاتری رسیده و برای یک دوره طولانی بالاتر از غلظت مورد نظر باقی بمانند. در یک رژیم دوز چند تایی، دوز A و C میزان غلظت خونی یکسانی را پیدا خواهند کرد، اگر چه دوز A نشانگر غلظتهای حداکثر بزرگتری و حداقل کوچکتر می باشد.

زمانی به مکانیسم جذب دارو، درجه صفر گفته می شود که میزان آن مستقل از مقدار داروی باقی مانده در لولهٔ گوارش باشد، برای مثال هنگامی که مکانیسم جذب دارو با سرعت خالی شدن معده یا فرمولاسیون دارویی با روش آزادسازی کنترل شده تعیین می گردد. در مقابل زمانی که دوز کامل در مایعات رودهای ـ معدی حل شود، سرعت جذب معمولاً کسری از غلظت رودهای ـ معدهای خواهد بود و در این صورت به آن درجه اول گفته می شود.

## نسبت استخراج و اثر گذر اول

کلیرانس عمومی، تحت تأثیر فراهمی زیستی قرار نمیگیرد، اما

می تواند به طور مشخصی گستره دسترسی را تحت تأثیر قرار دهد زیرا نسبت استخراج را تعیین می کند (معادله ۸۵). البته غلظت خونی که برای درمان لازم است، می تواند در صورتی که دوزهای بالاتری داده شوند، از روش خوراکی نیز تأمین شود. اما در این حالت، غلظت متابولیتهای دارویی می تواند، به طور قابل توجهی بیشتر از آن چه متعاقب تجویز داخل رگی رخ می دهد، افزایش یابد. لیدوکائین و وراپامیل هر دو برای درمان آریتمیهای قلبی به کار می روند و دارای فراهمی زیستی کمتر از نمی شود. زیرا باور بر این است که متابولیتهایش در مسمومیت نمی شود. زیرا باور بر این است که متابولیتهایش در مسمومیت دیران بسیار زیاد توسط کبد استخراج می شوند می توان به ایزونیازید، مورفین، پروپرانولول، وراپامیل و چندین داروی ضد اضطراب سه حلقه ای اشاره نمود (جدول ۱–۳).

داروهای با نسبت استخراج بالا، تنوع مشهودی را در فراهمی زیستی در افراد مختلف نشان میدهند که این به خاطر تفاوتهای عملکردی کبد و جریان خون میباشد. این تفاوتها میتوانند تنوع معنیداری را در ایجاد غلظت دارو را بین افراد دریافتکنندهٔ دوزهای مشابه از داروهای با استخراج بالا، توجیه نمایند. برای داروهایی که به میزان بالایی توسط کبد استخراج میشوند، شانت خون پس از عبور از جایگاههای حذف در کبد باعث افزایش عمدهای در فراهمی دارو میگردد، حال آنکه در مورد داروهایی که به طور ناچیزی توسط کبد استخراج میشوند (به همین علت، تفاوت بین غلظت داروی ورودی و خروجی کوچک است) شانت خون عبوری از کبد، باعث تغییر ناچیزی در فراهمی میگردد. داروهایی که در جدول ۱-۳، توسط کبد به طور ناچیز استخراج میشوند، شامل کلروپروپامید، دیازپام، فنی توئین، ناچیز استخراج میشوند، شامل کلروپروپامید، دیازپام، فنی توئین، توفیلین، تولبوتامید و وارفارین میباشند.

## مسیرهای مختلف تجویز و اثر گذر اول

روشهای مختلف تجویز بالینی داروها (جدول ۳-۳) مزایای خاصی دارند: جهت سهولت (روش دهانی)، حداکثر رساندن غلظت در جایگاه عمل و حداقل رساندن آن در سایر بخشها (مثلاً موضعی)، افزایشدادن زمان جذب دارو (تجویز داخل پوستی) و یا اجتناب از اثر گذر اول.

اثر گذر اول کبد، می تواند با استفاده از قرصهای زیرزبانی و محصولات پوستی، و به میزان کمتر با استفاده از شیافهای مقعدی، حذف گردد. جذب زیر زبانی، دسترسی مستقیم به گردش خون عمومی را (بدون نیاز به ورید پورت) فراهم می کند.

روش پوستی، نیز همین مزیت را دارد. داروهای جذب شده از طریق راست روده تحتانی، که وارد بزرگ سیاهرگ تحتانی می گردند، کبد را دور میزنند. اما شیافها، تمایل به حرکت رو به بالا در راست روده و به سوی مناطقی دارند که سیاهرگهای آن نواحی به سمت کبد می روند. بنابراین، تنها حدود ۵۰٪ یک دوز رکتال می تواند برای دورزدن کبد قابل تصور باشد.

اگر چه داروهای تجویز شده از طریق استنشاق، اثر گذر اول کبدی را دور میزنند، ولی ریه میتواند به عنوان محلی برای از بین فتن دارو طی گذر اول، از طریق دفع یا احتمالاً متابولیسم داروهای تجویزی توسط روشهای غیر گوارشی (تزریقی)، عمل

## سیر زمانی اثر دارو

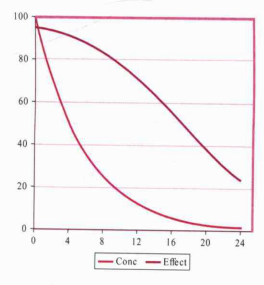
اصول فارماکوکینتیک (که در این فصل بحث شدهاند) و فارماکودینامیک (که در فصل ۲ بحث شدهاند) یک چارچوب را برای درک سیر زمانی اثر دارو فراهم میکنند.

#### اثرات فوري

در ساده ترین وضعیت، اثرات دارو به طور مستقیم با غلظتهای پلاسمایی ارتباط دارند، اما این لزوماً بدان معنا نیست که اثرات به سادگی به موازات سیر زمانی غلظتها پیش می روند. از آنجایی که رابطه بین غلظت دارو و اثر، خطی نیست (مدل  $E_{\rm max}$  را که در فصل ۲ توصیف شده به خاطر بیاورید) اثر معمولاً به طور خطی با غلظت متناسب نمی باشد.

اثر یک مهارکننده آنزیم مبدل آنژیوتانسین (ACE) همچون انالاپریل را برابر غلظت پلاسمایی ACE در نظر بگیرید؛ نیمه عمر انالاپریل حدود  $^{8}$  ساعت است. بعد از تجویز یک دوز خوراکی ۱۰ میلیگرمی، غلظت پلاسمایی در  $^{8}$  ساعت حدوداً خوراکی بر میلیلیتر خواهد بود. انالاپریل معمولاً یک بار در روز داده می شود، بنابراین هفت نیمه عمر از زمان غلظت حداکثر صرف خواهد شد تا به انتهای فواصل دوزبندی برسیم، غلظت انالاپریل بعد از هر نیمه عمر و وسعت مهار ACE مربوطه در شکل  $^{8}$  سشان داده شده است. وسعت مهار ACE با استفاده از مدل  $^{8}$  محاسبه شده است، در حالی که  $^{8}$  یا حداکثر وسعت مهار  $^{8}$  یا حداکثر وسعت مهار  $^{8}$  محاسبه شده است، در حالی که دارو در آن  $^{8}$  اثر را بیجاد میکند) حدود یک نانوگرم بر میلیلیتر می باشد.

توجه داشته باشید که غلظتهای پلاسمایی انالاپریل به اندازه ۱۶ برابر ۱۲ ساعت اول (چهار نیمه عمر) بعد از رسیدن به



شكل ۸-۳. سير زمانى غلظت و اثرات مهاركننده آنزيم مبدل آنزيوتانسين (ACE). خط آبى غلظت نانوگرم در ميلىليتر انالاپريل پس از تكدوز را نشان مىدهد. خط قرمز معرف درصد مهار هدف تـوسط ACE است. بـه اشكال مختلف سير غلظت ـ زمان (توالى كاهشيابنده) و سير اثر ـ زمان (كاهش خطى در منطقه مركزى) توجه كنيد.

حداکثر تغییر میکند، اما مهار ACE فقط در حدود ۲۰٪ کاهش می یابد. به خاطر این که غلظتها طی این زمان به اندازه کافی در ارتباط با  $C_{50}$  بالا هستند، اثر بر  $C_{50}$  تقریباً ثابت است. بعد از ۲۴ ساعت، ACE حدوداً ۳۳٪ مهار می شود. این توضیح می دهد که چرا یک دارو با نیمه عمر کوتاه می تواند یک بار در روز داده شود و اثراتش در طول روز ثابت بماند. عامل کلیدی در واقع بالا بودن غلظت اولیه در ارتباط با  $C_{50}$  است. با وجود این که غلظت غلظت یایین نیمی از  $C_{50}$  است. با وجود این که غلظت غلظت پایین نیمی از  $C_{50}$  خواهد بود. این برای داروهایی که روی غلظت پایین نیمی از  $C_{50}$  خواهد بود. این برای داروهایی که روی آنزیمها عمل می کنند (مثل مهارکنندههای ACE)، یا در سطح گیرنده رقابت می کنند (مثل پروپرانولول) کاملاً معمول می باشد. هنگامی که غلظتها در دامنهٔ بین یک چهارم و چهار برابر  $C_{50}$  باشند، سیر زمانی اثر ضرورتاً یک تابع خطی زمان می باشد.

چهار نیمه عمر طول می کشد تا غلظت از ۸۰٪ E<sub>Max</sub> به ۲۰٪

برسد. ۱۵٪ اثر، در هر نيمه عمر تحت اين دامنهٔ غلظتي از بين

خواهد رفت. در غلظتهای زیر یکچهارم C50، اثر معمولاً رابطه

مستقیم با غلظت داشته و سیر زمانی اثر دارو از کاهش تصاعدی

 $C_{50}$  باطنت تبعیت خواهد کرد. تنها موقعی که غلظت در رابطه با پایین باشد مفهوم یک "نیمه عمر اثر دارو" معنادار خواهد بود.

#### اثرات تأخيري

تغییر در اثرات داروها اغلب نسبت به تغییر غلظت پلاسمایی با تأخیر همراه است. این تأخیر می تواند منعکس کنندهٔ زمان مورد نیاز جهت توزیع دارو از پلاسما به جایگاه عمل آن باشد و تقریباً برای همه داروها صدق کند. تأخیر ناشی از توزیع، یک پدیدهٔ فارماکوکینتیک است که می تواند توجیه کننده تأخیرات چند دقیقهای باشد. این توجیه در مورد تأخیر اثرات بعد از تزریق داخل رگی داروهای مؤثر بر دستگاه عصبی مرکزی (CNS) همچون تیوپنتال انیز می تواند صدق کند.

برخی از داروها به طور قدر تمندی به گیرنده متصل می شوند و نیمه عمر جدا شدن آنها از گیرنده است که اثرات آنها را تعیین می کند (برای مثال دیگوکسین). نکته این زمان پروسه اتصال و جداشدن دارو به گیرنده است که تعادل پاسخ ـ گیرنده را تعیین می کند. این پدیده دقیقاً همان اصلی است که زمان تجمع دارو را در شکل تجویز دارو به فرم انفوزیون پایدار را تعیین می کند (شکل ۳-۳ را ببینید).

یکی از دلایل شایع تأخیرهای بیشتر در بروز اثرات داروها، به ویژه مواردی که چند ساعت، تا چند روز طول می کشند، فرآیندهای تولید و تبدیل آهسته یک ماده فیزیولوژیک است که در بیان اثر دارو نقش دارد. برای مثال وارفارین از طریق مهار اپوکسیداز ویتامین X در کبد، به صورت یک ضد انعقاد عمل می کند. این عمل وارفارین به سرعت اتفاق می افتد و مهار آنزیم به شدت با غلظتهای پلاسمایی وارفارین ارتباط دارد. برای مثال، اثر بالینی وارفارین بر زمان پروترومبین، می تواند به صورت کاهش در غلظت مجموعه پروترومبین مربوط به فاکتورهای کاهش در غلظت مجموعه پروترومبین مربوط به فاکتورهای ساخته شدن این فاکتورهای لخته ساز را کاهش می دهد، اما کمپلکس دارای یک نیمه عمر طولانی است (حدود ۱۴ ساعت) و این نیمه عمر، تعیین کننده مدت زمانی است که برای رسیدن غلظت فاکتورهای لختهای به یک حالت پایدار جدید و برای ظهور اثر دارو و ایجاد غلظت پلاسمایی وارفارین، مورد نیاز است.

#### اثرات تجمعي

تعدادی از اثرات دارویی، مشخصاً با اثر تجمعی آنها ارتباط دارند تا ویژگی برگشتپذیری سریع. سمیت کلیوی آنتیبیوتیکهای آمینوگلیکوزیدی (مثل جنتامایسین)، زمانی شدیدتر میشود که

تجویز به صورت تزریق پیوسته و ثابت باشد تا این که دوزهای منقطع اعمال شود. به نظر میرسد، تجمع آمینوگلیکوزیدها در قشر کلیه عامل آسیب کلیوی باشد. با وجودی که در هر دو روش دوزدارویی یک میزان غلظت میانگین پایدار را ایجاد می کنند، دوز منقطع غلظتهای حداکثر بالاتری را تولید می کند که مکانیسم بازجذب را در قشر اشباع می کند. بنابراین تجمع آمینوگلیکوزیدها در کلیه کمتر روی می دهد. تفاوت در سمیت یک پیامد، با در نظرگرفتن الگوهای متفاوت غلظت و مکانیسمهای بازجذب اشباع پذیر، قابل پیش بینی می باشد.

اثر تعدادی از داروهای به کار رفته در درمان سرطان نیز منعکسکنندهٔ یک عمل تجمعی میباشد. مثلاً، میزان اتصال یک دارو به DNA متناسب با غلظت دارو است و معمولاً غیر قابل برگشت میباشد. بنابراین اثر بر روی رشد تومور نیز پیامد قرارگرفتن در معرض دارو به صورت تجمعی میباشد. شاخصهای میزان قرارگیری در معرض دارو نظیر AUC، راهکاری برای درمان اختصاصی هر فرد مهیا میکند.

## طراحی منطقی یک رژیم دارویی با استفاده از غلظت هدف

یک رژیم دوز دارویی متناسب، برپایه این اعتقاد بنا می شود که یک غلظت هدف <sup>۲</sup> وجود دارد که اثر درمانی مطلوب را تولید می کند. با در نظر گرفتن عوامل فارما کوکینتیک تعیین کنندهٔ ارتباط دوز ـ غلظت، این امکان وجود دارد که دوزدارویی به صورت اختصاصی برای یک فرد تامین شود تا غلظت هدف فراهم گردد. گسترههای غلظتی مؤثری که در جدول ۱-۳ نشان داده شدهاند، یک راهنما از غلظتهای اندازه گیری شده در شرایطی است که بیماران به طور مؤثری در حال درمان می باشند. غلظت هدف اولیه باید معمولاً از انتهای پایینی این گستره انتخاب گردد. در برخی شرایط، غلظت هدف بستگی به هدف درمانی خاص دارد. برخی شرایط، غلظت هدف بستگی به هدف درمانی خاص دارد. مثلاً کنترل فیبریلاسیون ده لیزی توسط دیگوکسین اغلب مثلاً کنترل فیبریلاسیون ده لیزی توسط دیگوکسین اغلب نازمند یک غلِظت هدف ۲ نانوگرم بر میلی لیتر بوده، در حالی که مالی سایی قلبی به طور مطلوبی با غلظت هدف ۱ نانوگرم بر میلی لیتر بوده، در حالی که میلی لیتر کنترل می شود.

#### دوز نگهدارنده

در اغلب موارد بالینی، تجویز داروها در جهت پایداری وضعیت

<sup>1-</sup> Thiopental 2- Target concentration

<sup>3-</sup> Maintenance dose

#### مثال: محاسبه مقدار مصرف نگهدارنده

غلظت هدف تئوفیلین پلاسما در حد ۱۰mg/L برای تخفیف آسم حاد برونشی در یک بیمار مطلوب است. اگر بیمار غیرسیگاری بوده و از سایر جهات غیر از آسم، طبیعی باشد، از میانه کلیرانس که در جدول ۱-۳ آمده یعنی ۲/۸L/h/۷۰kg استفاده می کنیم. از آنجا که دارو به صورت تجویز وریدی مع باشد، F = 1.

بنابراین در این بیمار، سرعت مناسب تزریق ۲۸mg/h/۷۰kg خواهد بود.

اگر حمله آسم برطرف شود، ممكن است پزشك بخواهد سطح پلاسمایی را با استفاده از تئوفیلین خوراکی به صورت هر ۱۲ ساعت به صورت طولانی رهش، حفظ کند تا به مقدار تزریق وریدی مداوم، نزدیک شود. براساس جدول ۱-۳، F

= "0 · mg

بدین ترتیب باید قرص یا کیسول دارای مقدار مطلوب ۳۵۰mg به فواصل ۱۲ ساعته تجویز شود. اگر از مقدار مصرف با فواصل ۸ ساعته استفاده می شود، مقدار مطلوب ۲۳۳mg و اگر دارو یک بار در روز مصرف می شود، مقدار آن ۷۰۰mg خواهد بود، در عمل، مى توان F را از معادله حذف كرد چون F تقريباً برابر ١

خوراکی، ۹۶٪ می باشد. هنگامی که فواصل مصرف، ۱۲ ساعت

فواصل مقدار مصرف  $\times \frac{ سرعت مقدار مصرف}{F} = مقدارمصرف نگهدارنده$ 

باشد، اندازه هر مقدار مصرف نگهدارنده چنین خواهد بود:

= ۲۸mg/h × ۱۲ ساعت ۱۲

اگر دوزهای منقطع داده شود، دوز نگهدارنده از معادله زیر محاسبه می شود:

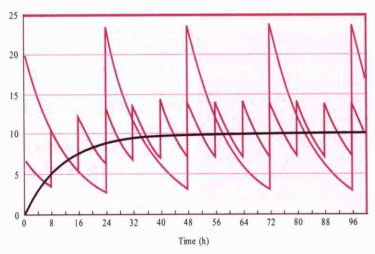
توجه كنيد كه غلظت حالت پايدار ايجاد شده توسط تزريق پیوسته یا غلظت میانگین متعاقب دوز منقطع، فقط به کلیرانس بستگی دارد. حجم توزیع و نیمه عمر جهت تعیین غلظت پلاسمایی میانگین مورد انتظار از یک میزان دوز تجویزی و یا پیشبینی میزان دوز برای ایجاد غلظت هدف مطلوب، مورد نیاز نمی باشند. شکل ۶-۳ نشانگر آن است که در فواصل دوز مختلف، نمودارهای غلظت ـ زمان دارای مقادیر حداکثر و حداقل مختلفی هستند، هر چند سطح میانگین همیشه ۱۰ میلیگرم بر ليتر مىباشد.

تخمینهای میزان دوز و غلظتهای میانگین در حالت پایدار که می توانند با استفاده از کلیرانس محاسبه شوند، مستقل از هر مدل فارماکوکینتیک خاص هستند. در مقابل، تعیین غلظتهای پایدار حداکثر و حداقل، نیازمند ایدههایی درباره مدل فارماكوكينتيكي مي باشند. عامل تجمع (معادله [٧]) بيان ميكند دارو در بدن می باشد، بدین معنا که دارو به حد کفایت داده می شود تا هر دوز، بتواند جایگزین داروی حذف شده گردد. بنابراین محاسبه دوز نگهدارنده مناسب، یک هدف مهم می باشد. کلیرانس به عنوان مهم ترین واژه فارما کوکینتیکی برای تعریف منطقی یک رژیم دوزدارویی حالت پایدار در نظر گرفته می شود. در حالت پایدار میزان دوزدارو (سرعت ورود) باید با میزان حذف (سرعت خروج) برابر باشد. با جایگزینی غلظت هدف (TC) به جای غلظت (C) در معادلهٔ (۴) می توان میزان دوز نگهدارنده را

میزان حذف حالت پایدار = میزان دوز در حالت پایدار

$$(9) = CL \times TC$$

بنابراین اگر غلظت هدف مطلوب شناخته شود، کلیرانسی که میزان دوزدارویی بیمار را مشخص میکند، تعیین خواهد شد. اگر دارو از طریقی تجویز شود که دارای فراهمی زیستی کمتر از ۱۰۰٪ باشد، بنابراین میزان دوز پیش بینی شده باید توسط معادلهٔ ۹ تعدیل شود. برای دوز خوراکی:



شکل ۴-۳. ارتباط میان تواتر مقدار مصرف و غلظتهای حداکثر و حداقل پلاسمایی هنگامی که سطح غلظت پلاسمایی تثوفیلین در حد ۱۰mg/L ثابت می ماند، خطی که به آرامی بالا می رود، غلظت پلاسمایی حاصل از تزریق وریدی ۲۸mg/h را نشان می دهد، مقادیر مصرف برای تجویز هر ۸ شاعت (خط آبی) ۶۷۲mg است. در هر یک از سه مورد، میانه غلظت پلاسمایی حالت ایستا ۱۰mg/L است.

که دارو از یک مدل بدنی تک محفظهای تبعیت میکند (شکل ۳-۲B) و پیش بینی غلظت حداکثر، بیانگر آن است که میزان جذب، سریعتر از میزان حذف می باشد. برای محاسبه غلظتهای حداکثر و حداقل در وضعیت بالینی، این پیشنهادات معمولاً قابل توجیه و مستدل هستند.

#### دوز بارگذاری

هرگاه زمان رسیدن به حالت پایداری (SS) قابل توجه باشد (معمولاً برای داروهای دارای نیمه عمر طولانی)، مطلوب آن است که یک دوز بارگذاری را تجویز کنیم که به طور مشخص غلظت دارو در پلاسما را تا غلظت هدف افزایش دهد. از نظر تئوری، تنها مقدار دوز بارگذاری شونده جهت محاسبه مورد نیاز است، (نه میزان سرعت تجویز آن) و برای اولین تقریبگیری نیز این موضوع صدق میکند. حجم توزیع، ضریب تناسبی است که مقدار کل داروی بدن را به غلظت در پلاسما مربوط میسازد. جهت رسیدن دوز بارگذاری به غلظت هدف، برطبق معادلهٔ (۱) مقدار داروی موجود در بدن

 $V = V \times TC$  بلافاصله بعد از تجویز دوز بارگذاری = دوز بارگذاری =  $V \times TC$ 

برای مثال در مورد تئوفیلین (که در کادر مذکور آورده شده است) دوز بارگذاری آن ۳۵۰ میلیگرم (۳۵L×۱۰mg/L) برای

شخص ۷۰ کیلوگرمی میباشد. برای بیشتر داروها، دوز بارگذاری میتواند، به عنوان یک تک دوز بر طبق روش انتخاب شده، تجویز شود.

تا این جا، ما از این حقیقت که تعدادی از داروها از فارماكوكينتيك چندكمپارتماني پيچيدهتري تبعيت ميكنند غافل شدهایم. مثلاً پدیده توزیع که با مدل دو محفظهای در شکل ۲-۳ نشان داده شده است. این امر با اکثر حالات عمده مطابقت دارد اما در تعدادی از حالات، فاز توزیع نباید مورد غفلت واقع شود، به ویژه در هر دو اگر با محاسبهٔ دوزهای بارگذاری، میزان جذب نسبت به توزیع سریع باشد، (این همیشه برای تجویز درون رگی حقیقت دارد) غلظت دارو در پلاسما پس از یک دوز بارگذاری که با استفاده از حجم ظاهری توزیع محاسبه شده، ممکن است در ابتدا به طور قابل توجهي بالاتر از حد مطلوب باشد و مسموميت شدید به صورت گذرا ایجاد شود. این امر به ویژه در تجویز داروهای ضد آریتمی همچون لیدوکائین مهم می باشد، جایی که ممکن است یک پاسخ مسمومیت آنی رخ دهد. بنابراین، در حالی که تخمین مقدار یک دوز بارگذاری می تواند کاملاً صحیح باشد، میزان تجویز می تواند در جلوگیری از غلظتهای اضافی دارو حیاتی باشد، و تجویز آهسته یک داروی داخل رگی (طی دقابق در مقایسه با ثانیهها) همیشه اهمیت دارد.

<sup>1-</sup> Loading dose

زمانی که دوزهای منقطع داده شوند، دوز بارگذاری محاسبه شده از معادله ۱۲ فقط به غلظت پایدار متوسط میرسد و با غلظت پایدار حداکثر تطبیق پیدا نمی کند (شکل ۴-۳). برای تطبیق غلظت پایدار حداکثر، دوز بارگذاری می تواند از معادله ۱۳ محاسبه شود.

عامل تجمع × دوز نگهدارنده = دوز بارگذاری (۱۳)

## مداخله: کاربرد فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک در تعیین دوز

اصول پایه اشاره شده در فوق که به منظور تفسیر غلظت داروی مورد مصرف بالینی استفاده می شود بر مبنای سه متغیر عمده فارماکوکینتیکی شامل جذب، کلیرانس و حجم توزیع (و متغیر مشتق شده: نیمه عمر) می باشد. همچنین علاوه بر این می توان از دو متغیر عمده فارماکودینامیکی که شامل حداکثر اثر قابل دسترس در بافت هدف و حساسیت بافتها می باشد نیز می توان بهره جست. بیماری ها می توانند تمامی این متغیرها را تغییر دهند. توانایی پیش بینی تأثیر بیماری ها و حالات مختلف آن ها بر پارامترهای فارماکوکینتیکی و فارماکودینامیکی و تعدیل دوز از اهمیت بسزائی برخوردار است. (کادر راهکار غلظت هدف را ببینید).

#### متغيرهاي فارما كوكينتيك

A. ورود

مقدار دارویی که وارد بدن می شود به میزان پذیرش بیمار در مورد رژیم مربوطه و به میزان سرعت و وسعت انتقال دارو از جایگاه تجویز به خون بستگی دارد.

دوز بیش از حد و دوز پایین تر از حد لازم، هر دو جنبههایی از نارسایی در پذیرش میباشند که می توانند از طریق اندازه گیری غلظت آشکار گردند، به ویژه زمانی که انحرافهای واضح از مقادیر مورد انتظار حاصل گردد. اگر پذیرش، کافی تشخیص داده شود، ناهنجاریهای جذب در روده کوچک می تواند علت غلظتهای پایین غیر طبیعی باشد. تغییرات در میزان فراهمی زیستی به ندرت بر اثر بی نظمی در ساخت فرمولاسیون دارویی خاص ایجاد می شوند. به طور معمول، نوسانات فراهمی زیستی ناشی از متابولیسم، حین جذب صورت می گیرند.

B. كليرانس

کلیرانس ناقص زمانی روی میدهد که اختلال عمدهای در

## راهكار غلظت هدف

شناخت نقش اصلی غلظت در ارتباط فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک به راهکار غلظت هدف انجامیده است. اصول فارماکودینامیک را می توان برای پیش بینی غلظت مورد نیاز برای دستیابی به یک درجه خاص از اثر درمانی، مورد استفاده قرار داد. سپس می توان به این غلظت هدف با استفاده از اصول فارماکوکینتیک برای رسیدن به رژیم مناسب مقدار مصرف دارو، دست یافت. راهکار غلظت هدف فرآیندی برای بهینه سازی مقدار مصرف در هر فرد براساس پاسخ اندازه گیری شده جایگزین نظیر غلظت دارو می باشد:

- ۱. غلظت هدف (TC) را انتخاب کنید.
- حجم توزیع (Vd) و کلیرانس (CL) را براساس مقادیر استاندارد جمعیت (جدول ۱-۳) با تطابق از نظر عواملی چون وزن و عملکرد کلیوی، پیش بینی کنید.
- مقدار مصرف بارگیری یا نگهدارنده را براساس محاسبهٔ
   ۲C و CL و Vd ،TC
  - ۴. پاسخ بیمار و غلظت دارویی را بسنجید.
- ۵. Vd و یا CL را براساس غلظت اندازه گیری شده بازبینی کنید.
- ۶ مراحل ۵-۳ را تکرار کنید، مقدار مصرف پیش بینی شده را تا رسیدن به TC تطبیق دهید.

عملکرد کلیهها، کبد و یا قلب ایجاد شود. کلیرانس کراتینین یک شاخص مفید کمی جهت ارزیابی عملکرد کلیوی میباشد. در مقابل، کلیرانس دارو می تواند شاخص مفیدی در مورد پیامدهایی همچون نارسایی قلبی، کلیوی یا کبدی باشد که اغلب با نمودهای عینی بزرگتری نسبت به یافتههای بالینی یا دیگر آزمونهای آزمایشگاهی همراه میباشند. به عنوان مثال، زمانی که عملکرد کلیوی به سرعت تغییر کند، تخمین کلیرانس آنتیبیوتیکهای آمینوگلیکوزیدی در مقایسه با کراتینین می تواند یک شاخص واقعی تر برای تصفیه گلومرولی سرم باشد.

این واقعیت نشان داده شده است که بیماری کبدی، کلیرانس را کاهش داده و نیمه عمر بسیاری از داروها را طولانی می کند. اما برای تعدادی از داروهای دیگر که توسط فرآیندهای کبدی حذف می شوند، هیچ تغییراتی در کلیرانس یا نیمه عمر آنها طی این بیماری ثبت نشده است. این امر منعکس کنندهٔ آن است که بیماری کبدی همیشه کلیرانس داخلی کبد را تحت تأثیر قرار نمی دهد. در حال حاضر، هیچ شاخص عملکردی معتبری برای

متابولیزه کردن دارو توسط کبد وجود ندارد که بتوان از آن جهت پیش بینی تغییرات کلیرانس کبد (مشابه با استفاده از کلیرانس کراتینین به عنوان یک شاخص کلیرانس دارو توسط کلیه) استفاده نمود.

#### C. حجم توزيع

حجم ظاهری توزیع، منعکس کنندهٔ یک تعادل بین اتصال دارو به بافتها (که غلظت پلاسمایی را کاهش میدهد و حجم ظاهری آن را بیشتر میکند) و اتصال به پروتئینهای پلاسما (که غلظت پلاسمایی را افزایش می دهد و حجم ظاهری را کوچکتر می کند)، میباشد. تغییرات در هر دوی اتصال بافتی یا پلاسمایی، میتواند حجم ظاهری توزیع تعیین شده از طریق اندازهگیری های غلظت پلاسمایی را تغییر دهد. افراد مسن تر دچار کاهش نسبی در تودهٔ ماهیچه اسکلتی بوده و دارای حجم ظاهری کوچکتر توزیع دیگوکسین (که به پروتئینهای ماهیچه متصل می گردد) میباشند. حجم توزیع می تواند، در بیماران چاق بیش از حد تخمین زده شود که این موضوع براساس وزن بدن می باشد، درحالیکه دارو وارد بافتهای چربی نشده است، همان طوری که درمورد وضعیت دیگوکسین پیش می آید. درمقابل، تئوفیلین دارای یک حجم توزیع مشابه با آب کل بدن میباشد. بافت چربی مانند دیگر بافتها دارای آب میباشد، بنابراین حجم کل ظاهری توزیع تئوفیلین ـ حتی در بیماران چاق، مـتناسب بـا وزن بـدن

تجمع غیرطبیعی مایعات ـ (ادم، آسیت، افیوژن ریوی) می توانند به طور مشخصی حجم توزیع داروهایی همچون جنتامایسین که آب دوست بوده و دارای حجمهای توزیع کوچکی هستند را افزایش دهد.

#### D. نيمه عمر

تفاوتهای بین کلیرانس و نیمه عمر در تعریف مکانیسمهای ایجادکننده اثر یک بیماری بر دارو، مهم هستند. برای مثال نیمهعمر دیازپام با بالا رفتن سن افزایش مییابد، ولی کلیرانس این دارو با سن تغییر نمیکند. افزایش نیمهعمر دیازپام، بر اثر تغییراتی در حجم توزیع طی افزایش سن ایجاد می شود، حال آنکه پدیدههای متابولیک حذف دارو، کاملاً ثابت می باشند.

### متغيرهاي فارما كوديناميك

A. حداکثر اثر

همه پاسخهای فارماکولوژیک دارای یک اثر حداکثری ( $\mathrm{E}_{\mathrm{max}}$ )

هستند، مهم نیست که غلظت دارو چطور بالا می رود، بلکه نقطه ای مهم است که بعد از آن، هیچ افزایشی در پاسخ صورت

اگر افزایش دوز در یک بیمار خاص منجر به افزایش پاسخ بالینی نشود، می توان گفت که اثر حداکثری ایجاد شده است. شناختن اثر حداکثری، جهت اجتناب از افزایشهای غیر مؤثر دوز (با ایجاد خطر سمیت)، مفید می باشد.

#### B. حساسیت

حساسیت یک عضو هدف به غلظت دارو از طریق غلظت مورد نیاز برای تولید ۵۰٪ اثر حداکثر یعنی ۲<sub>50</sub>، مشخص میگردد. نارسایی در پاسخ که ناشی از کاهش حساسیت به دارو است میتواند با اندازه گیری (در یک بیمار که وضعیتش بهتر نشده است) آشکار گردد چون غلظتهای دارویی معمولاً با پاسخ درمانی همراهند. این پدیده میتواند نتیجه یک فیزیولوژی ناهنجار باشد ـ برای مثال پتاسیم بالای خون (هیپرکالمی) پاسخدهی به دیگوکسین را کاهش میدهد یا داروهای آنتاگونیستی مثل مسدودکنندههای کانالهای کلسیمی، پاسخ اینوتروپیک (افزایش قدرت ضربان قلب) را به دیگوکسین کاهش

افزایش حساسیت به یک دارو معمولاً ازطریق پاسخهای شدید به دوزهای کوچک یا معمولی مشخص می شود. طبیعت فارماکودینامیک این حساسیت می تواند با اندازه گیری غلظتهای دارو و پایین بودن اینها در مقایسه با اثر مورد مشاهده، ثابت شود.

### تفسیر اندازهگیریهای غلظت دارو

#### كليرانس

کلیرانس به تنهایی مهمترین عامل تعیین کنندهٔ غلظت دارو میباشد. تفسیر اندازه گیری های غلظتهای دارو، بستگی به درک واضح از سه عاملی دارد که کلیرانس را تحت تأثیر قرار می دهند: دوز، جریان خون عضو و عملکرد داخلی کبد و کلیه ها. هر یک از این عوامل، زمانی در نظر گرفته می شوند که تفسیر کلیرانس با استفاده از غلظت دارو محاسبه شده باشد.

تغییرات در اتصال پروتئین می تواند باعث این اعتقاد شود که تغییر در کلیرانس، صورت می گیرد (کادر سوم را نگاه کنید). عواملی که اتصال پروتئین را تحت تأثیر قرار می دهند، شامل موارد زیر هستند:

#### آیا اتصال به پروتئینهای پلاسما، اهمیت دارد؟

از اتصال به پروتئینهای پلاسما غالباً به عنوان عاملی که در فارماکوکینتیک، فارماکودینامیک و تداخلات دارویی نقش دارد، یاد می شود. با این حال، هیچ مثال مرتبط بالینی از تغییرات در جابجایی یا اثرات دارو که بتواند به وضوح به تغییرات در پروتئین اتصالی پلاسما نسبت داده شود، موجود نمی باشد. این عقیده که اگر یک دارو از پروتئینهای پلاسما جدا شود، سبب افزایش غلظت داروی متصل شده و افزایش اثر دارو و احتمالاً ایجاد سمیت می شود، یک مثال ساده و مشخص است. این نظریه ساده که در آزمایشگاه مناسب به نظر می سد، در بدن صدق نمی کند چرا که بدن یک سیستم باز قادر به حذف داروی متصل نشده می باشد.

اول آنکه یک تغییر به ظاهر شدید در کسر داروی متصل نشده از ۱٪ به ۱۰٪ سبب آزادسازی کمتر از ۵٪ کل داروی موجود در بدن به بخش پیوند نشده می شود چرا که کمتر از یک سوم دارو در بدن حتی در بیشترین میزان اتصال، به پروتئینهای پلاسما متصل است (مثلاً وارفارین). داروی جدا شده از پروتئین پلاسما، در حجم توزیع، بخش می شود و لذا

 غسلظت آلبومین: داروهایی همچون فنی توئین، سالیسیلاتها و دیزوپیرامیدا، به طور گستردهای به آلبومین پلاسما متصل می شوند. سطوح آلبومین در برخی بیماریها پایین است که منجر به پایین آمدن غلظتهای دارویی تام می شود.

۷. غلظت گلیکوپروتئین آلفا یک ـ اسید گلیکوپروتئین، دارای اتصالی گلیکوپروتئین آلفا یک اسید گلیکوپروتئین، دارای اتصالی مهم با جایگاههای اتصال برای داروهایی همچون کینیدین، لیدوکائین، و پروپرانولول میباشد. در بیماریهای التهابی حاد افزایش مییابد و باعث تغییرات عـمدهای در غـلظت پلاسمایی کل این داروها میشود، حتی اگر حذف دارو بدون تغییر بماند.

۳. اتصال به پروتئین با ظرفیت محدود: اتصال داروها به پروتئینهای پــــلاسما دارای ظــرفیت مــحدود است. غلظتهای درمانی سالیسیلاتها و پردنیزولون نشان دهنده اتصال به پروتئین وابسته به غلظت هستند. غلظت داروی غیر متصل توسط میزان دوز و کلیرانس تعیین می شود (که بدون تغییر هستند). در مورد داروهای با نسبت استخراج پایین، با اتصال به پروتئین، افزایش در میزان دوز باعث پایین، با اتصال به پروتئین، افزایش در میزان دوز باعث

 ۵٪ افزایش در مقدار متصل نشدهٔ دارو در بدن سبب حداکثر ۵٪
 افزایش در فعالیت فارماکولوژیک داروی متصل نشده در موضع اثر می شود.

دوم آنکه، هنگامی که مقدار داروی متصل شده در پلاسما افزایش یابد، سرعت حذف افزایش یافته (اگر کلیرانس داروی متصل شده، تغییر نکند) و پس از چهار نیمه عمر، غلظت داروی اتصال نیافته به وضعیت ایستای قبلی خود بازخواهد گشت. هنگامی که تعاملات دارویی مرتبط با جابجایی پروتئین متصل شده و اثرات بالینی مهم آن، تحت مطالعه قرار می گیرد، معلوم می شود که داروی جدا شده، مهارکنندهٔ کلیرانس نیز هست و تغییر در کلیرانس داروی متصل نشده، مکانیسم مرتبط توجیه کننده تعامل است.

اهمیت بالینی اتصال به پروتئینهای پلاسما، تنها کمک به تفسیر اندازه گیری غلظت دارو است. هنگامی که پروتئینهای پلاسما کمتر از حد طبیعی باشند، غلظت تام دارو کمتر می شود اما غلظت داروی متصل نشده، متأثر نمی گردد.

تغییراتی در غلظت داروی غیرمتصل می شود که از لحاظ فارماکودینامیکی مهم می باشد. غلظت کل دارو با سرعتی کمتر در مقایسه با میزان دوز افزایش می یابد که نشانگر اشباع اتصال به پروتئین در غلظتهای بالاتر می باشد.

۹. اتصال به سلولهای خون: داروهایی نظیر سیکلوسپورین و تاکرولیموس به مقادیر بسیار زیاد به سلولهای گلبولهای قرمز خون متصل می شوند. به طور کلی غلظت تام خونی این داروها اندازه گیری شده و حدوداً ۵۰ برابر غلیظتر از غلظت پلاسمایی هستند. کاهش در غلظت سلولهای خونی (که با هماتوکریت مشخص می شود) سبب افت غلظت خونی بدون تغییر در غلظت فعال فارماکولوژیکی این داروها می شود. استانداردسازی غلظت داروها نسبت به غلظت استاندارد هماتوکریت سبب تغییر بهتر ارتباط غلظت ـ اثر در مردد این داروها خواهد شد.

#### سابقه مصرف دوزهای دارو

سابقه مصرف داروی معتبر در صورتی میتواند ضروری باشد که نتوان مقدار حداکثر را از اندازهگیری غلظت دارو به دست آورد. در

<sup>1-</sup> Dysopyramide

حقیقت، اگر سابقه مصرف ناشناخته یا ناکامل باشد، اندازه گیری غلظت دارو تمام ارزش خود را از دست میدهد.

#### زمان نمونه گیری جهت تعیین غلظت

اطلاعات درمورد میزان و وسعت جذب دارو در یک بیمار بهندرت می تواند از نظر بالینی اهمیت بالایی داشته باشد. اما جذب معمولاً طی ۲ ساعت اول بعداز تجویز یک دارو صورت می گیرد و برطبق غذای مصرفی، وضعیت تعادلی بدن و فعالیت بدنی می تواند تغییر کند. بنابراین مهم است که قبل از کامل شدن جذب از خونگیری اجتناب ورزید (حدود ۲ ساعت بعد از یک دوز خوراکی). تلاشهای صورتگرفته برای اندازه گیری غلظتهای حداکثری کمی، به محض تجویز دوز خوراکی، معمولاً ناموفق بوده و اعتبار اندازه گیری را مخدوش می کند، چون جذب کامل نشده است.

تعدادی از داروها، همچون دیگوکسین و لیتیوم چندین ساعت وقت لازم دارند تا در بافتها توزیع شوند. نمونههای دیگوکسین باید حداقل ۶ ساعت بعد از آخرین دوز و نمونه لیتیوم بلافاصله قبل از دوز بعدی (معمولاً ۲۴ ساعت بعد از آخرین دوز) تهیه شوند. آمینوگلیکوزیدها به کاملاً سریع توزیع میشوند، اما جهت گرفتن نمونه حدود یک ساعت بعد از دادن دوز قبلی باید صبر کرد.

کلیرانس را به راحتی از طریق سرعت ایجاد دوز و غلظت پایدار میانگین محاسبه نمود. نمونههای خون باید تا زمان تخمین غلظت پایدار، در شرایط مناسبی نگهداری شوند. حالت پایدار فراهم شده، زمانی در دسترس قرار میگیرد (حداقل سه نیمه عمر دوز دارو مصرف شده باشد) که نمونه به دست آمده در نزدیکی نقطه وسط فواصل دوز، تهیه شده باشد چرا که معمولاً به غلظت حالت پایدار نزدیک تر می باشد.

## پیش بینی های اولیه حجم توزیع و کلیرانس

A. حجم توزیع

حجم توزیع به طور معمول برای یک بیمار خاص، با استفاده از وزن بدن محاسبه میشود (برای مقادیر جدول ۱-۳، وزن بدن ۷۰ کیلوگرم فرض شده است). اگر شخصی چاق باشد، داروها نمی توانند به راحتی در چربی نفوذ کنند (مثلاً جنتامایسین و دیگوکسین) که حجمهایشان از وزن ایدهال بدن محاسبه می شود که در پایین به آن اشاره شده است. وزن (WT) برحسب کیلوگرم و قد (HTM) برحسب متر می باشد.

(۱۴a) نان ;: FFM(kg) =  $\frac{\text{۳۷/۹۹} \times \text{HTM}^2 \times \text{WT}}{\text{٣٥/٩٨} \times \text{HTM}^2 + \text{WT}}$ 

(۱۴ه) مردان: FFM(kg) = 
$$\frac{47/47 \times HTM^2 \times WT}{47/47 \times HTM^2 + WT}$$

بیماران دچار خیز (ادم)، آسیت یا افیوژن ریوی حجم توزیع بررگتری برای آنـتیبیوتیکهای آمـینوگلیکوزیدی (مـثل جنتامایسین) خواهند داشت که توسط وزن بدن پیشبینی میشود. در چنین بیمارانی وزن باید به شکل زیر تصحیح شود: کمکردن وزن حاصل از تجمع مایع اضافی (به طور تخمینی) از وزن اندازه گیری شده، سپس از وزن طبیعی حاصله برای محاسبه حجم طبیعی توزیع استفاده میشود. در نهایت باید به ازای هر کیلوگرم از مایع اضافی تخمین زده شده، یک لیتر، به این حجمهای طبیعی اضافه شود. این تصحیح مهم است، زیرا حجمهای توزیع این داروهای محلول در آب نسبتاً کوچک است.

#### B. كليرانس

داروهایی که توسط مسیر کلیوی پاکسازی میشوند، اغلب نیازمند تطبیق کلیرانس با عملکرد کلیوی هستند. این امر را میتوان از طریق کلیرانس کراتینین و یا اندازه گیری کراتینین سرم به تنهایی محاسبه نمود و میزان تولید کراتینین را پیشبینی کرد. میزان تولید کراتینین پیشبینی شده در زنان ۸۵٪ مقدار محاسبه شده است، زیرا آنها دارای یک توده ماهیچهای کوچکتر به ازای هر کیلوگرم هستند و این توده ماهیچه ایست، که تعیین کننده تولید کراتینین میباشد. تودهٔ ماهیچه به عنوان یک بخش از وزن بدن با سن کاهش مییابد و به همین خاطر است که سن در معادلهٔ Cockroft-Gault ظاهر میشود (در فصل ۶۰ که سن در معادلهٔ Cockroft-Gault ظاهر میشود (در فصل ۶۰ در مورد آن توضیح داده شده است).

کاهش عملکرد کلیوی با افزایش سن، مستقل از کاهش در تولید کراتینین میباشد. به خاطر مشکلات دسترسی به ادرار کامل، کلیرانس کراتینین محاسبه شده در این روش، حداقل به اندازه کلیرانس محاسبه شده از ادرار قابل اعتماد است. وزن ایده آل بدن باید برای اشخاص چاق به کار رود (معادله ۱۴) و تصحیح باید برای از بینرفتن ماهیچه در افراد شدیداً از کار افتاده اعمال گردد.

### بازبینی تخمینهای حجم توزیع و کلیرانس در افراد مختلف

به طور معمول برای تفسیر غلظتهای دارو، مقایسهٔ پارامترهای پیشبینی شده فارماکوکینتیک و غلظتهای مورد انتظار با مقادیر اندازهگیری شده انجام میگیرد. اگر غلظتهای اندازهگیری شده، بیش از ۲۰ درصد با مقادیر پیشبینی شده متفاوت باشند، بازبینی

V یا CL برای آن بیمار باید با استفاده از معادله (۱) و معادله (۲) انجام گیرد. اگر تغییر محاسبه شده بیش از ۱۰۰٪ افزایش یا ۵۰٪ کاهش در V یا کلیرانس نشان دهد، تقریبهای به دست آمده درباره زمان نمونه گیری و تاریخچه مصرف دارو می تواند به دقت بررسی شود.

برای مثال، اگر یک بیمار ۰/۲۵ میلیگرم دیگوکسین در روز دریافت کند، پزشک باید انتظار داشته باشد که غلظت دیگوکسین حدود ۱ng/mL شود. این برپایهٔ مقادیر مشخص برای فراهـمی زیستی ۷۰٪ و کلیرانس کل در حدود ۷L/h (کلیرانس کلیوی چهار لیتر بر ساعت و کلیرانس غیر کلیوی ۳ لیتر بر ساعت) محاسبه شده است. اگر بیمار دچار نارسایی کلیوی باشد، کلیرانس غیر کلیوی (کبدی) می تواند افت کند، زیرا به خاطر احتقان کبدی و

هیپوکسی، کلیرانس مورد انتظار ۵/۵ لیتر در ساعت خواهد شد. غلظت نیز حدود ۱/۳ نانوگرم بر میلی لیتر قابل انتظار خواهد بود. تصور کنید که غلظت به طور واقعی، ۲ نانوگرم بر میلی لیتر اندازه گیری شود. این امر، مؤید نیاز به کاهش دوز روزانه برای حصول یک غلظت هدف ۱ نانوگرم بر میلی لیتر خواهد بود. این روش، توجیه کنندهٔ یک کلیرانس بازبینی شده معادل ۳/۵ لیتر بر ساعت می باشد. کلیرانس کوچک تر در مقایسه با مقدار ۵/۵ لیتر در ساعت مورد انتظار، می تواند اختلالات عملکردی کلیوی اضافی را که ناشی از نارسایی قلبی است، منعکس نماید.

این تکنیک در صورتی که به حالت پایداری نرسد، اغلب دچار خطا خواهد شد و حداقل یک هفته با دوز منظم (سه تا چهار نیمه عمر) باید سپری شود تا روش فوق پایا گردد.

#### پاسخ مطالعه مورد

شصت و هفت درصد از کلیرانس تام استاندارد دیگوکسین به صورت کیلوی است بنابراین با کلیرانس کراتینین ۱۰۰mL/min کلیرانس استاندارد کلیه برابر ۴۷×۹L/h=۶L/h/۷۰kg، و کلیرانس غیرکلیوی ۹L/h=۳L/h / ۷۰kg (بارامترهای استاندارد فارماکوکینتیک را در جدول ۲-۳ ببینید). کلیرانس کراتینین برای این بیمار ۲۲mL/min پیش بینی میشود (Cockcroft & Gault) بنابراین برای دیگوکسین،

کسلیرانس کسلیوی وی ۴۰/۱۰۰ × ۶۰/۷۰=۱/۱۲ × ۶ و کلیرانس غیر کلیوی وی ۲/۷۰=۲/۶۷ × ۲/۷ بود و کلیرانس تسام ۳/۷۱ بود و کلیرانس ۳/۷۱ مسیباشد. دوز نگسهدارنسده تسزریقی ۲mcg/L×۳/۷L/h=۷/۴mcg/h میباشد. دوز خوراکی یک بار در روز با فراهمی زیستی ۷/۰ نیز جهت نگهداری میزان دوز روزانه ۷/۴/۰/۷×۲۴=۲۵۴mcg/day به ازای هر روز تجویز شود.



## تبدیل زیستی دارو (بیو ترانسفور ماسیون دارو)

## Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

بیمار خانمی ۴۰ ساله با علائمی نظیر درد قفسه سینه، درد شکم، لرزش و استفراغ که دو روز به طول انجامیده بود به اورژانس مراجعه کرد. با شرح و بررسیهای به عمل آمده مشخص شد که وی دو روز پیش، از قرصهای Lorcet (ترکیب هیدروکدون / استامینوفن و یک ضددرد اوپیوئیدی یا غیراوپیوئیدی) به اضافه Spma (یک شلکننده عضلانی مؤثر بر CNS) و Cymbalta (یک شلکننده عضلائی مؤثر فیبرومیلاژی) مصرف نموده است. در بررسیها و معاینات پزشکی رنگ صلبیه چشم وی دچار تغییررنگ شده بود. آنریههای کبدی و افزایش سطح آلکالین غیرطبیعی بودن آنزیههای کبدی و افزایش سطح آلکالین غیرطبیعی بودن آنزیههای کبدی و افزایش سطح آلکالین فیفاتاز تا حدود ۳۰۲ (سطح نرمال ۳۵۳–۴۱) را نشان میداد

همچنین سطح آلانین آمینوترانسفراز (ALT) (۳۵۸ (نرمال: V-0)، آسیارتات آمینوترانسفراز (AST) V-0)، بیلیروبین V-0( نرمال: V-0) و زمان V-00، بیلیروبین V-01 (نرمال: V-01) بوده است. علاوه بر پروترومبین  $V_0$ 1 ثانیه (نرمال:  $V_0$ 1) بوده است. علاوه بر گلومرولی  $V_0$ 2 کمتر از حالت عادی بوده است. سطح کراتینین گلومرولی  $V_0$ 3 کمتر از حالت عادی بوده است. سطح کراتینین سرم و نیتروژن اوره خون به شدت افزایش یافته و قـندخون تا میزان  $V_0$ 1 میلی  $V_0$ 2 کاهش یافته، سطح  $V_0$ 3 خون تا شدت از جهت وجود ویروس هپاتیت  $V_0$ 3 مثبت بوده است. با توجه به اطلاعات چگونه می توانید این مورد بیماری را مدیریت کنید؟

جهت زنوبیوتیکها به صورت عام (شامل داروها) میباشد و در مورد تعدادی از ترکیبات درونزاد هم صدق میکند.

## چرا تبدیل زیستی دارو ضروری است؟

سیستم بیوترانسفورماسیون پستانداران به نظر می رسد ابتدا جهت سمیتزدایی و حذف توکسینها، محصولات جانبی باکتریها و گیاهان طراحی شده تا اینکه بعد جهت حذف و متابولیزه نمودن داروها و گزنوبیوتیکها تکامل یافته است. انسانها به طور روزانه در معرض یک مجموعهٔ گسترده از ترکیبات خارجی قرار دارند که زنوبیوتیکها نامیده میشوند. این مواد می توانند از ریهها، پوست وارد بدن شوند یا به طور معمول تر و ناخواسته با مصرف غذا یا آشامیدنیها و یا طی مصرف آگاهانه به عنوان دارو یا تفننی، وارد بدن میشوند. قرارگرفتن در معرض زنوبیوتیکهای محیطی می تواند ناگهانی باشد و یا به صورت ترکیباتی در هوا، آب و غذا وجود دارند و این رویارویی اجتنابناپذیر میباشد. تعدادی از زنوبیوتیکها تحریککننده نیستند ولی تعدادی از آنها پاسخهای بیولوژیک را برمیانگیزند. چنین پاسخهای بیولوژیک یا غلب بستگی به تبدیل مادهٔ جذب شده به یک متابولیت فعال دارد. بحث زیر قابل کاربرد

<sup>1-</sup> Xenobiotics

ترشح کلیوی نقش اساسی در پایان بخشیدن به فعالیت زیستی برخی داروها، به ویژه آنهایی که دارای حجمهای مولکولی کوچک هستند یا ویژگیهای قطبی دارند (همچون گروههای عامل که به طور کامل در pH فیزیولوژیک یونیزه می شوند) ایفا می کند، اما تعدادی از داروها چنین ویژگیهای فیزیک و شیمیایی را ندارند. مولکولهای آلی فعال از نظر فارماکولوژیک تمایل دارند که چربی دوست باشند و به صورت غیر یونیزه باقی بمانند یا فقط بخشی از آنها در pH فیزیولوژیک یونیزه شود. این مولکولها به آسانی از مایع فیلتر شده گلومرولی یونیزه شود. این مولکولها به آسانی از مایع فیلتر شده گلومرولی موجود در نفرون بازجذب می شوند. بعضی از ترکیبات چربی دوست هم اغلب با قدرت به پروتئینهای پلاسما می چسبند و دوست هم اغلب با قدرت به پروتئینهای پلاسما می چسبند و داروها دارای یک اثر طولانی مدت هستند که پایان عمل آنها، داروها دارای یک اثر طولانی مدت هستند که پایان عمل آنها،

یک پدیده دیگر که می تواند منجر به پایان یا تغییر فعالیت زیست، گردد متابولیسم (سوخت و ساز) است. به طور کلی

زنوبیوتیکهای چربی دوست به محصولات قطبی تر و بنابراین قابل ترشح تر تبدیل می شوند. نقش متابولیسم در غیر فعال سازی داروهای محلول در چربی می تواند کاملاً اعجاب آور باشد. برای مثال، باربیتوراتهای چربی دوست، همچون تیوینتال و پنتوباربیتال نیمه عمرهای بلندی دارند که تبدیل متابولیک آنها به ترکیبات محلول تر در آب، این ویژگیها را از آنها سلب می کند. محصولات متابولیک اغلب از نظر فارماکودینامیک دارای فعالیت کمتری نسبت به داروی والد خود هستند و ممکن است حتى غيرفعال نيز باشند. اما تعدادي از محصولات حاصل از تبدیل زیستی دارای فعالیت افزایش یافته یا ویژگیهای سمی هستند. ساخت سوبستراهای درونزاد همچون هورمونهای استروییدی، کلسترول، پیشسازهای فعال ویتامین D و نمکهای صفراوی توسط مسیرهای زیادی کاتالیز میشوند، این کار توسط آنزیمهای درگیر در متابولیسم زنوبیوتیکها صورت می گیرد. نهایتاً، آنزیمهای متابولیزه کنندهٔ دارو، در طراحی پیش داروهای غیر فعال از نظر فارماکولوژیکی دخیل بوده که آنها را به مولکولهای فعال در بدن تبدیل میکنند.

#### نقش تبدیل زیستی در استقرار دارو

بیشترین تبدیلهای زیستی متابولیک در فاصله جذب دارو در جریان گردش خون عمومی و حذف کلیوی آن انجام میشود، تبدیلهای ناچیزی در لومن رودهای یا دیواره روده صورت

می گیرند. به طور کلی همه این واکنشها می توانند به یکی از دو دسته عمده که فاز I و فاز II نام دارند، طبقه بندی می شوند (شکل I).

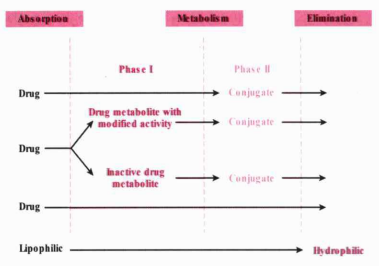
واکنشهای فاز I معمولاً داروی والد را با الحاق یک گروه عاملی ( $NH_2$ , OH) به صورت متابولیت قطبی تر در می آورند. اغلب این متابولیتها غیر فعالند، اگر چه در مواردی فعالیت تغییر کرده یا حتی افزایش می یابد.

اگر متابولیتهای فاز I به شدت قطبی باشند، می توانند به سادگی دفع شوند. اما تعدادی از محصولات فاز I، به سرعت حذف نمی شوند و تحت یک واکنش بعدی قرار می گیرند، که در آن یک مادهٔ درونزاد همچون گلوکورونیک اسید، اسید سولفوریک، استیک اسید یا یک آمینواسید همراه با یک گروه عاملی برای تشکیل یک کونژوگه فوق العاده قطبی به کار مے روند. چنین کونژوگهشدن یا واکنش های سنتزی از شاخصهای عمدهٔ متابولیسم فاز II هستند. یک مجموعه بزرگ از داروها تحت این واکنشهای تبدیل زیستی متوالی قرار می گیرند، اگر چه در تعدادی از نمونهها، داروهای والد می توانند دارای یک گروه عاملی باشند که ممکن است مستقیماً تشکیل یک کونژوگه را بدهند. به عنوان مثال دنباله هیدرازید مربوط به داروی ایزونیازید تشکیل یک کونژوگهٔ N- استیل را در یک واكنش فاز II مىدهد. اين كونژوگه سيس به عنوان سوبسترا برای واکنش نوع I وارد عمل می شود که اصطلاحاً هـیدرولیزشدن به اسید ایزونیکوتیک (شکل ۲-۴) نامیده می شود. بنابراین در واقع واکنش های فاز II می توانند واکنش های فاز I را به پیش ببرند.

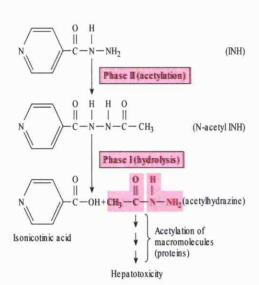
## تبدیل زیستی دارو در کجا اتفاق میافتد؟

اگر چه هر بافتی دارای توانمندیهایی برای متابولیزه کردن داروهاست، ولی کبد اندام اصلی متابولیسم دارو میباشد. بافتهای دیگری که فعالیت قابل توجهی دارند شامل لوله گوارش، ریهها، پوست و کلیهها میباشند. متعاقب تجویز خوراکی، برخی داروها (مثل ایزوپروترنول، مپریدین، پنتازوسین و مورفین) به طور کامل از رودهٔ کوچک جذب میشوند و در ابتدا به سیستم باب کبدی منتقل میشوند، جایی که تحت متابولیسم گستردهای واقع میشوند. این پدیده، اثر گذر اول انامیده میشود (فصل ۳ را ببینید). تعدادی از داروهای تجویزی به صورت خوراکی (مثل کلونازپام، کلروپرومازین و سیکلوسپورین) به طور گستردهتری در

<sup>1-</sup> First-pass effect



شکل ۴-۲. واکنشهای فاز I و فاز II و حذف مستقیم در جابجایی داروها. واکنشهای فاز II ممکن است مقدم بر واکنشهای فاز I نیز باشند.



شکـل ۲-۴. فـعالسازی فاز II در ایزونیازید (INH) و تولید یک متابولیت سمی برای کبد.

روده در مـقایسه با کبد متابولیزه میشوند، سایرین (مثل میدازولام) در روده به طور عمدهای (۵۰٪) متابولیزه میشوند. بنابراین، متابولیسم رودهای میتواند در اثر گذر اول نهایی مشارکت کند و افراد دچار عملکرد کبدی مختل شده میتوانند به طور فزایندهای جهت حذف دارو به چنین متابولیسم رودهای

متکی باشند. نقش متابولیسم کبدی در مورد بعضی از داروها (مانند فلدیبین و سیکلوسپورین ۲۸)، باعث افزایش قابل توجه سطح پلاسمایی دارو و بروز تداخلات وابسته به دارو می شود (DDIs) به ادامه بحث مراجعه کنید). اثرات گذر اول می تواند به طور عمدهای فراهمی زیستی داروهای تجویزی به صورت خوراکی را محدود کند (مثل لیدوکائین که روشهای دیگر تجویز باید به کار روند تا به طور درمانی سطح خونی مؤثری ایجاد شود). از طرفی، بخش تحتانی روده بزرگ، میکروارگانیسمهای رودهای را به دام می اندازد که این میکروارگانیسمها توانایی انجام برخی واکنشهای فراهمی زیستی را دارند. در مجموع، داروها می توانند توسط اسید معده (مثل پنی سیلین)، آنزیمهای گوارشی (مثل پلی پپتیدهای همچون انسولین) یا توسط آنزیمهای موجود در دیواره روده (مثلاً کاتکول آمینهای مقلد سمپاتیک) متابولیزه شوند.

اگر چه فراهمی زیستی دارو در حالت invivo می تواند از طریق واکنشهای شیمیایی غیر طریق واکنشهای شیمیایی غیر کاتالیزه شده انجام شود، ولی بخش عمدهای از تبدیلات توسط آنزیمهای سلولی خاص صورت می گیرند. در سطح تحت سلولی این آنزیمها می تواند در شبکه اندوپلاسمی (ER)، میتوکندری، سیتوزول، لیزوزوم و یا حتی در پوشش هسته یا غشای پلاسمایی وجود داشته باشند.

## سیستم اکسیداز چند کاره میکروزومی و واکنشهای فاز I

بسیاری از آنزیمهای متابولیزه کننده داروها در غشاهای لیپوفیل

شبکه اندوپلاسمیک کبد و دیگر بافتها قرار دارند. زمانی که این غشاهای صفحه مانند، از طریق هوموژنیزه کردن و جداسازی سلولی، مجزا می شوند، دوباره درون کیسههایی که می<mark>کروزوم</mark> نام دارند، شکل مے گیرند. میکروزومها چندین ویژگی ریختشناسی و عملکردی مربوط به غشاهای کامل را پیدا می کند که شامل ویژگی های سطح صاف و خشن (ریبوزومی) و صاف (غیرریبوزومی) در شبکه اندوپلاسمی میباشد. در حالی که میکروزومهای خشن تمایل به ساختن پروتئین دارند، میکروزومهای صاف به طور نسبی از آنزیمهایی غنی هستند که برای متابولیسم اکسیداتیو دارویی مفیدند. در واقع آنها شامل ردههای مهمی از آنزیمها هستند که با عنوان اکسیدازهای چند کاره (MFOs) یا مونواکسیژنازها کشناخته شدهاند. فعالیت این آنزیمها نیازمند یک عامل احیاءکننده (نیکوتین آمید آدنین دى نوكلئوتيد فسفات يا NADPH) و همچنين اكسيژن مولكولي می باشد. در یک نمونه واکنش نیز یک مولکول اکسیژن به ازای هر مولکول سوبسترا مصرف می شود (احیا می شود) و یک اتـم اکسیژن در محصول و اتم دیگری در مولکول آب ظاهر میشود. طی این پدیدهٔ اکسیداسیون ـ احیاء، دو آنزیم میکروزومی نقش کلیدی را ایفا می کنند، اولین اینها یک فلاووپروتئین به نام NADPH- سيتوكروم P450 ردوكتاز ميباشد. يك مول از اين آنزیم شامل یک مول فلاوین مونونوکلئوتید (FMN) و یک مول فلاوین آدنین دینوکلئوتید (FAD) میباشد. آنزیم میکروزومی دیگر، یک همویروتئین به نام سیتوکروم P450 است، که به عنوان اکسیداز نهایی میباشد. در حقیقت غشای میکروزومی چندین فرم از این همویروتئین را در بر گرفته است و این چند تایی بودن با تجویز مکرر مواد شیمیایی افزایش می یابد (پایین را ببینید). نام سیتوکروم P450 (که به اختصار CYP یا P450 نامیده میشود) از ویژگیهای طیفی این همویروتئین مشتق شده است. این مولکول در حالت احیا شده (فروس) به مونواکسیدکربن متصل میشود تا کمپلکسی را تشکیل بدهد که نور را حداکثر در ۴۵۰ نانومتر جذب می کند. فراوانی نسبی P450 در مقایسه با ردوکتاز در کبد، باعث مشارکت آن در احیای هم موجود در P450 به صورت مرحلهای و با محدودیت در سرعت اکسیداسیون کبدی دارو می گردد.

اکسیداسیون دارویی میکروزومی، نیازمند P450، P450

ردوکتاز، NADPH و اکسیژن مولکولی میباشد. یک طرح ساده شده از چرخهٔ اکسیداتیو در شکل T-Y نشان داده شده است. به طور خلاصه P450 اکسید شده ( $Fe^{3}$ ) با یک سوبسترای دارویی متحد میشود تا تشکیل یک کمپلکس دوتایی را بدهد (مرحله یک). NADPH یک الکترون را به فلاووپروتئین P450 ردوکتاز می دهد که در مقابل مجموعهٔ P450 با دارو را احیا می کند (مرحله دو). یک الکترون دوم از NADPH و از طریق همان P450 ردوکتاز تامین میشود که جهت احیای اکسیژن مولکولی به خدمت گرفته میشود و تشکیل مجموعهٔ اکسیژن فعال شده کاکسیژن فعال شده را به سوبسترای دارویی منتقل می کند تا اکسیژن فعال شده را به سوبسترای دارویی منتقل می کند تا محصول اکسید شده را تشکیل دهد (مرحله T).

ویژگیهای اکسیدکنندگی بالقوه این اکسیژن فعال شده به تعداد زیادی از سوبستراها اجازهٔ اکسیدشدن را میدهد. اختصاصیبودن سوبستراها برای این مجموعهٔ آنزیمی خیلی کم است. حلالیت در چربی بالا تنها ویژگی ساختمانی مشترک در این مجموعه وسیع داروهای بیارتباط با هم است که به صورت سوبسترای این سیستم ایفای نقش میکنند (جدول ۱-۴). هر چند، در مقایسه با بسیاری آنزیمهای دیگر، از جمله آنزیمهای فاز این هار کنندههای از مشخص کاتالیز کنندههای آهسته ای هستند و تغییرات بیوترانسفورماسیون آنها نیز آهسته

## آنزیمهای P450 کبد انسان

بااستفاده از آنـالیز ایـمونوبلاتینگ فرآوردههای میکروزومال همراه با مجموعه ژنها و به کارگیری نشـانگرهای عـملکردی نسبتاً انتخابی  $^{0}$  و مهارکنندههای انـتخابی P450، ایـزوفرمهای نسبتاً انتخابی  $^{0}$  و مهارکنندههای انـتخابی P450، ایـزوفرمهای P450 بسیاری را در کبد انسـان شـناسایی نـموده است (P450 بم206, 208, 209, 2018, 2019, 206, 2011, 7 بازی میان تنها به نظر میرسد کـه (CYP2A6 ، CYP2C9، CYP2A6 ، CYP1A2 و CYP2A6 ، CYP2A6 ، کربدا و میرسد که تقریباً به ترتیب P450 و P450 کل کبد انسان را شامل می شوند که همگی مسئول کاتالیزکردن مجموعهٔ

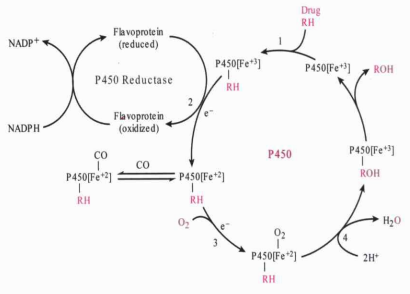
<sup>1-</sup> Mixed Function Oxidases

Monooxygenases

<sup>3-</sup> NADPH-cytochrome P450 reductase

<sup>4-</sup> Immunoblotting analyses

<sup>5-</sup> Relatively selective functional markers



شكل ۳-۴. چرخه سيتوكروم P450 در اكسيداسيونهاي دارويي (RH داروي اوليه؛ ROH متابوليت اكسيد شده: تم الكترون).

متابولیسم کبدی دارو زنوبیوتیکها هستند (جدول 7-% و شکل -%).

شکی در این نیست که CYP3A4 برای متابولیسم بیش از ۵۰٪ داروهای تأیید شده بالینی که توسط کبد متابولیزه می شوند، ضروری است. دخالت P450ها به طور انفرادی در متابولیسم یک داروی تجویز شده می تواند توسط نشانگرهای عملکردی انتخابی، مهارگرهای شیمیایی انتخابی P450 و آنتی بادی های P450 به صورت in vitro مورد بررسی و شناسایی قرار گیرد. چنین بررسی و مطالعهای به صورت in vitro با استفاده از نشانگرهای غیرتهاجمی نسبتاً انتخابی انجام شود که شامل تستهای تنفسی یا آنالیز ادراری متابولیتهای ویژه بعد از تجویز یک ابزار سوبسترای انتخابی P450 می باشد.

## القاي أنزيم

برخی از داروهای سوبسترای P450 که از نظر شیمیایی غیرمشابه هستند، طی تجویز مکرر، P450 را القا میکنند، به این صورت که میزان سنتز آن را افزایش میدهند یا سرعت تخریب آن را کاهش میدهند (جدول ۲-۴). القا تشدید متابولیسم سوبسترا و معمولاً کاهش در عمل فارماکولوژیک القاکننده و نیز داروهایی که با آن تجویز میشود را به همراه دارد. اما در مورد داروهایی که طی متابولیسم تبدیل به متابولیتهای فعال میگردند، القای

آنزیم می تواند باعث تقویت سمیت ناشی از متابولیت گردد.

برخی سوبستراها که القاکنندهٔ ایـزوفرمهای P450 هستند دارای جرمهای مولکولی متفاوتند و ویژگی اختصاصی مـتفاوتی جهت سوبستراهای مختلف را از خود نشان میدهند. هـمچنین دارای طیفی متنوع و خواص ایمونوشیمیایی مختلفی هستند.

آلوده کننده های محیط زیست نیز توانایی القای آنزیمهای P450 را دارند. همان طور که در بالا اشاره شد، قرارگرفتن در معرض بنزوپیرن و سایر هیدروکربنهای آروماتیک چند حلقهای که در تنباکوی سیگار، کباب ذغالی و سایر محصولات پیرولیز آلی که به عنوان القاءکننده آنزیمهای CYP1A شناخته شدهاند یافت می شوند، سرعت متابولیسم داروها را تغییر می دهند. سایر مواد شیمیایی محیطی شناخته شده که P450 را به طور انتخابی القا می کنند، شامل بی فنیلهای پلی کلرینه (PCBs) هستند، که به صورت گسترده ای در صنعت به عنوان مواد عایق و پلاستیک ساز به کار می روند و ۲ و ۳ و ۷ و ۸ تتراکلر و دی بنزو  $\mathbf{q}$ - دی اکسین به کار میروند و ۲ و ۳ و ۷ و ۸ تتراکلر و دی بنزو  $\mathbf{q}$ - دی اکسین شیمیایی دفولیانت ۲ و ۴ و  $\mathbf{q}$ -  $\mathbf{q}$ - به دست می آید (فصل ۵۶ را سنتز، سند).

سنتز P450 نیازمند تقویت رونویسی و ترجمه ژن، همراه با

Benzo[a]pyrene
 Polychlorinated biphenyls

<sup>3-2, 3, 7, 8 -</sup> tetrachlorodibenzo- P - dioxin

<sup>4-</sup> defoliant2, 4, 5-T

واکنشهای فاز ۱ جدول ۱-۴

تغييرات ساختاري

پیش مادههای دارو

استروديول، نفتالين، بنز پرين

گروه واکنشی اكسيداسيونها

اکسیداسیونهای وابسته به سیتوکروم P450:

Aromatic hydroxylations

 $RCH_2CH_3 \longrightarrow RCH_2CH_2OH$   $RCH_2CH_3 \longrightarrow RCHCH_3$ 

کلر برو پامید، ایبو پروفن، مپروبامات، گلوتتامید، فنيل بوتازون، ديجيتوكسين

مورفین، اتیل مورفین، بنزفتامین، آمینوپیرین،

أموباربيتال، پنتوباربيتال، سكوباربيتال،

استانیلید، پرویرانولول، فنوباربیتال، فنی توئین،

فنيل بوتازون، أمفتامين، وارفارين، 17α- اتينيل

ألدرين

RNHCH<sub>3</sub> → RNH<sub>2</sub> + CH<sub>2</sub>O

ROCH<sub>3</sub> → ROH + CH<sub>2</sub>O RSCH<sub>3</sub> → RSH + CH<sub>2</sub>O

كدئين، p- نيتروآنيزول ۶- متیل تیو پورین، متی تورال

> أنيلين، كلرينترامين RNH, → RNHOH

٢- استيل أمينوفلوئور، استامينوفن

كافئين، تئوفيلين

نيكوتين، متاكوالون

تيوريدازين، سايمتيدين، كلرپرومازين

أمفتامين، دياز پام

Aliphatic hydroxylation

Oxidative dealkylation

N-Dealkylation

O-Dealkylation

ايوكسيداسيون

S-Dealkylation N- اکسیداسیون

Primary amines

Secondary amines

Tertiary amines

دآميناسيون

جدول ۱-۴ واکنشهای فاز I (ادامه)

پیش مادههای دارو	تغييرات ساختارى	جدول ۱–۱ واکسی های هار ۱ (ادامه)
تيو پنتال	$ \begin{array}{c} R_1 \\ C=S \longrightarrow R_2 \end{array} $	دىسولفيراسيون
	دامه):	اکسیداسیونهای وابسته به سیتوکروم P450 (اد
پاراتیون	$ \begin{array}{c} R_1 \\ P=S \longrightarrow P=0 \\ R_2 \end{array} $	
تتراكلريد كربن	$CCl_4 \rightarrow [CCl_3^{\circ}] \rightarrow CHCl_3$	دكلرهشدن
		اکسیداسیونهای مستقل از سیتوکروم P450:
کلرپرومازین، آمی تریپتیلین، بنزفتامین	$R_3N \longrightarrow R_3N^+ \rightarrow O^- \xrightarrow{H^+} R_3N^+$	
دزیپرامین، نور تریپتیلین	$ \begin{array}{c} RCH_2N - CH_2R \longrightarrow RCH_2 - N -   \\                                  $	-CH₂R →
متىمازول، پروپيل تيواوراسيل	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	so <sub>ž</sub> u
فنيل اتيلامين، اپينفرين	RCH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub> → RCHO + NH <sub>3</sub>	آمين اكسيدازها
اتانول	RCH <sub>2</sub> OH → RCHO	دىھىدروگرانولاسيونھا
		احياها
پرونتوسیل، ترترازین	$RN=NR_1 \rightarrow RNH-NHR_1 \rightarrow RNH_2 + R_1NH_2$	احیاهای أزو
نیتروبنزن، کلرامفنیکول، کلونازپام، دانترولن	RNO <sub>2</sub> →RNO→RNHOH→RNH <sub>2</sub>	احیاهای نیترو
متىراپون، متادون، نالوكسان	RCR' → RCHR' 	احیاهای کاربونیل
		هيدرولازها
پــروکائین، ســوکسینیلکولین، اَســپرین، کلوفیبرات، متیلفنیدات	$R_1COOR_2 \rightarrow R_1COOH + R_2OH$	استرها
پروکائینامید، لیدوکائین، ایندومتاسین	$\sim$ RCONHR <sub>1</sub> →RCOOH + R <sub>1</sub> NH <sub>2</sub>	أميدها

Arnt، پروتئینی شبیه پروتئینهای هسته، شده و به موجب آن باعث فعال شدن عناصر تنظیمکننده ژنهای CYP1A و القا فعال شدن آنها میگردد. این همان مکانیسم القا CYP1A توسط سبزیجات حاوی آهن و مهارکننده پمپ پروتون (امپرازول (

افزایش سنتز کوفاکتور پروستتیک آن، هم (heme) می باشد. یک گیرنده سیتوپلاسمی (که AhR نامیده می شود) برای هیدروکربنهای آروماتیک چند حلقهای (مثل بنزوپیرن و دی اکسین) شناسایی شده است. در ادامه جابجایی مجموعه القاءکننده ـ گیرنده، به داخل هسته، لیگاند باعث دیمریزه شدن با

(سوبستراها)، القاكنندهها و مهاركنندههای انتخابی	و برخی داروهای متابولیزه شده	P450ها (CYPها) ی کبد انسان و	دول ۲-۲
---	------------------------------	------------------------------	---------

CYP	پیش ماده ها	القاكرها	مهاركنندهها
1A2	استامینوفن، آنتی پیرین، کافئین، کلوپیرامین،	سیگارکشیدن، غذاهای کباب	گالانژین، فورافیلین، فلووکسامین
	فناستین، تاکرین، تاموکسیفن، تئوفیلین، وارفارین	شده، سبزیجات حاوی آهن،	
		امپرازول	
2A6	کومارین، نیتروزامینهای تنباکو، نیکوتین (به	ريفامپتين، فنوباربيتال	ترانیل سیپرومین، منتوفوران، متوکسالن
	کوتینین و ۲ هیدروکسی نیکوتین)		
2B6	أرتميسينين، بوپروپيون، سيكلوفسفاميد، افاويرنز،	فنوباربيتال، سيكلوفسفاميد	كلوپيدوگرل، پاروكستين، فنسيكليدير
	کتامین، S- مفوباربیتال، S- مفنی توئین (N دمتیله		سرترالين، تيوتپسا، تيكلوپيدين
	شده و به نیروانول تبدیل می شود)، متادون،		
	نوى راپين، پروپوفول، سلژيلين، سرترالين،		
	تیکلوپیدی <i>ن</i>		
2C8	تاکسول، تمامی اسید رتینوئیکهای ترانس	ريفامپين، باربيتوراتها	ترىمتوپريم، جمفيبروزيل، مونتهلوكاست
			روزیگلیتازون، کوئرستین، پیوگلیتازون
2C9	سلکوکسیب، فلوربی پروفن، هگزوباربیتال،	باربيتوراتها، ريفامپين	اسید تینیلیک، سولفافنازول، فـلوکونازوا
	ايبوپروفن، لوسارتان، فنى توئين، تولبوتاميد،		فلووكسامين
	تـــرىمتاديون، ســـولفافنازول، S ـ وارفــارين،		
	تیکرینافن		
2C18	تولبو تامید، فنی توئین	فنوباربيتال	
2C19	دیاز پام، S- مفنی توئین، ناپروکسن، نیروانول،	باربيتوراتها، ريفامپين	N3- بنزیل نیروانول، N3- بنزیل فنوباربیتال
	امپرازول، پروپرانولول		فلوكونازول، نونكاتون، تيكلوپيدين
2D6	آتوموکستین، بوفورانول، بو پرانولول، کلومی پرامین،	ناشناخته	
	کلوزاپین، کدئین، دبریسوکوئین، دزپیرامین،		
	دكسترومتورفان، انكائينيد، فلكائينيد، فلوكستين،		
	گــوانـوکسان، هـالوپريدول، هـيدروکدون، ۴-		
	م_ توكسى أمفتامين، متو پرولول، مكسى لتين،		
	اکسیکدون، پاروکستین، فنفورمین، پروپافنون،		
	پروپوکسیفن، ریسپریدون، سلژیلین (دپرنیل)،		
	اسپارتئین، تاموکسیفن، تولترودین، تیوریدازین،		
	تمولول، ضــد افسـردگیهای سـه حلقهای،		
	ونلافاكسين		
2E1	استامینوفن، کلرزوکسازون، انفلوران، هالوتان،	اتانول، ایزونیازید	كلومتيازول، دى س_ولفير
	اتانول (یک مسیر فرعی)		دى اتىل تيوكاربامات، دى آليل سولفيد،
A-141 (3-34)			متیل پیرازول
3A41	استامينوفن، ألفنتانيل، أميودارون، أبريبتانت،		أمپرناوير أزامولين، ب_وسپرو
	استميزول، بـوسپيرون، سيزاپرايد، كوكائين،	گـــــــــلوکوکورتیکوئیدها،	کلاریترومایسین، کونیواپتان، دیلتیا اریترومایسین، فلوکونازول، آب گریپفرو
	کونیواپتان، کورتیزول، سیکلوسپورین، داپسون،	آنــتىبيوتيکهاى مــاکـروليدى،	(فورانوکومارینها)، ایندیناویر، ایتراکونازو
	داروناویر، داسیتینیب، دیاز پام، دی هیدروارگوتامین،	پیوگلیتازون، فنی توئین، ریفامپین،	کتوکونازول، لوپیناویر، میبهفرادیل، نفازودور
	دى هـيدروپيريدين ها، ديـلتيازم، اريـترومايسين،	St. John's Wort	توجودارون، نوپيناوير، ميبه فرادين، مارودور نلفيناوير، پوساکونازول، ريتوناوير، ساکيناوي
	اوروليــموس، فــلوديپين، فـلوتيكازون، گستودن،		تىقىتاۋىر، پوساتونارول، رىنوناۋىر، ساتىتاۋر ترولئاندومايسىن، وراپامىل، وريكونازول
	ایندیناویر، لیدوکائین، لوپیناویر، لووستاتین،		
	ماكروليدها، متادون، ميكونازول، ميدازولام،		
	میفه پریستون، نیفدیپین، نیزولدیپن، پاکلی تاکسل، پـــــروژسترون، کــــوئیتیاپین، کــــیندین،		
	ررورسرون، ر_وسایین، ر_یت		

جدول ۴-۳ ها (P450ها) ی کبد انسان و برخی داروهای متابولیزه شده (سوبستراها)، القاکنندهها و مهارکنندههای انتخابی (ادامه)

مهاركنندهها	القاكرها	پیشمادهها	CYF
and the second second second second	، سيلدنافيل،	راپامایسین، ریتوناویر، ساکویناویر	
	يرينولاكتون،	سيمواستاتين، سيروليموس، اسپ	
	اكــروليموس،	سولفامتوكسازول، سوفنتانيل، تــ	
	توسترون،	تـــاموكسيفن، تــرفنادين، تس	
		تتراهیدروکانابینول، تریازولام، ترو	
		واردنافیل، ورا پامیل	

CYP3A5 دارای پروفایل پیشمادهای و مهارکنندهای مشابهی میباشد ولی به جز در مورد تعداد کمی از داروها، عموماً کمتر از CYP3A4 فعال است.

می باشد. اخیراً نشان داده شده است یک گیرنده پرگنان X (PXR) که عضو خانواده گیرنده هورمون استروئید ـ رتینوئید ـ تیروپید می باشد، که CYP3A را توسط مواد شیمیایی مختلف (دگــزامـتازون، ريـفامپين، مـيفهپريستون ، فـنوباربيتال ، أتــوروستاتين " و هــييروفورين " يكــي از مـواد مـتشكله St. John's wort) در کبد و مخاط روده القا می کند. گیرنده مشابهی با نام گیرنده تشکیل دهنده آندروستان (CAR) <sup>۵</sup> جهت مجموعه نسبتاً بزرگی از فنوباربیتالها با ساختارها متفاوت که القاكنندههاي CYP2C9 ، CYP3A4 و CYP2B6 مي باشند،  $^{9}$ (PPAR  $\alpha$ ) شناسایی شده است. گیرنده تکثیرکننده پراکسی زوم همچنان گیرنده هستهای دیگری است که به میزان زیادی در کبد و کلیهها، یافت میشود و به عنوان هدف لیگاندهایی چون داروهای پایین آورنده چربی (مانند فنوفیبرات و جمفیبروزیل) مطرح می باشد. PPARa، علاوه بر نقش عمده اش در تنظیم متابوليسم اسيدهاي چرب، واسطه القا أنزيمهاي CYP4A نيز میباشد که مسؤول متابولیسم اسیدهای چربی همچون اسید آراشیدونیک و مشتقات فیزیولوژیک وابسته به آن میباشد. باید خاطرنشان کرد که در هنگام اتصال یک CAR ،PXR و PPARa به لیگاند ویژه است، هرکدام هترودیمرهایی با گیرنده هستهای دیگری، گیرنده رتینوئید PXR) X) تشکیل میدهند. سپس هر كدام از این هترودیمرها به عناصر پاسخدهنده در ناحیه پروموتور ژنهای P450 خاص که باعث القاء رونویسی می شوند، متصل مي گردند.

آنـزیمهای P450 میتوانند تـوسط پـایداری سـوبسترا (Substrate stabilization) القا شوند، یعنی تـجزیه سـوبسترا کـاهش مییابد کـه در مـورد وضعیت تـرولیندومایسین ک کلوتدیمازول با القای آنزیمهای CYP3A، القـای CYP2E1 بـا

واسطه اتانول و القاى CYP1A2 به واسطه ايزوسافرول صدق مىكند.

## مهار أنزيم

بعضی سوبستراهای دارویی خاص فعالیت آنزیم P450 سیتوکروم را مهار میکند (جدول ۲-۴). داروهای حاوی ایمیدازول همچون سایمتیدین و کتوکونازول به طور محکم به آهن هم و P450 می چسبند و به طور مؤثر متابولیسم سوبسترای درونزاد (مثل تستوسترون) یا داروهای همزمان تجویز شده را از طریق مهار رقابتی کاهش میدهند. آنتیبیوتیکهای ماکرولید همچون ترولیندومایسین، اریترومایسین و مشتقات اریترومایسین ظاهراً توسط CYP3A به متابولیتهایی تبدیل می شوند که با آهن هِم سیتوکروم P450 کمپلکسی را تشکیل می دهند و آن را از نظر کاتالیکی غیرفعال میکنند. ترکیب دیگری که از طریق این مکانیسم عمل میکند مهارگری به نام پروآدیفن ( SKF-525-A) که در پژوهش به کار میرود) است که با آهن هم به طور محکم متصل می شود و به صورت نسبتاً غیرقابل برگشت آنزیم را غیرفعال میکند.

تعدادی از سوبستراها بهطور برگشتناپذیر P450 را از طریق پیوند کوالانسی یک حد واسط واکنش (که به صورت متابولیکی تولید شده) مهار میکنند، که ممکن است با آپوپروتئین P450 یا دنبالهٔ هِم واکنش دهند، یا حتی باعث شوند که هِم تکه تکه شود و به طور غیرقابل برگشتی آپوپروتئین را تغییر دهند. آنتیبیوتیک

<sup>1-</sup> Mifepristone

<sup>2-</sup> Phenobarbital

<sup>3-</sup> Atorvastatin

<sup>4-</sup> Hyperforin

<sup>5-</sup> Constitutive Androstane receptor-CAR

<sup>6-</sup> Peroxisome proliferator receptor

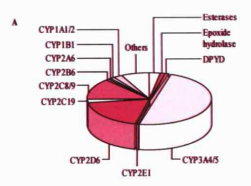
<sup>7-</sup> Troleandomycin

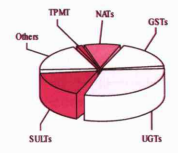
<sup>8-</sup> Proadifen

کلرامفنیکل توسط CYP2B1 به متابولیتهایی متابولیزه می شود که می توانند پروتئین آن را متابولیزه و در نتیجه آنزیم را غیرفعال کنند. یک فهرست در حال گسترش از چنین مهارگرهای خودکشیکننده (یعنی غیر فعالکنندههایی که به دنباله هم یا پروتئین حمله میکنند) ـ شامل استروپیدهای خاص (اتینیل استراديول، نوراتيندرون و اسپيرونولاكتون)؛ فلوروكسن، آلوباربیتال؛ آرامبخشهای ضددردی مثل آلیل ایزویروییل استیل اوره، دی اتــيل يــنتناميد و اتکــلروينول (Ethchlorvynol)؛ دى سولفيد كربن؛ فورانوكومارين هاى گريپ فروت؛ سلژيلين؛ فنسيكليدين؛ تيكلوپيدين و كلوبيدگرل؛ ريتوناوير؛ و يروييل تیواوراسیل میباشند. از طرفی براساس یافتهها سکوباربیتال، CYP2B1 را از طریق تغییر در هر دو دنبالهٔ هم و پروتئین، غیرفعال میکند. داروهای دیگری که به صورت متابولیکی فعال مى شوند، و مكانيسم غير فعال شدن P450 أنها به طور كامل مشخص شده است، میفه پریستون، تروگلیتازون، رالوکسیفن و تاموكسيفن مي باشند.

## واكنشهاي فاز II

داروهای والد یا متابولیتهای فاز I که شامل گروههای شیمیایی مناسب هستند، اغلب تحت واكنشهاي جفتشدن يا کونژوگهشدن با یک ماده درونزاد برای حصول کونژوگههای دارویی (جدول ۳-۴) قرار می گیرند. به طور کلی، کونژوگهها مولكولهايي قطبي هستند كه به آساني دفع مي شوند، و اغلب غيرفعال مىباشند. تشكيل كونژوگهها با دخالت مواد حد واسط پرانرژی و آنزیههای ویژه انتقال انجام می شود. چنین آنزیمهایی (ترانسفرازها) می توانند در میکروزومها یا سیتوزول قرار داشته باشند. از این میان، پوریدین ٬۵- دیفسفات (UDP) و یوریدین گلوکورونوزیل ترانسفرازها (UGTs) از آنزیمهای غالب محسوب می شوند (شکل ۴-۴). این آنزیمهای میکروزومال، اتصال ماده اندوژن فعال شده (همچون UDP مشتق شده از گلوکورونیک اسید) با دارو (یا ترکیبات اندوژن همچون بيلى روبين، محصول نهايي متابوليسم هم) را كاتاليزه مينمايند. ۱۹ ژن UGT2 (UGTA1 و UGTA1)، پــروتئینهای دخــیل در متابولیسم داروها و گزنوبیوتیکها را کد میکنند. به طور مشابه ۱۱ سولفوترانس فراز (SULTs) انسانی نیز روند سولفوردار شدن پیش سازها توسط دهنده گروه سولفور اندوژن، ۳۰-فسفوآدنوزین − ′۵− فسفوسولفات<sup>۵</sup> [PAPS] را پیش می برند. گلوتاتیونهای سیتوزولیک و میکروزومال [GSH] و انواع





شکل ۴-۴. ارتباطات نسبی ایزوفرمهای مختلف سیتوکروم (A) P450 (D) و مسیرهای متفاوت فاز II (B) جهت متابولیسم دارو در کاربرد بالینی. بسیاری از داروها به وسیله دو یا تعداد بیشتری از این مسیرها متابولیزه میشوند. به خاطر داشته باشید که CYP3A4/5 و UGT، در واقع مسؤول متابولیسم بیش از ۷۵ درصد داروهای مصرفی میباشند. DPYG دی هیدروپیریمیدین دهیدروژناز: GST = گلوتاتیون -S- ترانسفراز: TPMT = سولفوترانسفراز: TPMT گلورونوسیل ترانسفراز.

ترانسفراز آنها (GSTs) نیز در متابولیسم داروها و گزنوبیوتیکها و به ترتیب، لکوترینها و پروستاگلاندینها، دخیل می باشند. مواد حاوی آمین آروماتیک یا هیدرازین (مانند ایزونیازید $^{V}$ ) پیش مادههای N- استیل ترانسفرازهای سیتوزولیک (NATs) هستند که توسط ژنهای NAT1 استیل کوآ $^{\Lambda}$  را به عنوان کوفاکتور اندوژن مورد استفاده قرار می دهند.

<sup>1-</sup> Suicide inhibitor 2- uridin 5'-diphosphate

<sup>3-</sup> uridin-glucuronosyl transferases

<sup>4-</sup> Sulfotransferas

<sup>5- 3&#</sup>x27;-Phosphoadenosine 5'-Phosphosulfate- PAPS

<sup>6-</sup> cytosolic and microsomal glutatione- GSH

<sup>7-</sup> Isoniazid 8- Acetyl CoA

واكنشهاي فاز II جدول ٣-٣ مثالها ترانسفرز (مكان) نوع پیشمادهها واكنشهاي درونزا نوع کنژوگاسیون نيتروفنل، مرفين، استامينوفن، UDP-گــلوگورونوسيل فنول ها، الكل ها، اسيدهاي UDP- گـلوکورونیک گلوکور ونیزاسیون دياز پام، N- هـيدروكسى ك\_\_\_\_ربوكسيليك، ترانس فراز (میکروزومها) اسيد داپســون، سـولفاتيازول، ه\_\_\_\_\_دروكسى لامينها، م\_پروبامات، ديجيتوكسين، سولفوناميدها دیگوکسین س\_ولفوناميدها، ايـزونيازيد، N- استيل ترانسفراز آمينها استيلاسيون Acetyl-CoA کلوناز پام، داپسون، مسکالین (سیتوزول) استامینوفن، اسید اتاکرینیک، ا پوکساید، اکسیدازهای آرئن، S-GSH- ت\_رانسفراز گلوتاتیون (GSH) كونژوگاسيون گلوتاتيون گروههای نیترو، هیدروکسی (سیتوزول، میکروزوم) بروموبنزن لامين ها اسيد ساليسيليک، اسيد Acyl-CoA گــلسين كونژوگاسيون گليسين گليسين Acyl-CoA مشتق شده از بنزوئیک، اسید نیکوتینیک، اسیدهای کربوکسیلیک ترانسفراز (میتوکندری) اسید سینامیک، اسید کولیک، اسید داکسی کولیک استرون، أنيلين، فنول، ٣-فنولها، الكلها، أمينهاي سولفو ترانسفراز (سیتوزول) فسيفوآدنيزيل سولفاسيون أروماتيك فسفوسولفات استامينوفن، متيل دو پا دوپامین، اپینفرین، پیریدین، كاته كولامين ها، فنول ها، ترانس متيلازها (سيتوزول) S- آدنوزیل متیونین متيلاسيون هیستامین، تیواوراسیل أمينها بــنزوپیرن ۷، ۸- اپـوکساید، اکس\_\_\_دازهای آرن، ايـوكسايد هـيدرولاز کونژوگاسیون آبی آب استيرن ١، ٢- اكسايد، اکسی رانهای سیس و مونو (میکروزومها) كارباماز پين ا پوكسايد جانشین شده اكسيدازهاي ألكن، لكوترين A<sub>4</sub> (سیتوزول)

متیلاسیون داروها با واسطه گروههای N -- S و O- توسط

S- أدنوزيل -L- متيونين [SAMe; AdoMet] و يا گزنوبيوتيكها توسط متیل ترانسفرازها [MTs] نیز روی میدهد. در نهایت ایـوکسایدهای انـدوبیوتیکی، دارویـی و گزنوبیوتیکی توسط اکسیداسیون های کاتالیز شده با P450 که توسط واکنشهای اکسیداسیون با کاتالیزورهای P450 تولید میشوند نیز می توانند تــوسط اپــوکساید هــیدرولازهای (EHs) مــیکروزومال یــا سيتوزوليك، هيدروليز مي شوند . كنژوگاسيون داروهاي فعال از جمله مشتقات S-CoA از بنزوئیک اسید، با پیش ماده درونزادی همچون گلیسین نیز روی میدهد. از آنجایی که این پیش سازهای اندوژن از رژیم غذایی منشأ می گیرند، تغذیه نقش مهمی در تنظیم کنژوگاسیون دارو ایفا میکند.

واکنشهای فاز II نسبتاً سریع تر از واکنشهای کاتالیز شده از P450 می باشند و بابراین به طور مؤثری در تسریع

بيوترانسفورماسيون داروها نقش دارند.

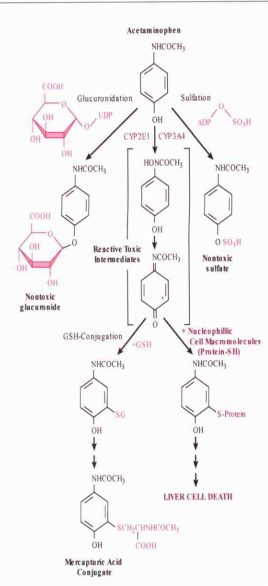
اپوکسایدهای اسید چرب

در مورد کونژوگههای دارویی اعتقاد ابتدایی بر این بود که آنها شبیه وقایع غیر فعال شدن پایانی هستند و چنین وقایعی به عنوان واکنشهای "سمزدایی واقعی" در نظر گرفته میشدند. اما این مفهوم باید تغییر یابد، به این علت که مشخص شده، واکنشهای خاص کونژوگه کردن (گلوکورونیده کردن گروه آسیل داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی، O- سولفاسیون N-هیدروکسی اتیل آمینوفلوران و N- استیلاسیون ایزونیازید) مى توانند باعث تشكيل گونههاى فعالى شوند كه مسئول سميت داروها هستند. در عین حال، سولفاسیون به عنوان فعال کننده ماینوکسیدیل (که پیش داروی فعال خوراکی است)، به یک گشادکننده عروقی کارآمد و همچنین تولیدکننده مورفین -۶- گلوکورونید که قوی تر از خود مورفین است، شناخته شده است.

### متابولیسم داروها به محصولات سمی

متابوليسم داروها و ديگر مواد شيميايي خارجي نمي تواند هميشه یک واقعه شیمیایی بیعیب باشد که باعث سمزدایی و حذف ترکیب شود. در واقع همان گونه که قبلاً نیز عنوان شد، در مورد چندین ترکیب نشان داده شده است که با متابولیسم به مواد حد واسط فعالی تبدیل می گردند که برای اندامهای مختلف سمی هستند. چنین واکنشهای سمی با قرارگرفتن در معرض مقادیر کم ترکیبات والد أشکار نمی شوند، چون مکانیسمهای سمزدایی دیگر و مواد کمکی سمزدای درونزاد (GSH)، گلوکورونیک اسید، سولفات) هنوز به طور کامل مصرف نشدهاند. اما زمانی که این منابع مصرف شدند، مسير سمى فعال مى شود كـه بـاعث مسمومیت اندام یا سرطانزایی می گردد. مواردی از چنین مسمومیتهای القا شونده توسط دارو به سرعت رو به افزایش است. یک مثال، مسمومیت کبدی القا شونده توسط استامینوفن (یاراستامول) می باشد (شکل ۵-۴)؛ داروی ضد درد و ضد تب استامینوفن، در دوزهای درمانی کاملاً مطمئن میباشد (دوز برای یک فرد بزرگسال: ۱/۲ گرم در روز) و به طور طبیعی کانژوگههای گلوکورونیداسیون و سولفاسیون را تشکیل می دهد که روی هم ۹۵٪ کل متابولیتهای ترشح شده را می سازند. مسیر دیگر کونژوگاسیون GSH که وابسته به P450 است مسئول ۵٪ باقی مانده است. زمانی که ورودی استامینوفن بر دوزهای درمانی غلبه کند، مسیرهای گلوکورونیداسیون و سولفاسیون اشباع می شود و مسیر وابسته به P450 به طور فزایندهای اهمیت بیدا می کند. پیامدهای مسمومیت کبدی، تا مادامی که GSH کبدی برای کونژوگاسیون در دسترس باشد، وجود ندارد یا کم است اما به مرور زمان GSH کیدی سریعتر از آن که ترمیم شود، تخلیه میگردد و یک متابولیت فعال و سمی تجمع پیدا میکند. در غياب نوكلئوفيل هاي داخل سلولي همچون GSH ابن متابوليت استیل بنزوایمینوکینون ۱ با گروههای نوکلئوفیلی پروتئینهای سلولی واکنش می دهد و همچنین با حضور در چرخه ردوکس موجب تولید فرمهای آزاد اکسیژن (ROS) شده که سبب واکنشهای اکسیداتیو استرس شده و مسمومیت کبدی ناشی از APAP را افزایش می دهد. باعث مسمومیت کبد می گردد.

تعیین ویـرُگیهای شـیمیایی و سـم شناختی ماهیت الکـتروفیلی مـتابولیت استامینوفن فعال مـنجر بـه گسـترش آنتیدوتهای مثل ۱۸- استیل سیستئین و سیستئامین ۲ گردیده است. تجویز ۱۸- استیل سیستئین (که مطمئن تر از دیگری است)، طـی ۸ تـا ۱۶ ساعت بعد از دوز بـیش از حـد استامینوفن،



شکل ۵-۴. مـتابولیسم اسـتامینوفن (قسـمت مـرکزی بـالا) بـه مـتابولیتهای سـمی بـرای کـبد. (GH= گـلوتانیون؛ SG= بـخشی از گلوتاتیون).

محافظت کننده فرد قربانی در برابر مسمومیت کبدی و مرگ می باشد (فصل ۵۸ را ببینید). تجویز GSH غیرمؤثر است، که این امر به علت عدم سهولت عبور آن از عرض غشای سلول می باشد.

<sup>1-</sup> N-acetyl benzoiminoquinone

<sup>2-</sup> Cysteamine

## اهميت بالبني متابوليسم دارو

دوز و دفعات تحویز مورد نیاز برای انجام درمان مؤثر در سطح خون و بافت، در افراد مختلف فرق میکند که به علت تفاوتهای فردی در توزیع دارو و میزان متابولیسم و دفع دارو میباشد. این تفاوتها توسط عوامل ژنتیکی و متغیرهای غیر ژنتیکی همچون سن، جنس، اندازه کبد، عملکرد کبد، ریتم شبانهروزی، دمای بدن و عوامل تغذیهای و محیطی و نیز تماس همزمان با القاکنندهها یا مهارکنندههای متابولیسم دارو تعیین می شوند. مباحث بعدی مهم ترین متغیرها را خلاصه نموده است.

#### تفاوتهاي فردي

تفاوتهای فردی در سرعت متابولیسم، بستگی به طبیعت خود دارو دارد. بنابراین در یک جمعیت، سطوح پلاسمایی پایدار مے تواند منعکس کنندهٔ دامنهٔ تغییر ۳۰ برابر در متابولیسم یک دارو و فقط دامنهٔ تغییر دو برابر در متابولیسم داروی دیگر شود.

#### عوامل ژنتیکی

عوامل ژنتیکی که بر سطوح آنزیم اثر میگذارند، مسئول تعدادی از این تفاوتها هستند که سبب بروز پلیمورفیسم ژنتیکی در متابولیسم داروئی می شوند (فصل ۵ را ببینید). اولین نمونه از یلیمورفیسم ژنتیکی مورد بحث در مورد داروی شل کننده عضلات سوکسینیل کولین و داروی ضدانعقاد وارفارین می باشد. یلی مورفیسم ژنتیکی به رخداد تغییرات در اللهای یک ژن در جمعیت با فرکانس بیش از ۱٪ اطلاع می شود. که نتیجه آن تغییر در بیان محصولات ژن و یا فرآوردههای کارکردی آن و یا هر دو م باشد. تعریف صحیح و اهمیت بالینی پلیمورفیسم ژنتیکی در آنزیمهای متابولیزه کننده دارو در فاز I و II به شناخت صحیح تغییر در کارایی درمانی دارویی و واکنشهای ناشی از عوارض جانبی از کمک می کند. که وقوع این عوارض جانبی تعدیل دوز دارو را الزامي ميسازد (جدول ۴-۴). آشنائي با اين پلیمورفیسمها به ویژه در مورد داروهایی با شاخص درمانی کم از اهمیت زیادی برخوردار است.

#### A. پلیمورفیسم در آنزیمهای فاز I

نقایص ژنتیکی در فاز I متابولیسم اکسیداتیو داروئی در چندین دارو گزارش شده است (جدول ۴-۴). این نقایص اغلب به صورت صفت مغلوب اتوزومال منتقل شده و ممكن است در هر کدام از عوامل متابولیکی که یک ماده شیمیایی سپری میکند،

بروز كنند. أنزيم P450 كبد انسان نظير P450, 2D6, 2C9, كبد انسان نظير 3A4 و 2B6 تقریباً مسئول ۷۵٪ از تمام واکنشهای متابولیسمی فاز I را بر عهده دارند (شکل ۴-۴) و بنابراین تقریباً ۶۰٪ از تبديل زيستى وحذف فيزيولوژيك داروها توسط اين أنزيمها صورت می پذیرد. بنابراین پلیمورفیسم ژنتیکی این آنزیمها به طور معنی داری متابولیسم فاز I داروها و نهایتاً فارما کوکینتیک، شدت و مدت زمان پاسخ داروئی و رخدادهای ناشی از آن را تغییر

سه نوع پلیمورفیسم ژنتیکی P450 به صورت شاخص مشخص شدهاند که ممکن است بر مکانیسمهای مولکولی موجود تأثير بگذارند، اين پليمورفيسمها از لحاظ باليني بسيار با اهمیت بوده و برای تعدیل دوزاژ درمانی مورد نیاز هستند. اولین نوع یلی مورفیسم اکسیداسیون دبریزوکین اسپارتئین<sup>۲</sup> است که ظاهراً در ۳ تا ۱۰٪ سفیدپوستان روی میدهد و به عنوان یک صفت مغلوب اتوزومی به ارث میرسد. در افراد دچار این عارضه، اکسیداسیون وابسته به CYP2D6 مولکول دبریزوکین و دیگر داروها مختل می گردد (جدول ۲-۴ و شکل ۶-۴ را ببینید). این قبيل كمبودها در متابوليسم اكسيداتيو دارو احتمالاً با هم به ارث می رسند. به نظر می رسد پایه کامل مولکولی جهت کمبود، اشکال در بیان پروتئین P450 ناشی از نقص در اسپلایسینگ mRNA و یا تا خوردن پروتئین باشد که باعث از بینرفتن یا کاهش متابولیسم دارویی میشود که توسط اینوفرم پروتئین کاتالیز می گردد و بنابراین سبب تشکیل فنوتیپ متابولیزه کننده ضعیف ۳ (PM) می شود. این فنوتیپ PM مسئول خطرات ناشی از عود سرطان در بیماران مبتلا به سرطان پستان درمان شده با تاموکسیفن میباشد. تاموکسیفن دارویی ضدسرطان بوده که به واسطه فرآیند متابولیکی وابسته به CYP2D6 به اندوکسیفن<sup>۵</sup>که در واقع مسئولیت اصلی در کارائی دارو را بر عهده دارد، تبدیل می شود. اخیراً، ژنوتیپ پلی مرفیک دیگری گزارش شده که باعث متابولیسم بسیار سریع ٔ داروهای مربوطه می شود که ناشی از حضور واریانت آللی 2D6 با ۱۳ کپی از ژنهایی میباشد که پشت سرهم قرار گرفتهاند. این ژنوتیپ (UM) بیشتر در اتیوپیاییها و اعراب سعودی که دارای جمعیتهایی هستند که حدوداً یکسوم افراد دچار این وضعیت را دارند، شایع است. در نتیجه، این افراد نیازمند دوزهایی دو تا سه برابر بیشتر از نورتریپتیلین در روز می باشند (یک داروی ضدافسردگی که سوبسترای CYP2D6

<sup>1-</sup> Adverse drug reaction

<sup>2-</sup> Mephenytoin 3- Poor metabolizer 4- Tamoxifen

<sup>5-</sup> Endocifen

<sup>6-</sup> Ultrarapid metabolism (UM)

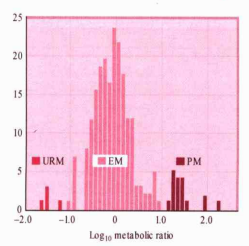
II j	ژنتیکی در متابولیسم دارویی فاز 1 و فا	مورفيسم	برخی مثالهای پلی	جدول ۴-۴
عواقب باليني ١	دارو و کاربرد درمانی	ژنوتیپ	نقص	أنزيم مربوطه
به دلیل افزایش القاپذیری ژن و همچنین افزایش	کافئین (محرک CNS)	EM	N- دمتيلاسيون	CYP1A2
مــتابولیسم / کــلیرانس در افـراد سـیگاری و				
مصرفکنندگان اومپرازول، تحریک CNS کاهش				
مىيابد	(man d ) ild	22.5		
افزایش تحریک CNS	کافئین (محرک CNS)	PM	N-دمتيلاسيون	CVD2AC
سمیت نیکوتینی، اشتیاق کم جهت مصرف مکرر	نــيکوتَينی (تــحریک گـیرندههای	PM	اكسيداسيون	CYP2A6
سیگار	کولینرژیک)	EM	1. 1. 1	
افزایش متابولیسم نیکوتین، اشتیاق زیاد جهت	نیکوتینی (تـحریک گـیرندههای کولینرژیک)	EN	اکسیداسیون	
مصرف مکرر سیگار	کومارین (ضدلخته)	PM	اکسیداسیون	
افزایش خطر خونریزی	کومارین (ضدلخته) کومارین (ضدلخته)	EM	اکسیداسیون	
افزایش پاکسازی، خطرات زیاد بروز تجمع پلاکتی و ترومبوز	وعارين العدمية)	Live	السيداسيون	
کرومبور کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	سكلوفسفاميد، اي_فوسفاميد	PM	اکسیداسیون، N-	CYP2B6
عسل عيراس و اورايس عطر ١١٠٨١٠	(ضدسرطان)		دكلرواتيلاسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs		PM	اکسیداسیون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	رپاگلینید، روزیگلتیازون، پیوگلتیازون	PM	هيدروكسيلاسيون	CYP2C8
0.7,07.8	(ضددیابت)		· // - // -	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs (سرکوب مغز	پاکلیتاکسل (ضدسرطان)	PM	هيدروكسيلاسيون	
استخوان)				
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	أمودياكين، كلروكلين (ضد مالاريا)	PM	N- استيلاسيون /	
			N- دألكيلاسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	آمیودارون (ضداریتمی)	PM	N-داتيلاسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	سلکوکسیب، دیکلوفناک، فلوربی پروفن،	PM	هيدروكسيلاسيون	CYP2C9
	S- ايبوپروفن (NSAIDs)			
افزایش خطر خونریزی، از لحاظ بالینی بسیار	S- وارفارین، S- آسنوکومارول (ضد	PM	هيدروكسيلاسيون	
بااهمیت بوده و بایستی دوز دارو تعدیل شود.	انعقاد)			
سميت قلبى	تولبوتامید (ضددیابت)	PM	هيدروكسيلاسيون	
نیستاگموس، دیپلوپیا و آتاکسی	فنى توئين (ضدصرع)	PM	هيدروكسيلاسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs نیازمند	أمـــى تريپتيلين، كــلومى پــرامــين	PM	N- دمتيلاسيون	CYP2C19
تعدیل دارو است.	(ضدافسردگی)			
	موكلوبميد (MAOI)	PM	اكسيداسيون	
افزایش خطرات بروز عوارض جانبی معدهای ـ	سيتالوپرام (SSRI)	PM	N-دمتيلاسيون	
رودهای				
افزایش تأثیر درمانی	اومپرازول (PPI)	PM	O- دمتيلاسيون	
سمیت ناشی از افزایش دوز	مفنی توئین (ضدصرع)	PM	هيدروكسيلاسيون	
افزایش رونویسی از ژن و نتیجتاً افزایش فعالیت و	اس سیتالوپرام (ضدافسردگی)	EM	N-دمتيلاسيون	
بنابراین کاهش تأثیر درمانی				
کاهش تأثیر درمانی	اومپرازول (PPI)	EM	O- دمتیلاسیون	
افزایش فعالیت متابولیکی، افزایش تأثیر درمانی،	تاموكسيفن (ضدسرطان)	EM	هيدروكسيلاسيون	
کاهش خطر عود بیماری. دوز دارو بایستی تعدیل				
mec.				
افزایش فعالیت متابولیکی، افزایش تأثیر درمانی. دوز 	کلروپروگوانیل (ضد مالاریا)	EM	چرخه	
دارو بایستی تعدیل شود.			اكسيداسيون	

جدول ۴-۴ برخی مثالهای پلیمورفیسم ژنتیکی در متابولیسم دارویی فاز I و فاز II

	ژنتیکی در متابولیسم دارویی فاز ۱ و ف		3,000	جدول ۴-۴
عواقب باليني\	دارو و کاربرد درمانی	ژنوتیپ	نقص	أنزيم مربوطه
افزایش فعالیت متابولیکی، افزایش تأثیر درمانی. دوز	کلوپیدوگرل (ضدپلاکت)	EM	اكسيداسيون	1.544
دارو بایستی تعدیل شود.				
مسدود شدن شدید گیرنده 🔑 تهوع	بوفورالول (مسدودکننده β- أدرنوسپتور)	PM	اکسیداسیون	CYP2D6
کاهش فعالیت متابولیکی در تبدیل شدن به مورفین و	كدئين (ضددرد)	PM	<ul><li>٥- دمتيلاسيون</li></ul>	
کاهش اثرات ضددردی				
كاهش فشارخون اورتواستاتيك	دبريزوكين (ضدفشارخون)	PM	اكسيداسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	نور تریپتیلین (ضدافسردگی)	PM	N-دمتيلاسيون	
علائم اكسى توسينى	اسپارتئین	PM	اکسیداسیون	
کاهش کلیرانس، افزایش خطر ARDs	دكسترومتورفان (ضدسرفه)	PM	O- دمتيلاسيون	
افزایش خطر بروز حملات صرعی	ترامادول (ضددرد)	PM	O-دمتيلاسيون	
كاهش فعاليت متابوليكي به متابوليت فعال	تاموكسيفن (ضدسرطان)	PM	هيدروكسيلاسيون	
اندوکسیفن و بنابراین کاهش تأثیر درمانی				
افزایش فعالیت متابولیکی در تبدیل شدن به مورفین	كدئين (ضددرد)	UM	O-دمتيلاسيون	
و لذا افزایش خطر بروز سرکوب تنفسی				
کاهش تأثیر درمانی به علت افزایش کلیرانس	نورو تریپتیلین (ضدافسردگی)	UM	N-دمتيلاسيون	
کاهش تأثیر درمانی به علت افزایش کلیرانس	ترامادول (ضددردی)	UM	O- دمتيلاسيون	
کاهش کلیرانس، جهت اجتناب از تداخل دارو_ دارو	تمام داروهایی که توسط این آنزیم	PM?		CYP3A4
تعدیل دوز بایستی صورت پذیرد.	متابوليزه مىشوند بهطور بالقوه تحت			
	تأثير قرار مىگيرند			
معمولاً از لحاظ كاتاليتيكي ضعيف تر از CYP3A4	ساکی ناویر و سایر سوبستراهای	PM?		CYP3A5
مى باشد تعداد دفعات بروز آلل CYP3A5*1 در نـژاد	CYP3A			
آفریقایی بیشتر از قفقازی است. قفقازیها اغلب				
حامل آلل CYP3A5*3 مىباشند. اين پديده بهطور				
شاخص بر سوبستراهای CYP3A در افرادی که از				
نظر CYP3A5*1 و CYP3A5*1هـ وموزيگوس				
میباشند تأثیرگذار است.				
گلگون شدن چهره، کاهش فشارخون، تاکیکاردی،	اتانول (داروی تفننی)	PM	آلدئيد دهيدروژناز	ALDH
تهوع، استفراغ				
افزایش فشارخون، تاکیکاردی، آریتمیهای بطنی	سوكسينيل كولين (شلكننده عضلات)	PM	هيدروليز استر	BCHE
	میواکوریوم (مسدودکننده عصب ـ عضله)			
	کوکائین (محرک CNS)			
کونژوگاسیون ناقص GSH که به علت حذف ژن رخ	استامینوفن (ضددرد)	PM	- G S H	GST
مىدهد.	بوسولفان (ضدسرطان)		كونژوگاسيون	
سندرم شبه لوپوس اريتماتوز	هيدرالازين (ضدفشارخون)	PM	N- استيلاسيون	NAT2
نروپاتی محیطی	ایزونیازید (ضدسل)	PM	N- استيلاسيون	
سميت مغز استخوان	۶- تيوپورينها (ضدسرطان)	PM	S- متيلاسيون	TPMT
هايپربيلىروبينمى	بيلىروبين (متابوليت هم)	PM	گلوکورونیداسیون	UGT1A1
كاهش كليرانس، ممكن است جهت اجتناب از	ایرینوتکان (ضدسرطان)			
سمیت (اختلالات GI و سرکوب ایمنی) تعدیل دوز				

۱. مشاهده یا پیش بینی شده است.

ADRs .۲، واکنشهای داروئی ناخواسته؛ EM، متابولیزکنندههای وسیع؛ PM، متابولیزکنندههای ضعیف)؛ UM، متابولیزکنندههای بسیار سریع



شکل ۶-۴. پلی مورفیسم ژنتیکی در ۴- هیدروکسیلاسیون دبریزوکین توسط CYP2D6 در جامعه سفیدپوستان. هیستوگرام نیمه لگاریتمی برای سرعت متابولیزه کردن که از ادرار ۸ ساعته بعد از خوردن ۱۲/mg بریزوکین سولفات (معادل ۱۰mg باز دبریزوکین آزاد) به دست آمده است. افرادی که MR (سرعت متابولیزاسیون) در آنها از ۱۲/۶ بالاتر است گروه متابولیزه کنندههای ضعیف را تشکیل می دهند (ستون خاکستری پر رنگ). اگر MR کمتر از ۲/۶ و بیش از ۲/۰ باشد متابولیزه کنندههای سریع نامیده می شوند (ستون خاکستری کمرنگ) افرادی که MR کمتر از ۲/۰ دارند متابولیزه کنندههای فوق سریع هستند (ستون خاکستری بسیار پر رنگ). براساس مقادیر هستند (ستون خاکستری بسیار پر رنگ). براساس مقادیر متنوع آللی حاصل تقویت موروئی این ژن می باشد.

میباشد) تا سطوح پلاسمایی درمانی را ایجاد کنند پاسخ ضعیف به درمانهای ضدافسردگی در فنوتیپهای متابولیزه کننده سریع (UM)، از لحاظ بالینی با افزایش موارد وقوع خودکشی در افراد این جمعیت نسبت مستقیم دارد. در مقابل این جمعیتهای دچار متابولیسم بسیار سریع، پیش داروی کدئین (سوبسترای (CYP2D6) را بسیار سریع، پیش داروی کدئین (سوبسترای باعث اثرات جانبی ناخواسته مورفین، همچون درد شکمی میگردد. در واقع مصرف دوزهای زیاد کدئین توسط مادران که متابولیزه کننده بسیار سریع میباشند سبب مرگ ناشی از مورفین در فرزندان شیرخوار این افراد میشود.

پلیمورفیسم ژنتیکی دارویی دیگری که به خوبی مطالعه شده، آروماتیک -۴- هیدروکسیلاسیون داروی ضدتشنج مفی تویین ۱ است که از نظر فضایی انتخابی میباشد و توسط

CYP2C19 کاتالیزه می شود. این پلی مورفیسم که به صورت یک اتوزومی به ارث می رسد، در ۵-۳٪ نژادهای سفیدپوستان و ۲۳-۱۸٪ جمعیتهای ژاپنی مشاهده می شود، که از پلی مورفیسم دبریروکین \_ اسیارتئین مستقل می باشد. در دارندگان طبیعی متابولیزه کنندگان شدید ۲ (EMs)، (S) ـ مفی تویین به طور گستردهای قبل از این که گلوکورونیداسیون و ترشح سریع آن در ادرار صورت بگیرد، توسط CYP2C19 در موقعیت ۴ حلقه فنیل هیدروکسیله می شود، حال آنکه R- مفنی تویین با آهستگی به نیروانول (یک متابولیت فعال)، N- دمتیلیه می شود. اما متابولیزه کنندگان ضعیف به نظر می رسد که همگی فاقد فعالیت أنزیمی (S) مفنی توئین هیدروکسیلاز اختصاصی از نظر فضایی باشند، بنابراین هر دو انانتیومر مفنی توئین (R) و (S)، جهت تبدیل به نیروانول، N- دمتیله شدهاند، که با غلظتهای بیشتری تجمع می یابند. بنابراین، متابولیزه کنندگان ضعیف مفنی تویین، علائم آرام بخشی و آتاکسی را بعد از دوزهای دارویی که به خوبی توسط متابولیزه کنندگان طبیعی تحمل شده است، نشان مى دهند. دو نقص در واريانت ألل هاى CYP2C19 PM مسئول بروز ژنوتيپ (CYP2C19\*2, CYP2C19\*3) مى باشند، 3\*CYP2C19 در أسياييها غالبتر است. اساس مولکولی این کمبود نقص در فرآیند اسپلایسینگ بوده که سبب ایجاد پروتئینهای ناقص و غیرکاربردی می شوند. CYP2C19 مسئول متابولیسم بالینی بسیاری از داروهای با اهمیت میباشد (جدول ۴-۴). لذا از لحاظ باليني تشخيص اينكه خطرات هر كدام از این داروها در افراد با فنوتیپهای PM کاهش می یابد، بسیار با اهـمیت است. از سوی دیگر فنوتیپ PM کارایی درمانی اومیرازول، مهار کننده پمپ پروتون، را در بیماری زخم معدهای و ریفلاکس معدهای ـ مری افزایش میدهد (فصل ۵ را برای مباحثه بیشتر در مورد پلیمورفیسم CYP2C19 ببینید).

واریانت دیگری از آلل (C2P2C19\*17) وجود دارد که سبب افزایش رونویسی و افزایش بیان و حتی فعالیت کارکردی CYP2C19 نسبت به آلل وحشی CYP2C19 حامل متابولیزه کنندگان گسترده (EMs) می شود. افرادی که این آلل CYP2C19\*17 را حمل میکنند، فعالیت متابولیکی بیشتری در فعال سازی پیشداروهایی نظیر تاموکسیفن (ضدسرطان سینه)، کلروپروگوانیل (ضدمالاریا) و داروی کلوپیدوگرل (ضدپلاکت) نشان میدهند. که این فعالیت به ترتیب، سبب کاهش عود در سرطان سینه و افزایش خطر خونریزی میشود. دارندگان سرطان سینه و افزایش خطر خونریزی میشود. دارندگان واریانت آلل ۲۱\*CYP2C19\*

داروهایی نظیر اسیتالوپرام، ایمیپرامین (ضدافسردگی) و ووریکونال (ضدقارچ) را افزایش میدهند که این پدیده سبب نقص در کارائی این داروها شده و نیازمند تعدیل دوز داروئی اینها در بالین میباشد.

سومین پلیمورفیسم ژنتیکی که نسبتاً متمایز شده، مربوط به CYP2C9 می باشد. دو واریانت کاملاً متمایز شده از این آنزیم وجود دارد، که هر یک با جهشهای آمینواسیدی باعث تغییر در متابوليسم مي شوند. ألل 2 CYP2C\*9 يك جهش Arg 144Cys را کد میکند که اختلال در تعامل عملکردی با POR را از خود نشان می دهد. واریانت آللی دیگر، CYP2C9\*3 است که یک آنزیم را با جهش ILe359Leu کد میکند که تمایلش برای سوبستراها بسیار کاهش پیدا کرده است. برای مثال، افرادی که فنوتیپ 3\*CYP2C9 را نشان میدهند، به شدت دچار کاهش تحمل نسبت به ضدانعقادهایی چون وارفارین می گردند. کلیرانس وارفارین در افراد ۵\*CYP2C9 هوموزیگوت حدود ۱۰٪ مقادیر واقعی است، و این افراد دارای تحمل کمتری برای دارو میباشند، این افراد دارای یک موقعیت خطرناکتر در برابر اثرات جانبی وارفارین هستند (برای مثال، خونریزی) و همچنین با سوبستراهای CYP2C9 دیگری چون فنی تویین، لوزارتان، تولبوتامید و تعدادی از داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی نیز چنین وضعیتی را دارند (جدول ۴-۴). علیرغم غالبیت نقش CYP2C9 در کلیرانس وارفارین (که از لحاظ فارماکولوژیکی ایزومر S أن فعال است) اما دوز نگهدارنده وارفارین توسط يلى مرفيسم ژن VKORC۱، كه تعيين كننده بيان أنزيم ويتامين K اپوکساید ردوکتاز است، تعیین می شود و توسط پلی مورفیسم 2\*2\*CYP2C9 مشخص نمى شود (فصل ۵ را ببينيد).

واریانتهای آللی CYP3A4 نیز گزارش شدهاند، امّا دخالت آنها در تفاوتهای فردی در مورد متابولیسم دارو مشخصاً محدود میباشد. از طرفی دیگر بیان CYP3A5، ایرزوفرم کبدی دیگر انسان، به طور واضحی پلیمورفیسم دارد که دامنهاش از صفر درصد تا ۱۰۰ درصد کل محتوای CYP3A کبدی متغیر است. این پلیمورفیسم پروتئین CYP3A5، در حال حاضر به عنوان نتیجه یک پلیمورفیسم تک نوکلئوتیدی (SNP) درون اینترون تشاخته شده است، که رونوشتهای CYP3A5، به صورت طبیعی در ۵٪ قفقازیها، ۲۹٪ ژاپنیها ۲۷٪ چینیها، ۳۰٪ کرهایها و ۳۷٪ آمریکاییهای آفریقایی تبار قطعه قطعه شدهاند. کرمایها و ۳۷٪ آمریکاییهای آفریقایی تبار قطعه قطعه شدهاند. متابولیسم ترجیحی سوبستراهای CYP3A5 مانند میدازولام، متابولیسم ترجیحی سوبستراهای دیگر CYP3A5 در نتیجه نقش دارد. همچنین دو واریانت آللی دیگر CYP3A5 در نتیجه

یک فنوتیپ PM شناخته شده است.

اخیراً پلیمورفیسم ژن CYP2A6 شناسایی شده است که شیوع آن تا حد زیادی وابسته به نژاد است. CYP2A6 مسئول اکسیداسیون نیکوتین است و افراد سیگاری که CYP2A6 در آنها دارای سطح فعالیت کمتری است، میزان کمتری دخانیات استعمال میکنند و میزان بروز سرطان ریه در آنها نیز کمتر است. واریانتهای آللیک CYP2A6 با سرعتهای بالاتر متابولیسم نیکوتین ارتباط دارند و اخیراً کشف شدهاند. این مسأله که آیا واریانتهای سریعتر نیز در روندی معکوسی با افزایش رفتار سیگارکشیدن یا بروز سرطان ریه نقش دارند یا خیر، نیاز به بررسیهای بیشتری دارد.

پلیمورفیسم ژنتیکی بیشتری در متابولیسم دارو (مثل CYP2B6) که مستقل از موارد توصیف شده قبلی به ارث میرسند نیز کشف شدهاند. به عنوان مثال، ۲۰ تـا ۲۵۰ بـرابـر واریاسیون در بیان CYP2B6 بین افراد ناشی از پلیمورفیسمهای ژنتیکی کشف شده است علیرغم مشارکت اندک (۵–۱٪) در محتوای کلی آنزیمی کبدی، به طور مشخصی متابولیسم بسیاری از داروها که در کلینیک کاربرد دارند، همچون سیکلوفسفامید ، S-مـتادون ، افـاویرنز ، نـویرایین ، بویروپیون ، سـلژیلین و پروپوفول ۲ تحت تأثیر قرار می دهد. از نظر بالینی زنان (به ویژه زنان آمریکایی ۔اسیانیایی) به صورت معنیداری سطوح زیادی از پروتئین CYP2B6 را نسبت به مردان نشان میدهند. مطالعات مربوط به متابولیسم تئوفیلین در دوقلوهای مونوزیگوتی و دیزیگوتی دارای آنالیز شجرهنامهٔ خانوادگی مختلف نشان دادهاند که یک پلیمورفیسم متمایز ممکن است برای این دارو وجود داشته باشد که می تواند به صورت یک صفت ژنتیکی مغلوب به ارث برسد. همچنین به نظر میرسد جهت اکسیداسیونهای آمینوپیرین و کربوسیستئین نیز این تنوع ژنــتیکی رخ دهــد. اطلاعات مرتباً به روز شونده در مورد پ\_\_\_لیمورفیسمهای P450 انس\_انی در سیایت / www.imm.ki.se/CYPalleles در دسترس می باشد.

اگر چه پلیمورفیسمهای ژنتیکی در اکسیداسیونهای دارویی، اغلب آنزیمهای P450 ویژهای را درگیر میسازد، چنین تنوعهای ژنتیکی میتواند در آنزیمهای دیگر نیز رخ دهد. اخیراً، پلیمورفیسمهای ژنتیکی در POR، یک منبع مهم الکترون برای P450، گزارش شده است. به خصوص، یک واریانت آللی (با

<sup>1-</sup> Cyclophosphamide

Eforgrang

<sup>3-</sup> Efavirenz

<sup>5-</sup> Buperopion 6- Selegiline

<sup>7-</sup> Propofol

<sup>2-</sup> Methadone4- Nevirapine

فراوانی ۲۸٪) که کدکننده موتاسیون PORA503A است گزارش شده است که موجب نقص در سنتز استروئید جنسی وابسته به CYP17 و نقص در متابولیسم دارویی وابسته به CYP3A4 در In vitro میگردد. اینکه متابولیسم دارویی در CYP3A4 نیز درگیر میشود، اگر چه قابل پیشبینی است، بالغین نیز درگیر میشود، اگر چه قابل پیشبینی است، توصیفهای در مورد پلیمورفیسم در اکسیداسیون تری متیل آمین، بر این باور استوار است که این ماده به طور عمدهای توسط فلاوین مونواکسیژناز (آنزیم زیگلر) متابولیزه میشود و منجر به بروز سندرم بوی ماهی میشود که توجیه کننده تنوعهای ژنتیکی آنزیمهای اکسیداتیو غیر وابسته به P450 میباشد و احتمالاً در چنین پلیمورفیسمهایی مشارکت دارد.

#### B. پلیمورفیسم در آنزیمهای فاز II

سوکسینیل کولین در افرادی که دچار نقص در یسودوکولین استراز (كه امروزه بيشتر با نام بوتريل كولين استراز [BCHE] ناميده میشود) هستند، به میزان نصف موارد طبیعی متابولیزه میشود. چندین جهش مختلف که به صورت صفتهای مغلوب اتوزومال به ارث میرسند، مسئول این نقص آنزیمی میباشند. افرادی که دچار این نقص آنزیمی هستند در صورت مصرف سوکسینیل كولين به عنوان ماده شل كننده عضلات، مستعد فلج طولاني مدت و عضلات تنفسي (آينه سوكسينيل كولين) می باشند. تفاوت فارما کوژنتیکی مشابهی در اتیلاسیون ایزونیازید دیده می شود. نقص در استیلاتورهای آهسته (ایزونیازید و آمینهای مشابه) به نظر ناشی از کاهش در سنتز آنزیمهای NAT2 در مقایسه با اشکال طبیعی آن است. صفت مغلوب اتوزومال مربوط به فنوتیپ استیلاتورهای آهسته در حدود ۵۰٪ سیاهان و سفیدپوستان آمریکا و همچنین با شیوع بیشتر در اروپائیهای ساکن در قسمتهای شمالی این قاره و به میزان کمتر در آسیاییها و اسکیموها وجود دارد. فنوتیپ استیلاتور أهسته همچنین سبب نوریت محیطی ناشی از ایزونیازید، اختلالات اتوایمیون ناشی از دارو و سرطانهای دوفازی کیسه مثانه ناشی از آمین های آروماتیک می شود.

از لحاظ بالینی پلیمورفیسم در ژن TPMT (تیوپورین -s- متیل ترانسفراز) در کشورهای اروپایی بسیار با اهمیت است (تعداد ۱:۳۰۰) که این پدیده سبب تخریب سریع آنزیم موتانت و نهایتاً نقص در s- متیلاسیون ترکیبات هتروسیکلیک و آروماتیک شامل داروهای تیوپورینی ضدسرطان نظیر ۶- مرکاپتوپورین، تیوگوآنین و آزایتوپرین شده و متابولیسم این داروها دچار نقص میشود. بیمارانی که این پلیمورفیسم را به صورت صفت مغلوب

اتوزومال به ارث میبرند در معرض خطر بالای بروز سمیت کشنده هماتوپوئیتیک ناشی از دارو قرار میگیرند.

پلیمورفیسم در بیان سایر آنزیمهای فاز UGTs, GSTs) انیز ممکن است به وقوع بپیوندد. بنابراین پلیمورفیسم (UGT) معمولاً هـ مراه بیماری هـاپپربیلیروبینمی میباشد (سندرم ژیلبرت<sup>۳</sup>) که به علت اثرات جانبی توکسیک ناشی از نقص در کونژوگاسیون و یا حذف داروهای ضدسرطان (نظیر ایرینوتکان) میباشد. به طور مشابه پلیمورفیسم ژنتیکی (GSTMI) در بیان GST (ایزوفرم MI) می تواند سبب بروز عوارض جانبی و سمیت ناشی از داروها می شود که با GSH کونژوگه و یا حذف می شوند (بخش ۵ را به منظور بحث بیشتر مطالعه کنید).

# ۲. نقش آزمونهای فارماکوکینتیک در دارودرمانی بیخطر و مؤثر

على رغم يسشرفت دانشها از مبانى مولكولى نقصهاى فارماکوژنتیکی در آنزیمهای متابولیزه کننده، اثرات آنها بر درمان دارویی و ADRs و فراهم بودن بیومارکرهای فارماکوژنتیک در تشخیص بیماران در معرض خطر، اما این اطلاعات بالینی در معالجه بيماران مؤثر واقع نشده است. بنابراين بخش اعظمى از شخصی کردن درمانها به استثنای نمونههای داروهایی که شاخص درمانی باریکی دارند (نظیر وارفارین) هنوز به طور گسترده ناموفق بوده است. اگر چه که ۹۸٪ از پزشکان آمریکایی از چنین اطلاعات ژنتیکی که ممکن است در درمان مؤثر باشند آگاهی دارد. اما علت عدم موفقیت در این زمینه تا حدودی فقدان آزمونهای در تبدیل این دانش به کارآیی بالینی و تا حدودی محدودیتهای آزمونهای ژنتیکی و محدودیتهای اقتصادی میباشد. ADRs هر ساله سبب مرگ ۱۰۰۰۰۰ نفر میشود که در حدود ۷٪ از تمام موارد بستریهای بیمارستانی میباشد. اطلاعات ژنوتیپی می تواند از طریق تغییر در تعدیل دوز دارو و یا درمان دارویی جایگزین به تأثیر بیشتر درمان کمک کرده بنابراین بروز بسیاری از ADRsها و هزینههای ناشی از آن را کاهش دهد (بخش ۵ را به منظور بحث بیشتر مطالعه کنید).

## میکروبهای رودهای همزیست

اخیراً بهطور جدی مشخص شده است که میکروبهای رودهای تأثیر بسزایی در پاسخهای دارویی دارند که میتوانند به عنوان

<sup>1-</sup> Flavin monooxygenase (Ziegler's enzyme)

<sup>2-</sup> Fish-odor syndrome 3- Gilbert's syndrome

منبعی از بررسیهای تداخلات دارو ـ دارو مورد بـررسی قـرار گیرند. پیش از ۱۰۰ گونه میکروب رودهای کشف شده است که شامل باکتریهای بیهوازی اجباری و انواع مخمرها است که به صورت پویا و به شکل همزیست در کنار همدیگر زیست می کنند، که بیوترانسفورماسیون آنها به صورت فرآیندهای غیراکسیداتیو و به شکل فرمهای احیا و واکنشهای هیدرولیتیک و به صورت دك\_ربوكسيلاسيون، ده\_يدروكسيلاسيون، دالك\_يلاسيون، دهالوژناسیون و دآمیناسیون است. بهطور خاص این روند احیا باکتریایی سبب متابولیسم داروی قلبی دیگوکسین و حذف أن خواهد شد. مصرف همزمان دیگوکسین با آنتی بیوتیکهایی نظیر اریترومایسین و تتراسایکلین سطح سرمی دیگوکسین را به ۲ برابر افزایش می دهد. از سوی دیگر داروهایی که در کبد گلوکورونیده می شوند از کبد از طریق صفرا به روده دفع می شوند و تحت آنزیمهای  $\beta$ - گلوکورونیداسیون (هیدرولیز) باکتریایی قرار می گیرند. بنابراین فرم دارویی که مجدداً فعال شده از طریق ورید یورت مجدد بازجذب شده و وارد کبد شده و تحت واکنشهای فاز II متابولیسم قرار می گیرد.

#### عوامل رژیمی و محیطی

عوامل رژیمی و محیطی در تنوعهای فردی مربوط به متابولیسم دارو دخالت دارند. غذاهایی چون کباب زغالی و سبزیجات خانوادهٔ چلیپایی به عنوان القاءکننده آنزیمهای CYP1A شناخته شدهاند، در حالی که عصاره گریپفروت به عنوان مهارکننده متابولیسم داروها (که به طور همزمان تجویز شدهاند)، شناخته شده است (با مهار CYP3A) (جدول ۲-۴). در سیگاریهای حرفهای تعدادی از داروها خیلی سریعتر از غیر سیگاریها متابولیزه میشوند که ناشی از القای آنزیم است (بخش قبلی را ببینید). کارگران صنعتی در معرض برخی از آفتکشها، داروهای خیاصی را سریعتر از افراد دیگر متابولیزه میکنند. چنین خیاصهای درمانی ظریفی دارند را مشکل میسازند.

#### سن و جنس

افزایش توانمندی داروها در جهت فعالیت فارماکولوژیک یا سمی در خردسالان یا افراد خیلی پیر در مقایسه با افراد جوان گزارش شده است (فصول ۵۹ و ۶۰ را ببینید). اگر چه این موضوع تفاوتهای را در جذب، توزیع و دفع منعکس میکند، تفاوتهای متابولیسمی دارو میتواند نقش مهمی را ایفا نماید. متابولیسم آهسته تر میتواند ناشی از کاهش فعالیت آنزیمهای متابولیکی یا

کاهش دسترسی کوفاکتورهای درونزاد ضروری باشد.

تنوعهای وابسته به جنس در متابولیسم دارویی می توانند در موش صحرایی نشان داده شده ولی این موضوع در مورد سایر جوندگان صدق نمی کند. موشهای صحرایی نر بالغ و جوان داروها را خیلی سریعتر از موشهای صحرایی ماده بالغ یا نر نابالغ متابولیزه می کنند. این تفاوتها از متابولیسم دارو می تواند به وضوح با هورمونهای آندروژنیک مربوط باشد. گزارشات بالینی پیشنهاد می کنند که تفاوتهای وابسته به جنس مشابه در انسان و در متابولیسم داروهایی چون اتانول، پروپرانولول، تعدادی از بنزودیازپینها، استروژنها و سالیسیلاتها وجود دارد.

### تداخلات دارو ـ دارو طى متابوليسم

تعداد زیادی از سوبستراها با توجه به چربی دوستی نسبتاً بالایشان نه تنها در جایگاه فعال آنزیم قرار میگیرند، بلکه به طور غیراختصاصی به غشای شبکه اندوپلاسمی متصل میشوند. در این حالت آنها میتوانند آنزیمهای میکروزومی را به ویژه در صورت تکرار مصرف، القا نمایند. در شرایط حاد، آنها همچنین بسته به سطوح باقیمانده دارویی در جایگاه فعال، میتوانند به صورت رقابتی متابولیسم دارویی را که به صورت همزمان تجویز شده، مهار نمایند.

داروهای القاکنندهٔ آنزیم شامل انواع مختلف آرامبخش ـ خواب آورها، آنتی سایکوزها، ضد تشنجها، ریفامیین (ضدسل) و حشره کشها (جدول ۵-۴) میباشند. بیمارانی که به طور عادی باربیتوراتها، سایر آرام بخشها و خواب آورها، یا داروهای آنتی سایکوز خاص را هضم می کنند، دوزهای بالاتر قابل توجهی از وارفارین را جهت تثبیت یک اثر درمانی دریافت میکنند از طرف دیگر عدم تداوم القاکننده آرامبخش می تواند باعث کاهش متابولیسم ضدانعقاد و خونریزی شود که یک اثر سمی به علت افزایش سطح پلاسمایی ضدانعقاد میباشد. تداخلات مشابه در افرادی مشاهده شده که انواع ترکیبات مختلف رژیمهای دارویی، مثل ريفاميين با أنتى سايكوزها، أرام بخشها با عوامل ضد بارداری، آرامبخشها با داروهای ضدتشنج، غذا یا حتی الکل با داروهای کاهش دهنده قند خون (تولبوتامید) را مصرف کردهاند. یکی از این القاکنندهها هایپریکوم پرفوراتوم، داروی رایج خارج از نسخه گیاهی، که در درمان افسردگی حاد مصرف می شود مى باشد. به دليل القا شديد CYP3A4 و القاء متوسط CYP2C9 و CYP2C19 توسط این دارو، این عامل گیاهی به تعداد زیادی از DDIs مرتبط است. اغلب DDIs اين چنين از القاء P450 توسط

<sup>1-</sup> Cruciferous vegetables

جدول ۵-۴ فهرستی از داروهایی که متابولیسم داروها را در انسان افزایش می دهند.

فرایش میدهند.	
داروهایی که متابولیسم آنها افزایش	القاءكننده
مىيابد	17560
تئوفيلين	بنزوپيرن
كارباماز پين، كلوناز پام، ايتراكونازول	كاربامازپين
هورمونهای استروئید	كلرسيكليزين
وارفارين	اتكلروينول
آنتی پیرین، گلوتتمید، وارفارین	گلوتتمید
وارفارين	گريزئوفولوين
باربيتوراتها، كلرامفنيكل،	فــنوباربیتال و ســایر
کلرپرومازین، کورتیزول، ضد انعقادهای	باربيتوراتها\
کومارینی، دسمتیل ایمی پرامین،	
دیگوکسین، دوکسوروبیسین، استرادیول،	
ايتراكونازول، فنيلبوتازون، فني توئين،	
كينين، تستوسترون	
آمینو پرین، کور تیزول، دیگوکسین	فنيل بوتازون
کـورتيزول، دگـزامـتازون، ديگـوکسين،	فنى توئين
ايتراكونازول، تئوفيلين	
ضدانعقادهای کومارینی، دیجیتوکسین،	ريفامپين
گــلوکوکورتیکوئیدها، ایــتراکــونازول،	
متادون، متوپرولول، ضدبارداری های	
خوراکی، پردنیزون، پروپرانولول،	
كينيدين، ساكويناوير	
ميدازولام	ريتانووير ٢
آلپرازولام، سیکلوسپورین، دیگوکسین،	St. John's Wort
ایندیناویر، ضد بارداریهای خوراکی،	
ريتوناوير، سيمواستاتين، تاكروليموس،	
وارفارين	

 سکوباربیتال، استثنا میباشد. جدول ۶-۲ و متن را ببینید.
 طی تجویز طولانیمدت (مکرر)؛ ریتناویر طی تجویز حاد مهارکننده و غیرفعال کننده قدر تمند CYP3A4 می باشد.

هایپریکوم پرفوراتوم را می توان با داروهای مصرف همزمان نظیر (آلپرازولام، استروژن، ضد بارداری، وارفارین، لوواستاتین، دلاویریدین و ریتوناویر را نام برد) در مقابل القاء CYP2C19 توسط هایپرتریکوم می تواند اثرات ضد انعقادی کلوپیدوگرل را با تسریع تولید متابولیتهای فعال آن افزایش دهد. در نهایت برخی از هایپریکوم می تواند سبب کاهش متابولیسم وابسته به P450 به واسطه مهار رقابتی و افزایش سطح

پلاسمایی برخی داروها (نظیر مپریدین، هیدروکودون، مورفین و اکسیکدون شود. سایر علل بروز DDIs موجب افزایش سطح سروتونین (به دلیل مهار MAO) و افزایش تون سرتونرژیک و عوارض جانبی داروهایی مثل (پاروکستین، سرترالین، فلوکستین و فن فلورامین) شود.

این نکته مهم است که یک القاکننده می تواند نه تنها متابولیسم داروهای دیگر را بلکه متابولیسم خودش را نیز افزایش دهد. بنابراین استفاده مداوم از برخی داروها می تواند باعث یک نوع تحمل فارماکوکینتیک گردد که دارو به طور پیشروندهای کارآیی درمانی خودشان را در اثر افزایش متابولیسم، از دست می دهند.

در مقابل، تجویز همزمان دو یا چند دارو می تواند باعث کاهش بیشتر در حذف داروهای متابولیزه شده با سرعت کم گردد و موجب تقویت و طولانی کردن اثرات فارما کولوژیک آنها گردد (جدول ۶-۴). هر دو مهار رقابتی یا برگشتناپذیر سوبسترا، مى توانند سطوح دارو در يلاسما را افزايش دهند و باعث بروز اثرات سمی داروهای دارای شاخصهای درمانی باریک گردد. در واقع چنین تداخلات حاد بین ترفنادین (آنتی هیستامین نسل دوم) با یکی از مهارکنندههای CYP3A4 (کتوکونازول؛ اریترومایسین یا عصارہ گریپ فروت) باعث آریتمی های قلبی کشنده ای tor sade) (de points می گردد که نیازمند حذف ترفنادین از بازار دارویی مے باشد. تـ داخــلهای مشابه دیگــر دارو ـ دارو از جـمله م\_هاركنندههای CYP3A4 (ه\_مجون أنـــتیبیوتیکهای اریترومایسین و کـلاریترومایسین، ضدافسردگی نـفازودون، ضدقارچ ایتراکونازول و کتوکونازول و نیز مهارکنندههای پروتئاز HIV ایندیناویر و ریتوناویر) با آگونیست 4-T<sub>4</sub> مثل سیزاپراید به دلیل مسمومیت قلبی متعاقب آن باعث جمع آوری سیزایراید از باز دارویی یا محدودیت در استفاده از آن گردید. به طور مشابهی، آلویورینول هم مدت و هم فعالیت شیمی درمانی و سمی مرکاپتوپورین را با مهار رقابتی گزانتین اکسیداز افزایش میدهد. متعاقباً برای اجتناب از اثر سمی بر روی مغز استخوان دوز مرکایتوپورین باید در بیمارانی که آلوپورینول دریافت مینمایند کاهش باید. سایمتیدین، (یک داروی مورد استفاده در درمان زخم معده)، باعث تقویت فعالیت فارماکولوژیک داروهای ضدانعقاد و أرام بخشها مى شود. متابوليسم كلرديازوپوكسايد (أرام بخش) هم بعد از تجویز تک دوز سایمتیدین حدود ۶۳٪ مهار نشان می دهد. جنین اثراتی، حدود ۴۸ ساعت بعد از توقف نمودن مصرف سايمتيدين معكوس مى شوند.

<sup>1-</sup> Tolerance

جدول ۶-۴ فهرست برخی داروهایی که متابولیسم داروها را در انسان مهار میکنند.

سان مهار میکنند.	را در ان
داروهایی که متابولیسم آنها مهار	
میشود	مهارکننده۱
أنـــتى پيرين، ديكـومارول، پـروبنسيد،	آلوپورينول، كلرامفنيكل،
تولبوتاميد	ايزونيازيد
پرو پرانولول پرو پرانولول	كلرپرومازين
كاردياز پوكسايد، دياز پام، وارفارين،	سايمتيدين
سايرين	
فنى توئين	دىكومارول
دىاتىل پنتنامىد	دىاتىل پنتنامىد
آنتی پیرین، اتانول، فنی توئین، وارفارین	دىسولفيرام
کلردیاز پوکساید (؟)، دیاز پام (؟)، متانول	اتانول
ألبرازولام، أتورواستاتين، سيزابرايد،	آب گریپ فروت۲
سیکلوسپورین، میدازولام، تریازولام	
أنفنتانيل، ألهرازولام، استميزول،	ايتراكونازول
أتورواستاتين، بوسپيرون، سيزاپرايد،	
سيكلوسپورين، دلاويردين، دياز پام،	
دیگـــوکسین، فــلودیپین، ایـندیناویر،	
لوراتــادين، لوواســتاتين، مـيدازولام،	
نـــيزولدپين، فــنى توئين، كـينيدين،	
ريتوناوير، ساكويناوير، سيلدنافيل،	
سيمواستاتين، سيروليموس، تاكروليموس،	
تريازولام، وراپاميل، وارفارين	
استمیزول، سیکلوسپورین، ترفنادین	كتوكونازول
أنتىپرين	نور تريپتيلين
أنتىپيرين.	ضدبارداری خوراکی
فنى توئين، تولبو تاميد	فنيلبوتازون
أميودارون، سيزاپرايد، ايتراكونازول،	ريتوناوير
ميدازولام، تريازولام	
سيزا پرايند، مشتقات ارگوت، ميدازولام،	ساكويناوير
تريازولام	
سكوباربيتال	سكوباربيتال
دیگوکسین	اسپيرونولاكتون
تئوفیلین، متیل پردنیزولون	ترولئاندومايسين

۱. هرچند بعضی از مهارکننده ها برای آنزیم P450 خاصی انتخابی هستند ولی بقیهٔ آنها عمومی تر بوده و به طور همزمان چندین آنزیمها P450 را مهار می کنند.

همچنین متابولیسم مختل شده به علت تجویز همزمان دارویی که به طور برگشتپذیر یک آنزیم متابولیزه کننده رایج را غیرفعال میکند، به وجود میآید. این مهارگرها، طی متابولیسم توسط سیتوکروم P450، این آنزیم را غیر فعال کرده و باعث اختلال در متابولیسم خود و نیز سایر سوبستراها میگردند.

این مورد فورانوکومارینهای موجود در آب گریپفروت که دارای ۶۰-۷۰ دی هیدروبرگاموتین و برگاموتین است که سبب غیرفعال شدن CYP3A4 در مخاط روده شده و درنتیحه دگرداسیون پروتولتئیک آنها را مهار میکنند. این نقص در متابولیسم گذر اول وابسته به CYP3A4 بهطور خاصی فراهمی زیستی داروهایی نظیر ارگوتامین، فلودیپن، نیفدیپین، ترفنادین، ورایامیل، اتیل استرادیول، لوراستاتین، ساکی ناویر و سيكلوسپورين A و طبيعتاً پيامدهاي كلينيكي DDIs و تداخلهای غذا ـ دارو را افزایش می دهد. لیست داروهایی که درگیر DDIs با آب گریپفروت هستند بسیار گسترده بوده و شامل داروهایی با پنجره درمانی باریک و پتانسیل بالای کشندگی و عوارض جانبی است. اما به هر حال بایستی توجه داشت که تمام انواع تجاری گریپفروت قدرتمند نبوده و کفایت لازم در مهار CYP3A4 نداشته بهطور کلی این مهار وابسته به فورانوکومارین موجود در آب گریپفروت است که به مزه (بیشترین)، درجه و میزان پالپ آب گریپفروت وابسته است.

بهبود از چنین وضعیتهای تداخلی، در گرو دوباره سنتز CYP3A4 میباشد و بنابراین ممکن است به آهستگی روی دهد.

## تداخلات بین داروها و ترکیبات درونزاد

تعدادی از داروها نیازمند کونژوگاسیون با سوبستراهای درونزاد همچون گلوتاتیون، گلوکورونیک اسید، یا سولفات هستند تا امکان غیر فعال شدنشان فراهم گردد. متعاقباً، داروهای مختلف ممکن است برای یک نوع سوبسترای درونزاد با هم رقابت کنند و داروهایی که سریعتر واکنش میدهند، می توانند به طور مؤثری سطوح سوبسترای درونزاد را اشباع نموده و متابولیسم داروهای آهسته تر را مختل کنند. اگر داروی دوم دارای یک منحنی دوز پاسخ با شیب تند یا یک حاشیه باریک ایمنی باشد، ممکن است تقویت اثرات فارماکولوژیک و سمی ایجاد کند.

#### بیماری های مؤثر بر متابولیسم دارو

بیماریهایی که به طور حاد یا مزمن بر ساختار یا عملکرد کبد اثر می گذارند، به طور مشهودی در متابولیسم کبدی تعدادی از داروها مؤثرند. چنین وضعیتهایی شامل هپاتیت الکلی، سیروز الکلی

فعال یا غیرفعال، هموکروماتوز، هپاتیت مزمن فعال، سیروز صفراوی و هپاتیت حاد ویروسی یا دارویی میباشند. بسته به شدت آنها، این وضعیتها ممکن است به طور قابل توجهی آنزیمهای متابولیزه کنندهٔ داروی کبدی را (مخصوصاً اکسیدازهای میکروزومی) مختل کنند و بدین وسیله مشخصاً حذف دارو را تحت تأثیر قرار دهند. برای مثال نیمه عمرهای کلردیازپوکساید و دیازپام در بیماران دچار سیروز کبدی یا هپاتیت حاد ویروسی یا به طور عمدهای افزایش می یابد که با طولانی شدن اثرات آنها همراه است. متعاقباً این داروها ممکن است باعث کما در بیماران شوند، به ویژه زمانی که با دوزهای معمول تجویز شوند.

تعدادی از داروها به سادگی متابولیزه می شوند، حتی کاهش مشخص در عملکرد کبد، به طور معناداری اثر آنها را به میزان قابل توجهی افزایش نمی دهد. بیماری قلبی، از طریق کاهش جریان خون کبدی، می تواند توزیع داروهایی را که متابولیسم آنها وابسته به جریان خون می باشد را مختل نماید (جدول ۲-۴). این داروها به اندازهای راحت توسط کبد متابولیزه می شوند، که کلیرانس کبدی، اصولاً مساوی با جریان خون کبدی می باشد، نقص در فعالیت آنزیمی یا تشکیل آنزیمی که ناشی از مسمومیت با فلزات سنگین یا پورفیری است سبب کاهش متابولیسم کبدی می شود. بیماری ریوی نیز می تواند متابولیسم دارو را تحت تأثیر می شوار دهد که به طور مثال می توان به اختلال در هیدرولیز پروکائین آمید و پروکائین در بیماران با اختلال مزمن تنفسی و پروکائین آمید و پروکائین در بیماران مبتلا به سرطان ریه افزایش می یابد.

اگر چه اثرات اختلال در عملکرد هورمونی بر متابولیسم دارو به خوبی در مدلهای حیوانی مشخص شده است، دادههای مربوط در مورد انسانهای دچار اختلالات هورمونی مبهم میباشند. اختلال علمکرد تیرویید با تغییر متابولیسم برخی داروها همراه است و این موضوع در مورد ترکیبات درونزاد هم صدق میکند. هیپوتیروئیدی، نیمه عمر آنتیپیرین، دیگوکسین، متیمازول و برخی بتابلوکرها را افزایش میدهد، در حالی که هیپرتیروییدی، دارای اثرات متضاد میباشد. تعداد معدودی مطالعات بالینی انجام شده در مورد بیماران دیابتی نشاندهنده هیچگونه اختلال مشهود در متابولیسم دارو نبوده است، اگر چه چنین اختلالی در مورد موشهای صحرایی دیابتی ثبت شده است. اختلال عملکرد هیپوفیز، قشر آدرنال، و گنادها به طور مشخصی متابولیسم کبدی دارو را در موشهای صحرایی کاهش میدهد. برپایهٔ این یافتهها، میتوان تصور کرد که چنین اختلالاتی میتوانند به طور معنادار و قابل توجهی متابولیسم دارو

در انسان را تحت تأثیر قرار دهند. اگر چه شواهد کافی از مطالعات بالینی بیماران به دست آمده است اما چنین نتایجی باید دقیق تر مورد بررسی قرار گیرند.

در پایان، رهاسازی واسطههای التهابی، سیتوکینها و اکسید نیتریک که با عفونتهای باکتریال، ویروسی، سرطان یا روندهای التهابی همراهی دارند، از عواملی هستند که با غیرفعال سازی P450 و افزایش تخریب آنها قادر هستند تا در روند متابولیسم داروها، اختلال ایجاد نمایند.

جدول ۴-۷ کلیرانس کبدی آنها بستگی به میزان جریان خون کبدی دارد.

آلپرنولول	ليدوكائين
أمى تريپتيلين	مپريدين
كلومتيازول	مورفين
دزيپرامين	پنتازوسین
ايمىپرامين	پرو پوکسیفن
ايزونيازيد	پروپرانولول
لابتالول	وراپامیل

## پاسخ مطالعه مورد

استامینوفن (APAP) به طور نسبی یک داروی بی خطر است، البته در شرایطی که تحت دوز تجویز شده مصرف شود. همانگونه که در متن عنوان شد. در شرایطی که دوز نرمال مصرف شود ۹۵٪ APAP توسط آنزیمهای فاز II به متابولیت محلول در آب، APAP گلوکورونید و APAP ـ سولفات که هر دو آنها از ادرار دفع می شود، تبدیل می شوند (شكل ۵-۴). پنج درصد از APAP توسط آنزیمهای فاز I سیتوکروم p450 به فرآوردهای واکنش گر توکسیک که با GSH كونژوگه مىشود، متابوليزه مىشود. اين فرآورده توکسیک نهایتاً از ادرار دفع و سمزدایی می شود. اما به هر حال بی خطر بودن APAPs هنگامی که با سایر داروها مصرف می شود مثلاً در شرایطی که با سایر داروها نظیر هیدروکدون، دولوستین و کاریزوپرودول مصرف شوند دچار تغییر می شود. زیرا این داروها با APAP در کنش با آنزیمهای فاز II متابوليسم يا كوفاكتور سلولي (يعني UDPGA ،GSH و APAP) رقابت میکنند. بنابراین مقادیر این آنزیمهای متابولیزه کننده یا کوفاکتورها کاهش یافته و APAP با مقادیر

بیشتری به متابولیتهای واکنشگر سمی تبدیل شده لذا سبب سمیت کبدی می شود. علاوه بر این عفونت هپاتیت C ویروسی می تواند بیش از پیش بر متابولیسم دارویی توسط کبد تأثیرگذار باشد. نیمه عمر APAP دو ساعت بوده و در سطوح خونی درمانی و سمی به ترتیب ۱۵mcg/mL و ۳۰۰mcg/mL است (فصل ۳). با توجه به اینکه ۴۸ ساعت پس از مصرف دارو است (فصل ۳). با توجه به اینکه ۴۸ ساعت پس از مصرف دارو فعلاً (۲۴ نیمه عمر بعد) گذشته بنابراین سطح خونی دارو فعلاً ابتدایی و اولیه بالاتر از سطح توکسیک بوده است. به طوری که ابتدایی و اولیه بالاتر از سطح توکسیک بوده است. به طوری که

عملکرد کبدی ابتدایی وی در مواجهه با اورژانس مشخص شده که وی دچار مشکل کبدی بوده است. این بیمار بایستی داروی N- استیل سیستئین (استادوت، موکومایست، فصل ۵۸) که یک آنتی دوت خاص APAP است، مصرف کند و همچنین به صورت وریدی، گلوکز تزریق کند تا میزان کوفاکتور APAP تأمین شده به منظور سهزدایی و گلوکورونیداسیون APAP تأمین شده ضمن مایع درمانی و سرم نیز تزریق شده تا مایع لازم جهت برون ده و خروج و حذف متابولیت APAP تأمین شود.



# توسعه و تنظيم داروها

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

### مطالعه مورد

مرد ۷۲ سالهای مبتلا به سرطان متاستاتیک کولورکتال تحت تجویز داروی ضد سرطان ایرینوتکان به میزان ۱۸۰mg/m²، به صورت انفوزیون قرار گرفته که بایستی هر ۲ هفته یکبار تکرار شود، که این دارو را بایستی همراه چندین داروی ضد سرطان دیگر مصرف کند. عملکرد کبد وی طبیعی و نرمال است. نمونه خونی از وی گرفته شده است. پس از اولین دوره درمان بیماری نوتروپنی و اسهال شدیدی را تجربه میکند. سطح پلاسمایی نوتروپنی و اسهال ایرینوتکان، ۴ برابر بیشتر از آن چیزی

بود که در سایر بیماران دیده می شود. مقدار ایرینوتکان به ۵۰ درصد (۹۰mg/m²) کاهش یافت و سطح پلاسمایی SN-38 کاهش یافت اما همچنان ۲ برابر سطح نرمال بود. به هر حال در دوره دوم درمان، نوتروپنی مشاهده نشد و تنها اسهال درجه ۱ مشاهده شده است. توموگرافی با کامپیوتر و تصویربرداری با رزونانس مغناطیسی پاسخ نسبی دارو به تومور را نشان داد. آیا پلی مورفیسم UGT1A1\*28 می تواند منجر به عوارض جانی این دارو شود.

### مقدمه

فارماکوژنومیک، علم مطالعه فاکتورهای ژنتیکی است که تفاوت پاسخ داروها را در غالب اصطلاح مدرن فارماکوژنتیک بیان میکند. فارماکوژنومیک سبب تشخیص مواردی می شود که بیش از یک واریانت ژنی ممکن است در پاسخهای دارویی نقش داشته باشد. این مطالعات به طور اولیه با مشاهده تداخلات و عوارض دارویی در افراد خاصی که دارای واریانتهای ژنتیکی خاص در آنزیههای متابولیزه کننده دارو بودند، گزارش شد. به عنوان یک زمینه علمی، علم فارماکوژنومیک از هنگامی که توالی ثنوم انسان شناسایی و توالییابی شد، توسه بیشتری پیدا کرد. در که در آن صدهاهزار واریانت ژنتیکی و در سطح ژن جهت بررسی که در آن صدهاهزار واریانت ژنتیکی و در سطح ژن جهت بررسی پلیمورفیسمهای مسئول پاسخ و عوارض دارویی شد. علاوه بر پلیمورفیسمهای مسئول پاسخ و عوارض دارویی شد. علاوه بر پلیمورفیسم در ژن هایی که آنزیمهای متابولیزه کننده دارو را کد

میکنند، امروزه پلیمورفیسههایی شناخته شدهاند که ترانسپورترها، آنتیژنهای لکوسیتهای انسانی (HLA)، سایتوکاینها و چندین نوع پروتئین دیگر را شناسایی نمودهاند که تنوع آنها سبب تفاوت در پاسخهای درمانی و عوارض داروها خواهد شد. علاوه بر مطالعات جدید که صورت پذیرفت در دهه گذشته یک "ژنتیک پزشکی" که "پزشکی مبتنی بر ویژگیهای فردی" نیز نامگذاری میشود، نیز صورت میپذیرفت که در آن اطلاعات ژنتیکی راهنمایی بود جهت انتخاب دوز دارو برای افراد بیمار در پروسههای بالینی. کنسرسیوم بکارگیری فارماکوژنتیک بالینی (CPIC) مجموعهای از کتابچههای راهنما را چاپ نموده بالت که در آن جهت انتخاب داروها و دوز آنها راهنماییهایی داشته است. این اطلاعات بسیار ارزشمند توسط پزشکان در جهت تجویز دارو به منظور تأثیرگذاری هرچه بیشتر درمان مورد جهت قرار میگیرد. در این فصل ما با مطالعه مورد بحث را آغاز نموده و سپس واریانتهای ژنتیکی که پاسخهای دارویی را

l- Clinical pharmacogenetic implementation consortium

جدول خلاصه (Glossary)

تعريف المسادر	واژه
یک یا دو یا بیشتر از شکلهای جایگزین برای یک ژن که توسط موتاسیونهای متفاوت در همان لوکوس ژنتیکی افزایش مییابد. برای مثال 3*CYP2D6 مهمترین آلل آنزیم متابولیزه کننده داروی CYP2D6 است.	آلل
بخش یا درصدی از زمانی که یک آلل خاص در نسبتی از تمام آللهای محتمل مشاهده می شود که می تواند در یک جایگاه خاص در یک کروموزوم خاص دیده شود.	فركانس آلل
جفت بازهایی که جایگزین همدیگر در ناحیه کدینگ میشوند.	كدينگ پلىمورفيسم نوكلئوتيد منفرد
بخشی از DNA که در آن تعداد متغیرهای از همان بخش یافت می شود.	تعداد کپیهای واریانتها
یک سری از آللهایی که در یک لولوس مرتبط در کروموزوم یافت میشوند.	هاپلوتيپ
اصلی که بیان میکند فرکانس (فراوانی) آلل از نسلی به نسل بعد، در غیاب تأثیرات تغییردهنده، ثابت میماند.	تعادل های دیواینبرگ
حذف و اضافه جفت بازها در نواحی کدینگ و غیرکدینگ یافت میشود.	حذف / اضافه
ارتباط غیر تصادفی آللها در تعدادلوکوسهای ۲ یا بیشتر که از کروموزومهای منفرد غیرهمسان وجود دارد.	ارتباط عدم تعادل
پلیمورفیسمهایی که در ۳۰ و ۵۰ انتهایی ناحیه غیر ترجمهشونده، ناحیه اینترونی و ناحیه بین ژنی یافت میشود.	پلىمورفيسم ناحيه غيركدشونده
تغییرات بازهای یونی در ناحیه کدشونده که سبب تغییر آمینواسیدها می شود.	SNPهای غیرهمعنی
هرگونه تنوع ژنتیکی که در توالی DNA رخ دهد. این واژه می تواند با تغییرات زیاد بیان شود.	پلىمورفيسم يا واريانت
فنوتیپها، ضعیف، متوسط، کامل (گسترده) و بسیار سریع متابولیزه کننده	UM ,EM IM ,PM
پلیمورفیسم نوکلئوتید منفرد: جایگزینی جفت بازها که در ژنوم رخ میدهد	SNPs
تغییرات جایگزینی جفت بازها که سبب تغییر یک آمینواسید نمی شود.	SNPsهای هم معنی

تعیین میکند را تشریح خواهیم کرد. CPIC و برخی از توصیههای آن نیز جهت تعیین روند بهتر درمانی نیز در بخشی از این قسمت آورده شده است.

توضیحات این فصل در مورد توالی واریانتهای DNA شامل توضیح تعدادی از اصطلاحات، طبیعت این واریانتهای ژنتیکی و همچنین جایگاه آنها در ژنوم و نقش آنها میباشد. مجموعه و خلاصهای از رایج ترین اصطلاحات در جدول خلاصهها آورده شده است. برخی از واریانتهای مهم و رایج در متن و در ادامه آورده شده است.

# ■ واریانتهای ژنتیکی در آنزیمها آنزیمهای فاز I

هـمانطور کـه در فـصل ۴ تـوضيح داده شـد واکنشهای بيوترانسفورماسيون توسط آنزيمهای p450 و آنزيمهای فـاز I سبب تغيير گروههای عملکرد OCH3، -NH, و OH-SH)، در

ترکیبات اگزوژن و اندوژن میشود که سبب تغییرات فعالیت بیوترانسفورماسیون بیش از ۷۵٪ داروهای مورد تجویز دخالت بیوترانسفورماسیون بیش از ۷۵٪ داروهای مورد تجویز دخالت دارند. بنابراین پلیمورفیسم در این آنزیمها سبب تغییرات سطح خونی و نهایتاً پاسخ دارویی به آنها میشود. پلیمورفیسم در آنزیمهای متابولیزه کننده دارو در زمینه علم فارماکوژنومیک از شاخصهای غالب بوده است برای چندین سال و تا مدتها فنوتیپهای متابولیکی نظیر متابولیزه کنندههای گسترده یا قدرتمند (EM) میزان متابولیسم دارویی در یک فرد را نشان میداد که بیانگر اثرات ژنتیکی متابولیسم داروها بود. پس از اینکه اطلاعات ژنوتیپی در اختیار قرار گرفت. یک اصطلاح جدید جهت شناسایی میزان متابولیسم در افراد ارائه شد که دیپلوتیپ که حاوی یک آلل پدری و یک آلل مادری (با بکارگیری\*) بکار رفت. هر آلل ستاره (\*) با یک تنوع در توالی در لوکوس ژنی، برای مثال پلیمورفیسم نوکلئوتید منفرد (SNP)، مشخص میشود و

<sup>1-</sup> Extended Metabolizer

<sup>2-</sup> single nucleotid polymorphism

ممکن است از نظر فعالیت عملکرد نمرهدهی شود برای مثال صفر برای آلل غیرعملکردی، 0.0 برای عملکرد کاهش یافته و 0.0 برای آللی که عملکرد آن کامل است. برخی ژنها نظیر 0.0 فی توانند شاخصی از حذف کامل ژن برای مثال 0.0 و یا دوبرابر شدن با کپیبرداری از آن باشد برای مثال 0.0 و 0.0 باشد. در حالی که 0.0 تعداد کپی است.

درصورتی که بیش از یک کپی از ژن مورد نظر ردیابی شود آنگاه نمره فعالیت در تعداد کپیهای مشاهده شده ضرب خواهد شد. فعالیت آنزیمی به طور کلی به صورت ژن غالب است. برای مثال در صورتی که یک فرد حامل یک آلل عملکردی نرمال باشد و حامل یک آلل غیرعملکردی باشد وی یک فعالیت متابولیکی متوسط داشته و به عنوان متابولیزه کننده با فعالیت متوسط (IM) شناخته می شود. مجموعه فعالیت آللها و منم دهی آنها از صفر یا ۳ یا بیشتر است ( $\mathfrak o$  یا  $\mathfrak o$  و غالب فنوتیپ را براساس IM0 (متابولیزه کننده ضعیف IM1)، IM1 (متابولیزه کننده بسیار فنوتیپ IM2) و بیشتر IM3) (متابولیزه کننده بسیار طبقه بندی می کنند.

### CYP2D6

همانطور که در فصل ۴ توضیح داده شد سیتوکروم P450 2D6 در متابولیسم یک چهارم تمام داروها نظیر آنهایی که ترکیبات پایه مسدودکنندههای  $\theta$  ضدافسردگیها، ضد سایکوزها و ضددردهای اوپ یوئیدی هستند دخالت دارد. در میان آنزیمهای CYP، CYP2D6 تنوع پذیری بالایی در قابلیت متابولیسمی هم در بین جسمعیتها و هسم در خود جسمیتها دارد. نظیر سایر پلی مورفیسمها ۴ فنوتیپ متابولیکی که از لحاظ بالینی کشف شده است، PMs، PMs و W که غالباً جهت پیش بینی عوارض و پاسخهای درمانی به دنبال تجویز داروهایی می شود که ماده اولیه CYP2D6 هستند.

ژنهایی که CYP2D6 هستند به شدت مستعد پلی مورفیسم بسیا بسیش از ۱۰۰ آلل تسعریف شسده هسستند (سیش از ۱۰۰ آلل تسعریف شسده هسستند (www.cypalleles.ki.se/cy2ed6.htm). اما به هر حال بیش از ۹۵٪ فنوتیپها تنها ۹ آلل را دارا میباشد که این آللها شامل ۲۲۳ و ۴۵٪ که غیرعملکردی بوده و آللهای ۱۵٪ ۱۱٪ و ۱۵٪ که عملکرد کاهش یافتهای دارند و آلل ۱۱٪ و ۲۵ عملکرد کاملی دارد و مثل تمام پلی مورفیسمها، فراوانی آللها در جمعیتها متفاوت است (جدول ۱–۵). برخی از واریانتهای ژنتیکی در بین جمعیتها مشترک بوده که فرکانس آللها بسیار شبیه به هم بوده و در حالی که برخی دیگر بسیار خاص شبیه به هم بوده و در حالی که برخی دیگر بسیار خاص

مى باشند. براى مثال ألل غير عملكر دى 4\*CYP2D6 كه بسيار رایج است در تقریباً ۲۰٪ افراد اروپایی و تقریباً کمتر از ۱٪ آسیاییها دیده می شود (جدول ۱-۵). براساس اصل هاردی ـ واينبرگ (خلاصه را ببينيد) درصد اروپاييهايي كه ألل \*\*CYP2D6 هوموزيگوت را دارند براي مثال آنهايي كه آلل 4\* را در کروموزومهای پدری و مادری (هر دو) دارند بایستی ۳۲٪ باشد، که این پدیده کاهش تعداد PMs (که دو آلل غیرعملکردی دارند برای مثال هوموزیگوت 6\* و 5\* و 4\* و 3\* و هر ترکیب آللهای غیرعملکردی نظیر 5\*/4\*) را که در آسیا دیده می شود (کمتر از یک درصد) در مقایسه با جمعیت اروپاییها (۱۰–۵ درصد) نشان می دهد (جدول ۲-۵). در مقابل حذف ژن 5\* در فراوانی مشابهی (۳ تا ۵ درصد) در میان جمعیت اروپایی، آسیایی و آفریقایی دیده میشود که نشان دهنده این واقعیت است که این موتاسیون بیش از جداشدن این ۳ قاره بیش از ۱۰۰ هزارسـال پیش رخ داده است. از لحاظ بالینی اگرچه که برخی از جایگاههای ژنتیکی برای افراد متفاوت است اما اینکه این تفاوت را جهت مشخص کردن نوع درمان در جمعیتها ارزیابی شود بسیار با اهمیت است. البته واریانت کشف شده غیررایج در این أزمایشات تجاری قرار نمی گیرند و بنابراین پلی مورفیسمهای نادر که ممکن است عملکرد را نیز تغییر دهند تشخیص داده نشده و از دست مىروند.

مثال: کدئین یک مشتق فنانترنی و پیشدارویی اوپیوئیدی ضد درد بوده که در کنترل دردهای متوسط تا ملایم کاربرد دارد. (فصل T را ببینید). کدئین، همچون متابولیت فعال خود یعنی مورفین به گیرنده  $\mu$  اوپیوئیدی در سیستم عصبی مرکزی (CNS) متصل می شود. مورفین T برابر قوی تر از کدئین است. تبدیل شدن کدئین به مورفین T برابر قوی تالقاء اثرات ضد دردی آن ضروری است. آنزیم مسئول T متیلاسیون تبدیل کدئین به مورفین T (CYP2D6 است. بیمارانی که فعالیت T (کدئین را به مورفین T (برای مثال T (EMs) مقادیر کافی از کدئین را به مورفین تبدیل میکنند (T تا T درصد دوز تجویز شده) و اثر کافی را ایجاد میکنند (T تا T در حالی که T (ایداد اثرات ضد خطرات بیشتری از عوارض جانبی این دارو یعنی خواب آلودگی و سرکوب تنفسی قرار دارند که به علت افزایش مقادیر و غلظت مورفین است. ولی نکته جالب این است که عوارض جانبی

<sup>1-</sup> intermediate metabolizer

<sup>2-</sup> poor metabolizer

<sup>3-</sup> ultra rapid metabolizer

جدول ۱-۵ اللهای اصلی و فرکانس (فراوانی) آنها در جمعیتهای آسیایی، آفریقایی و اروپایی

Gene	Allele(s)	dbSNP <sup>1</sup> Number	Amino Acid	Function	Activity	Fraction in African Populations	Fraction in Asian Populations	Fraction in European Populations
CYP2D6								
	*1	Reference		Normal	1.0	0.39	0.34	0.52
	*1xN	Gene duplication or multiplication	Increased expression	Increased	1.0 × N	0.014	0.0031	0.0077
	*2	rs16947, rs1135840	R296C, S486T	Normal	1.0	0.20	0.12	0.27
	*2xN	Duplication or multiplication	Increased expression	Increased	1.0 × N	0.015	0.0042	0.013
	*3	rs35742686	Frameshift	None	0.0	0.00030	0.00	0.013
	*4	rs1065852, rs3892097	P34S, Splicing defect	None	0.0	0.033	0.0045	0.18
	*5		No enzyme	None	0.0	0.060	0.058	0.028
	*6	rs5030655	Frameshift	None	0.0	0.00	0.0002	0.0091
	*10	rs1065852, rs1135840	P34S, S486T	Decreased	0.5	0.067	0.42	0.028
	*17	rs28371706, rs16947, rs1135840	T107L R296C, S486T	Decreased	0.5	0.19	0.0002	0.0027
	*41	rs16947, rs1135840, rs28371725	R296C, S486T, Splicing defect	Decreased	0.5	0.10	0.022	0.092
CYP2C19								
	*1	Reference		Normal		0.68	0.60	0.63
	*2	rs4244285	Splicing defect	None	_	0.15	0.29	0.15
	*3	rs4986893	W212X	None	STATE OF	0.0052	0.089	0.0042
	*17	rs12248560	Increased expression	Increased	_	0.16	0.027	0.21
DPYD								
	*1	Reference		Normal	-			
	*2A	rs3918290	Splicing defect	None		0.00	0.0015	0.0086
	*13	rs55886062	1560S	None	_	n/a	0.00	0.0010
	-8/14	rs67376798	D949V	None	-	n/a	n/a	0.011
UGTI A1								
	*1	Reference		Normal				
	*28	rs8175347	Reduced expression	Decreased		0.43	0.16	0.39
TPMT								
	*1	Reference	-	Normal	-	0.94	0.98	0.95
	*2	rs1800462	A80P	None	-	0.00087	0.00	0.0019
	*3A	rs1800460, rs1142345	A154T, Y240C	None	-	0.002	0.00012	0.035
	*3B	rs1800460	Al54T	None		0.00	0.00	0.00046
	*3C	rs1142345	Y240C	None	_	0.048	0.016	0.0042
	*4-*26	Various	Various	Decreased		Various	Various	Various

(continued)

جدول ۱-۵ آللهای اصلی و فرکانس (فراوانی) آنها در جمعیتهای آسیایی، آفریقایی و اروپایی (ادامه)

Gene	Allele(s)	dbSNP <sup>1</sup> Number	Amino Acid	Function	Activity	Fraction in African Populations	Fraction in Asian Populations	Fraction in European Populations
G6PD								
	В	Reference		Normal	IV			
	A	rs1050829	N126D	Normal	IV		_	_
	A (rs10508	329, rs1050828) 329, rs137852328) 329, rs76723693)	(N126D, V68M) (N126D, R227L) (N126D, L323P)	Decreased (5-10%)	× III	0.00-0.30	n/a	n/a
	Mediterran	ean (rs5030868)	S188P	Decreased (<1%)	П			
	Canton (rs7 Kaiping	72554665),	R459L /R463H	Decreased	П			
						n/a	0.00-0.31	n/a
	Mahidol		G163S	Decreased (5-32%)	Ш			
	Chinese-5, Gaohe		L342F H32R	Decreased	Ш			
SLCOIBI								
	*1A	Reference	_	Normal	_	0.17	0.27	0.50
	*1B	rs2306283	N130D	Normal		0.78	0.60	0.22
	*5	rs4149056	V174A	Decreased	_	0.00	0.00	0.01
	*15, *16, *17	rs4149056, others	V174A others	Decreased		0.03	0.13	0.14
HLA-B								
	*57:01	-		"Positive"	-	0.010	0.016	0.068
IFNL3								
	-	Reference	_	Unfavorable	=	_	-	
	***************************************	rs12979860		Favorable		0.39	0.87	0.63
CYP2C9								
	*1	Reference		Normal	_			
	*2	rs1799853	R144C	Decreased	400	0.03	0.00	0.13
	*3	rs1057910	B59L	Decreased	_	0.02	0.04	0.07
VKORCI								
	- 1639G	Reference	-1-11-0	Normal	-			
	- 1639A	rs9923231	Reduced expression	Decreased	-	0.11	0.91	0.39

پایگاه اطلاعاتی پلیمورفیسم نوکلئو تید منفرد یک پایگاه اطلاعاتی آنلاین است که توسط مرکز ملی اطلاعات بیوتکنولوژی NCBI بنیان گذاری شده

یک داروی جایگزین را در افراد PMs و UMs تـوصیه مـیکند (جدول ۲-۵ را ببینید).

#### CYP2C19

سیتوکروم CYP2C19 P450 به طور خاصی سبب متابولیزه کردن داروهای اسیدی نظیر مهارکننده های پمپ پروتون، ضد

گوارشی نظیر یبوست در افراد PMs افزایش می یابد در حالی که عوارض جانبی مغزی نظیر خواب آلودگی و سرگیجه در میان افراد PMs و EMs تفاوتی نمی کند. ویژگیهای ضد سرفه ناشی از کدئین توسط CYP2D6 تحت تأثیر قرار نمی گیرد. براساس کتابچه راهنمای CPIC دوزهای استاندارد آغاز شده در PMs و TMs بایستی به شدت تحت پایش قرار گیرد و CPIC مصرف

افسردگیها، ضد تشنجها و داروهای ضد انعقاد میشود (فصل ۴ را ببینید). چهار فنوتیپ بالینی شناخته شده برای فعالیت EM,UM,PM,IM) CYP2C19) با بیومارکرهای ژنتیکی که برای استراتژی دوزبندی درمانی در افراد لازم است. مرتبط است. ژنی که CYP2C19 را کد می کند به شدت پلیمورفیک است که ۳۰ آلل برای آن تعریف شده است. (www.cypalleles.ki.se/cyp2c19.htm) که ۴ آلل آن بیشترین تعداد تنوع فنوتییی را دارد. برای مثال الل CYP2C19، 2\* و 3\* غیرعملکردی و بدون عملکرد هستند. آلل 1\* عملکرد کامل داشته و CYP2C19\*11 عملکرد افزایش یافتهای دارد. محدوده فنوتیپی که از PMs تشکیل شده دو آلل ناقص دارد. برای مثال 2\*/2\*، 2\*.2\* و يا 3\*/3\* و فنوتيپ UMs بيان كبدى زيادى از پروتئين CYP2C19 دارد كه به واسطه ألل 11\*/1\* يا 17\*/17\* است (جدول ۲-۵ را ببینید). یک نکته این است که آلل 17\* ویژگی افزایش فعالیت یافته دارد و بهطور کامل قادر به جبران فعالیت آللهای غیرعملکردی نبوده و لذا حضور آلل 17\* در ترکیب با آلل غیرعملکردی ممکن است فنوتیب IM را ایجاد کند (جدول ۲−۵ را ببینید). فنوتیپ PM در اَسیا بسیار رایج ّر (تقریباً ۱۶ درصد) از اروپا و آفریقا است (۲ تا ۵ درصد) که می شود انتظار داشت که احتمالاً این پدیده کاملاً وراثتی است. برای مثال اغلب آللهاي غيرعملكردي براي مثال 2\*CYP2C19 غالباً از لحاظ فراوانی در آسیاییها ۲ برابر (۳۰ درصد) بیش از آن چیزی که در اروپایی ها است (۱۵ درصد) است در حالی که آلل عملکردی ۱۱\* به ندرت در اسیاییها (کمتر از ۳ درصد) دیده می شوند و در اروپاییها و آفریقاییها (۱۶ تا ۲۱ درصد) است (جدول ۱-۵ را ببينيد).

مثال: کلوپیدوگرول یک ضد انعقاد تینوپیریدینی و پیشدارویی است که جهت پیشگیری از رخدادهای آتروترومبوتیک تجویز میشود. متابولیت فعال آن تجمع پلاکتی ناشی از آدنوزین تری فسفات را مهار میکند (فصل ۳۴ را ببینید). کلوپیدوگرل در بدن از طریق دو مکانیسم اصلی متابولیزه میشود که شامل تقریباً ۸۵ درصد آن از طریق هیدرولیز کبدی به سرعت و توسط استراز کبدی به مشتقات کربوکسیلیک اسید غیرفعال متابولیزه میشود. در حالیکه ۱۵ درصد باقیمانده از طریق دو واکنش زنجیرهای وابسته به CYP (بهطور ویژه CYP2C19) به متابولیتهای تیول مسئول عملکرد ضد انعقادی دارو متابولیزه میشود.

پلیمورفیسم ژنتیکی در CYP2C19 که موجب کاهش متابولیتهای فعال و کاهش اثرات ضد انعقادی دارو میشود،

ناشی از وجود واریانتهای ژنی است. حاملینی که دارای آلل  $CYP2C19^{*2}$  هستند هنگام مصرف کلوپیدوگرل در معرض افزایش خطر عوارض قلبی و عروقی قرار دارد به ویژه سندرم حاد کرونری هستند. نسبت خطر  $^{\prime}$  (HR)،  $^{\prime}$   $^{\prime$ 

### دی هیدروپیریمیدین دهیدروژناز (DPD)

دی هیدروپیریمیدین دهیدروژناز (DPD توسط ژن DPYD کد می شود) اولین و مهم ترین و مرحله محدودکننده سرعت در کاتابولیسم پیریمیدینها است. این آنزیم اصلی ترین راه حذف داروهای کموتراپی فلوروپیریمیدینی است (فصل ۵۴ را ببینید). تنوعهای بین گروهی و درون گروهی بسیار زیادی در فعالیت DPYD وجود دارد. بسیاری از آللهایی که در DPYD شناسایی شدهاند و علاوه بر این بسیاری از آنها نیز نادر بوده و شناسایی آن مشکل بوده و یا اینکه تأثیر کمی در فعالیت DPYD داشتهاند. سه آلل غیرعملکردی شناسایی شدند که شامل داشتهاند. هم سه آلل غیرعملکردی شناسایی شدند که شامل واریانتها نادر میباشند اما 24 بیشترین آللی است که مشاهده می شود. و اغلب تنها آللی است که در ژنوتیپ پلاتفورمهای می شود. و اغلب تنها آللی است که در ژنوتیپ پلاتفورمهای تجاری تست می شود (سایتهای زیر را ببینید:

natinal institue of health genetic testing registry http://www.ncbi.nlm.nih.gov/condition/C2720806/or http://www.ncbi.nlm.nih.gov/gtr/conditions/CN077983/ فركانس ألل 2A\* از محدوده ۵۰۰/۰ در اروپاییها، أفریقاییها و جمعیت آسیایی تا ۳/۵٪ در سوئدیها متغیر است (جدول ۱–۵ را ببینید).

مثال: سه داروی فلوروپیریمیدینی به صورت بالینی مصرف میشود که به نامهای ۵– فلورواوارسیل (۲-۱۵)، کاپسیتابین و تگافورد، که تنها در اروپا به تأیید رسیده است، نام دارد. 5-FU از

			فنوتيپ احتمالي			
ن	دارو	ديپلوتيپ¹	(نمره فعالیت)	توص	یه تنظیم دوز (دوزبندی)	منبع توصب
CYP2D						
	كدئين	*1/*1xN, *1/*2xN	UM(>2.0)		ضدوردهای جایگزین مورفین یا غیراوپیوئیدها؛ افزایش تشکیل مورفین پس از تجویز کدئین خطر سمیت را افزایش میدهد	CPIC
		*1/*1, *1/*2, *2/*2, *1/*41, *2/*5	EM(1.0-2.0)	٠	دوز آغازگر استاندارد	
		*4/*10, *5/*41	IM(0.5)		دوز آغازگر استاندارد؛ به دلیل عدم تولید مورفین میزان پاسخ پایش شود. ضددردهای جایگزین مثل مورفین و غیراوپیوئیدها جایگزین شود.	
		*3/*4, *4/*4, *4/*5, *5/*5, *4/*6	PM(0.0)		ضد دردهای جایگزین مثل مورفین یا غیراوپیوئیدها؛ تولید مورفین پس از تجویز کدئین به شدت کاهش یافته لذا ضددردی ایجاد نـمیشود. بـه دلیـل بـروز عــوارض جـانبی از مــصرف دوزهای بالا اجتناب شود.	
CYP2C19						
	كلوپيدوگرل	*1/017, *17/*17 (UM), and *1/*1 (EM)	UM, EM	٠	دوز استاندارد	CPIC
		*1/*2, *1/*3, *2/*17	IM	*	ضدانعقادهای جایگزین برای مثال پراسوگرل یا تیکاگرولر استفاده شود.	
		*2/*2, *2/*3, *3/*3	PM	•	ضدانعقادهای جایگزین برای مثال پراسوگرل یا تیکاگرولر استفاده شود.	
DPYD						
	فلوپيريميدين	*1/*1	طبيعى	•	دوز آغازگر	CPIC
		*1/*2A, *1/*13, *1/rs67676798	فـــــعالیت کاهش یافته		دوز آغازگر به ۵۰٪ کاهش یافته و بــرمینای مـیزان سـمیت یـا فارماکوکینتیک تیتر شود	
		*2A/*2A, *2A/*13, *13/*13, rs7376798/rs67376798	نقص کامل		از ضـــد ســرطانهای غـیر فلوروپیریمیدینی متفاوت است	
UGTIAI						
	ايرينوتكان	*1/*1, *1/*28	طبيعى		با دوز استاندارد آغـازی شـروع شود	1

			فنوتيب احتمالي			
منبع توصيه	سیه تنظیم دوز (دوزبندی)	توه	(نمره فعالیت)	ديپلوتيپ۱	دارو	ژن
برچسب دارو	دوز آغازگر را حداقل با یک سطح کاهش داده	*	كاهش يافته	*28/*28		
	در دوزهای ۲۵۰ میلیگرم در m <sup>2</sup> دوز آغازگر را ۳۰٪ کاهش دهد در دوز برابر ۲۵۰ میلیگرم در m <sup>2</sup> نیاز به تعدیل دوز نداریم	٠				
						TPMT
CPIC	دوز استاندارد أغازگر	•	طبيعي، فعاليت زياد	*1/*1	تيوپورين	
	با ۳۰ تا ۷۰ درصد دوز هدف آغاز نموده هر ۲ تا ۴ هفته با پایش دقیق بالینی سلولهای سفید خونی و تست کبدی بررسی شود	•	فعالیت متوسط	*1/*2, *1/*3A, *1/*3B, *1/*3C, *1/*4		
	بیماریهای بدخیم: کاهش عـمده تیوپورین و کاهش ۱۰ برابر و مصرف ۳ بار در هفته به جای هر روز	•	فعالیت کم	*3A/*3A, *2/*3A, *3C/*3A,*3C/*4,*3C/*2, *3/A/*4		
	شرایط غیرطبیعی: داروهای غیرتیوپورینی سرکوبگر ایمنی	•				
	ئوت محدود شده است.	موزية	مردان و خانمهای هو	پیشہینی ژنوتیپ به فنوتیپ در ه		G6PDX- linked trait
برچسب دارو	دوز استاندارد		طبيعى	B, A	راسبوريكاز	
	داروهای جایگزین: راسبوریکاز در بسیماران با نقص GGPD ممنوع است.	•	نقص خفیف	A		
	داروهای جایگزین: راسبوریکاز در بـیماران بـا نـقص G6PD ممنوع است.	•	نقص شدید	مدیترانهای، کانتون		
						SLC01B1
CPIC	دوز آغازگر	•	فعاليت طبيعى	*1/*1	سیمواستاتی <i>ن</i> ۴۰mg	
	دوز پایین و پایش CK یا استاتین جایگزین مدنظر باشد.	•	فعاليت متوسط	*1/*5, *1/[*15,*16, or *17]		
	دوز پایین و پایش CK یا استاتین جایگزین مدنظر باشد.	•	فعالیت کم	*5/*5, *5/[*15, *16, or *17], [*15, *16, or *17](*15*16,or*17]		
						HLA

#### آللهای اصلی و فرکانس (فراوانی) آنها در جمعیتهای آسیایی، آفریقایی و اروپایی (ادامه) جدول ۲-۵

ژن	دارو	دیپلوتیپ	فنوتیپ احتمالی (نمره فعالیت)	توصیه تنظیم دوز (دوزبندی)	منبع توصيه
IFNL3					
		*Other/*57:01, *57:01/*57:01	مثبت	• داروی دیگر تجویز شود	
	PEG-IFN-α/ RBV	rs12979860/rs12979860	مطلوب	میزان درمان پیش از آغاز درمان مدنظر باشد > ۷۰٪ شانس SVR را پس از ۴۸ هفته دارد.	
		Reference/rs12979860	غيرمطلوب	میزان درمان پیش از آغاز درمان مــدنظر بـاشد > ۳۰٪ شــانس SVR را پس از ۴۸ هفته دارد.	
	PEG-IFN-α/ + RBV مهارکنندههای پروتئاز	rs12979860/rs12979860	مطلوب	رژیم توصیه شده شانس ۹۰ درصدی برای SVR پس از ۴۲ تا ۴۸ هفته پس از درمان و با شانس ۸۰ تا ۹۰ درصدی برای کوتاه شدن طول دوره درمان	
		Reference/reference or reference/rs12979860	غيرمطلوب	رژیم توصیه شده شانس ۴۰ درصدی برای SVR پس از ۴۲ تا ۴۸ هفته پس از درمان و با شانس ۵۰ درصدی برای کوتاه شدن طول دوره درمان	
CYP2C9, VKORC1					
	وارفارين	*1/*1, *1/*2, *2/*2, *2/*3, *1/*3, *3/*3, -1639GG, -1639GA, -1639AA	متنوع	الگوریتم دوز معتبر برمبنای  ســــــایت  www.warfarindosing.org  شود در برابر نسبت نرمال شده  بـــــــــــــــــــــــــــــــــــ	

١. ديپلوتيپ نشان داده شده دو عضو جفت كروموزوم براي مثال ١\*/١\* است كه نشان ميدهد هر دوكروموزوم حاوي آلل ١\* براي أن ژن است در حالي كه 11\*/1\* نشان دهنده یک آلل هتروزیگوت با آلل 1\* و 11\* است.

شود درحالی که کاپسیتابین و تگافورد به صورت خوراکی مصرف لحاظ فارماكولوژيكي تركيب فعال هر سه دارو بود و همه أنها در درمان تومورهای سفت نظیر کولورکتال و سرطان سینه کاربرد دارد (فصل ۵۴ را ببینید). 5-FU بایستی بهصورت وریدی تجویز

شده و در بدن به متابولیت فعال F-U تبدیل می شوند. تنها ۱ تا ۳ درصد دوز تجویز شده پیش دارو به متابولیت سیتوتوکسیک،

CPIC .۲ خنسرسیوم کاربرد بالینی فارماکوژنومیک است. توصیه خاص برای تمام داروها به صورت آنلاین در سایت www.pharmakborg/page/cpic موجود است.

۳. DPWG = گروه فارماکوژنومیک Dutch است. توصیه خاص برای تمام داروها به صورت آنلاین در سایتwww.pharmakborg/page/dpwg موجود

۴. SVR= پاسخ ویروسی پایدار

في IWPG = كنسرسيوم بين المللي فارماكوژنتيك وارفارين. عوامل جايگزين بايستي به دقت برمبناي ويژگيهاي بيمار ائتخاب شوند.

برای مثال  $\Delta$ - فلورویوریدن  $\Delta$ - مونوفسفات (FUMP) تبدیل می شود که به سرعت سلول های سرطانی را هدف قرار داده و سنتز DNA را مهار می کند. اغلب دوز تجویزشده (بیش از  $\Delta$ - DNA) از طریق DPD به پیریمیدین کاتابولیزه شده و در ادرار دفع می شود. کمبود یا نقص DPD می تواند به طور معنی داری کلیرانس  $\Delta$ - و DPD را افزایش داده و خطر سمیت و ابسته یعنی P-UMP و افزایش داده و خطر سمیت و ابسته به دوز فلوروپیریمیدین ها برای مثال سرکوب مغز استخوان، موکوزیت، نوروتوکسیتی، سندرم دستوپا و اسهال را افزایش دهد. توصیههای CPIC برای درمان در جدول  $\Delta$ - شان داده شده است.

### آنزیمهای فاز II

هـمانطور کـه در فـصل ۴ تـوضیح داده شد واکنشهای بیوترانسفورماسیون آنزیمهای فاز II بهطور تیپیک مولکولهای آندوژن را کـونژوگه میکنند بـرای مثال سـولفوریک اسید، گلوکورونیک اسید و استیک اسید کـه مـوجب کـونژوگه شدن ترکیبات مختلفی شده و مـوجب دفع آنـها از بـدن میشوند. درنتیجه پلیمورفیسم در آنزیمهای فاز II ممکن است حذف دارو را کاهش داده و خطر بروز سمیت را افزایش دهد. در این بخش ما مثالهای کلیدی از پلیمورفیسم آنزیمهای فاز II و پیامدهای فارماکولوژیکی ناشی از آن را در تجویز داروی ذکر شده را عنوان خواهیم نمود.

### یوریدین ۵۰-دی فسفو گلوکورنیل ترانسفراز UGT1A1)

آنزیم یـوریدین ٬۵۰ دی فسـفو گلوکورنیل ترانسفراز ۱۸۱ (UGTIA۱) توسط ژن UGTIA۱ کد شده که گلوکورونیک اسید را به مولکولهای لیپوفیلیک برای مثال بیلیروبین و طیف وسیعی از داروهای درمانی که به صفرا وارد می شوند را کونژوگه میکند (فصل ۴ را ببینید). موکوس ژن UGTIA۱ بیش از ۳۰ آلل تعریف شده دارد که برخی از آنها موجب کاهش کامل عملکرد UGTIA۱ می شود. اغلب پلیمورفیسمهایی که موجب کاهش عملکرد موکوس در ژن UGTIA۱ می شود نادر هستند اما به هر حال آلل 28\* در میان ۳ نژاد رایج وجود دارد (جدول ۱–۵). تقریباً ۱۰٪ جمعیت اروپاییها حامل هوموزیگوت با آلل \*28 برای مثال ژنوتیپ 28\*\* الل UGTIA۱ دارند که از لحاظ کلینیکی سندرم ژنوتیپ 28\*\* الل 28\* برای کا که تکرار شده در پروموتور ژبلبرت دارند. آلل 28\* برای کاهش بیان آنزیم UGTIA۱ پروگزیمال مشخص شده و با کاهش بیان آنزیم UGTIA۱

همراه است. به طور کلی از لحاظ بالینی سندرم ژیلبرت خوش خیم است، اما افراد تحت تأثیر ممکن است به واسطه کاهش ۳۰ درصدی در فعالیت UGT1A1 دچار افزایش ۶۰ تا ۷۰ در سطح سرمی بیلی روبین غیرکونژوگه شوند. افرادی که ژنوتیپ 28\*\*28 UGT1A1 دارند در معرض خطر افزایش واکنشهای دارویی می باشند که سوبسترایی آنزیم UGT1A1 هستند زیرا حذف بیلی روبین در این افراد کاهش می یابد.

مثال: ایرینوتکان یک پیشدارویی است که مهارکننده توپوایزومراز ۱ بوده که درمان خط اول در کموتراپی بوده و در ترکیب با 5-FU و لووکورین در درمان کارسینومای کولون و رکتوم متاستاتیک به کار میرود (فصل ۵۴ را ببینید). ایرینوتکان توسط آنزیم کربوکسیل استراز کبدی به متابولیتهای سیتوتوکسیک تبدیل میشود. SN-38 که توپوایزومراز ۱ را مهار میکند سبب پایان بخشی به رونویسی DNA و سبب مرگ سلولی میشود. متابولیت فعال SN-38 مسئول اثرات درمانی و همچنین سمیت گوارشی و مغز استخوان ناشی از دارو میباشد (که البته اثر درمانی یا سمی آن وابسته به دوز است ـ مترجم.) غیرفعال شدن SN-38 از طریق پلیمورفیسم آنزیم UGTIA1 انجام میشود و حاملین واریانت LGTIA1 در معرض افزایش خطر سمیت تهدیدکننده واریانت برای مثال نوتروپنی و اسهال ناشی از کاهش کلیرانس متابولیت SN-38 میشود (مطالعه مورد را در ابتدای فصل مطالعه کنید).

## تيوپورين S- متيل ترانسفراز ('TPMT)

تیوپورین 8- متیل ترانسفراز (TPMT) سبب اتصال گروه متیل به ترکیبات آروماتیک و سولفیدریل چندحلقهای شده و مسئول غیرفعال شدن فارماکولوژیک داروهای تیوپورین میباشد (فصل 1 را ببینید). در حالی که اغلب جمعیتها (1 تا 1 درصد) دو آلل TPMT عملکردی را به ارث برده و فعالیت زیادی از TPMT دارند، 1 درصد اروپاییها و آفریقاییها یک آلل کاربردی داشته و فعالیت متوسطی از این آنزیم را دارا میباشند. به علاوه 1 درصد اروپایی دو آلل ناقص و معیوب را به ارث برده و فعالیت درصد اروپایی دو آلل ناقص و معیوب را به ارث برده و فعالیت بشیل تا تعالیت بسیار اندگی دارند (جدول 1 – 1). پلیمورفیسم فنوتیپهای مختلف فعالیت تا TPMT ممکن است سبب تولید متوسط و یا کم شده که سبب تغییرات در میزان غیرفعال شدن متوسط و یا کم شده که سبب تغییرات در میزان غیرفعال شدن داروهای تیوپورین و تغییر در میزان بروز خطر سمیت می شود. بیش از 1 تنوع فنوتیپ در آنزیم TPMT در تمام جمعیتها به بیش از 1 بروز سه موتاسیون نقطهای که در چهار آلل غیرعملکردی

<sup>1-</sup> Thiopurine S-Methyl Transferase (TPMT)

تعیین می شود، ایجاد می شود. این اَللها شامل 3C\* و 3B\* و 3A AA\* و TPMT\*2 است (جدول ۲-۵). اغلب تستهای ژنتیکی قادر به تشخیص افرادی هستند که فعالیت TPMT اَنها کاهش بافته است.

مثال: سه داروی تیوپورینی از لحاظ بالینی فعالند که شامل آزاتـيوپرين <sup>۱</sup> ۶− مـرکاپتوپورين ٔ (MP-6) و ۶− تـيوگوانـين ً (6-TG) است که همه آنها مسیرهای متابولیکی و فارماکولوژیکی مشترکی دارند. آزاتیویرین (پیشداروی MP (6-MP (c-مان اختلالات ایمونولوژیک کاربرد دارند. در حالی که MP-6 و G-TG عوامل ضد سرطان هستند (فصل ۵۴ را ببینید). AF-6 و 6-TG ممكن است توسط آنزيم هيپوگزانتين گوانوزين فسفوريبوزيل ترانسفراز <sup>۴</sup> (HGPRTase) به فرم فعال نوكلئوتيد ۶- تيوگوانين<sup>۵</sup> (TGNs) تبدیل شده که این فرم فعال مسئول پاسخ فارماکولوژیک و سمیت ناشی از این دارو است. به طور جایگزین 6-MP و 6-TG توسط أنزيمهاي پليمورفيك TPMT و گزانتين اکسیداز غیرفعال شوند که منتهی سوبسترای فعال کمتری در مقایسه با فرمان متابولیزه شده توسط HGPRTase ایجاد می کنند. TPMT اصلی ترین تعیین کننده متابولیسم تیوپورین بوده و سبب تولید متابولیت سیتوتوکسیک 6-TGN و سمیت ناشی از تبویورین می شود. جدول ۲-۵ را جهت راهنمایی دوز ببینید.

## سابر آنزيمها

#### G6PD

گلوکز ۶- فسفات دهیدروژناز ۶ (G6PD) اولین و مرحله محدودکننده سرعت در مسیر پنتوز فسفات بوده و مقادیر زیادی از NADPH کاهش یافته را تولید می کند. در سلولهای گلبول های قرمز در شرایطی که میتوکندری حضور ندارد، G6PD منبع خارجي تأمين NADPH و گلوتاتيوين كاهش يافته (احيا شده) خارجی می باشد که نقش مهمی در پیشگیری از آسیبهای اکسیداتیو دارند. در شرایط طبیعی، G6PD در گلبولهای قرمز قادر به سمزدایی گونههای اکسیژن ناپایدار میباشد. این فعالیت در شرایطی انجام می شود که گلبول قرمز تنها با ۲٪ از قابلیت تئوریک خود می تواند این فعالیت را انجام دهد. به دنبال مواجهه با عوامل استرسزای اکسیداتیو خارجی برای مثال عفونت، دانههای سویا و داروهای خاص، فعالیت G6PD در گلبولهای قرمز نسبت به NADPH موردنیاز را تأمین نموده و لذا از اکسیداسیون هموگلوبین محافظت میکند. افرادی که کمبود G6PD دارند، یعنی فعالیت آنزیم کمتر از ۶۰٪ است، براساس طبقهبندی سازمان بهداشت جهانی در معرض خطر افزایش

تخریب گلبولهای قرمز برای مثال همولیز (بهواسطه کاهش قابلیت آنتی اکسیدانی در شرایط اکسیداتیو) قرار دارند (جدول ۳-۵).

ژنی که آنزیم G6PD را کد میکند در کروموزوم X قرار داشته و بسیار پلے مورفیک است به طوری که بیش از ۱۸۰ واریانت ژنتیکی داشته که سبب نقص و کمبود آنزیم می شوند. بیش از ۹۰ درصد واریانتها دارای جابهجایی یک باز در ناحیه کددهی شده می باشد که سبب تولید تغییراتی در آمینواسیدها می شود که نهایتاً سبب تولید آنزیمهای با فعالیت ناقص می شود. با توجه به اینکه این آنزیم وابسته به کروموزوم X است مردان با یک کروموزوم X و خانمها با دو کروموزوم X ممکن است فعالیت طبیعی برابری از G6PD داشته باشند. به طور مشابه مردان هوموزیگوت که فعالیت ناقص آنزیمی دارند (با نقص در کپی ژن G6PD در کروموزوم X منفرد) و خانمهای هوموزیگوت با فعالیت ناقص آنزیمی (با دو کپی ناقص) فنوتیپ کاهش یافتهای از آنزیم را نشان می دهند (جدول ۱-۵). به هر حال برای خانمهای هوموزیگوت (با یک آلل ناقص و آلل کامل) پیشبینی ژنوتیپ به فنوتیپ نسبت به بررسی حالت کروموزوم X، بسیار ساده تر است فعالیت آنزیم GGPD در خانمهای هتروزیگوت قابل تخمین است و لذا ممکن است بتوان تست فعالیت G6PD را در این افراد بهطور کامل انجام داد.

نقص در آنزیم GGPD بیش از ۴۰۰ میلیون نفر را در دنیا تحت تأثیر قرار میدهد و سازمان بهداشت جهانی فعالیت تحت تأثیر قرار میدهد و سازمان بهداشت جهانی فعالیت (GGPD را در پنج رده مختلف طبقه بندی نموده است (جدول ۳–۵). اغلب پلیمورفیسم ژنوتیپ GGPD ناقص مربوط به کلاس و رده دوم با کمبود حاد فعالیت (کمتر از ۱۰٪ فعالیت نرمال) و کلاس با رده سوم (۱۰ تا ۶۰ درصد فعالیت نرمال) میباشد. اغلب افرادی که فعالیت کاهش یافته از این آنزیم را نشان میدهند مربوط به مناطقی از دنیا میباشند که از لحاظ جغرافیایی فعالیت و شیوع بالایی از مالاریا را دارا میباشد. آللهای پلیمورفیک در طول زمان فراوانیها و تغییراتی را کسب میکنند تا از مرگ ناشی از مالاریا مقاوم باشند. فرکانس نقص میکنند تا از مرگ ناشی از مالاریا فیز تقریباً ۸٪ است که شیوع آلل مهین آلل با شدت بسیار شدیدتری آلل غالب منطقه مدیترانه و همین آلل با شدت بسیار شدیدتری آلل غالب منطقه مدیترانه و آسیای غربی (عربستان سعودی، ترکیه و هندوستان) است. شیوع آسیای غربی (عربستان سعودی، ترکیه و هندوستان) است. شیوع

<sup>1-</sup> Azathiopurine 2- 6-Mercaptopurine

<sup>3- 6-</sup> Thioguanin

<sup>4-</sup> Hypo xanthine-guanin phosphorybosil Transferase

<sup>5- 6-</sup>Thioguanin Nucleotide

<sup>6-</sup> Glucose 6- phosphate delydrogenaze

IV

المراق ال	11 111111111111111111111111111111111111		
فنوتيپ باليني	فعاليت أنزيم	سطح كمبود	سازمان بهداشت جهاني
انمی همولیتیک مزمن (غیر اسفروسیتی)	کمتر از ۱۰٪	شدید	I
خطر أنمى هموليتيك حاد، هموليز متناوب	کمتر از ۱۰٪	شدید	The state of the s
خطر أنم هموليتيكي جاديهمولين در صوبت محمد عواول استبيبين	1-2-118-	la sera	III

۱۵۰-۱۵۰ درصد

بیش از ۱۵۰ درصد

جدول ۳-۵ طبقه بندی انواع کمبود G6PD (گروه عملکردی ۱۹۸۹، ۱۹۸۹)

و توزیع بسیار زیاد واریانتهای آلل هتروژنوس در آسیای غربی و آسیا پاسیفیک پیش بینی خطرات ناشی از کمبود GGPD را پیچیده میکند. به هر حال غالب ترین آلل رایج در آسیا آلل کلاس دو است که به نامهای مدیتریان (مکایپینگ و کانتون آنام دارد و همچنین آللهای کلاس سه که ماهیدول آ، چینی  $-\Delta$  و گاؤهه  $\delta$  نام دارند (جدول  $1-\Delta$ ).

نرمال

افزايش فعاليت

مثال: راسبوریکاز ۷ یک آنزیم نوترکیب اورات اکسیداز است جهت درمان و مدیریت سطح اسید اوریک در بیماران تحت شیمی درمانی سرطان استفاده می شود. به دنبال لیز شدن تومورها سطح اوریک اسید افزایش می یابد که این آنزیم با تبدیل این اوریک اسید به آلانتوئین، فرم محلول تر و قطبی تر، سبب دفع بهتر ماده اسید اوریک می شود. در طول تبدیل اوریک اسید به آلانتوئين پراکسيد هيدروژن توليد ميشود که اين پراکسيد هیدروژن بایستی به گلوتاتیون تبدیل شود تا آسیبهای اکسیداتیو ایجاد نکند. افرادی که دچار کمبود G6PD هستند در صورت دریافت راسبوریکاز در معرض خطرات آنمی و متهموگلوبینمی ناشی از تولید و عدم متابولیز H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> میباشد. شرکتهای تولیدکننده پیشنهاد میکنند که پیش از آغاز درمان در جمعیتهای در معرض خطر (افراد آفریقایی و مدیترانهای) بایستی پیش از آغاز درمان با راسبوریکاز تحت بررسی قرار گیرند و همچنین در افرادی که دچار کمبود فعالیت G6PD هستند نیز باید این بررسی صورت پذیرد (جدول ۲-۵.

## ■ واریانتهای ژنتیکی در ترانسپورترها

ترانسپورترهای غشای پلاسمایی که در سلولهای اپی تلیال بسیاری از بافتها برای مثال، روده، کلیهها و غشاء سلولهای کبدی حضور دارند که جذب و ورود ترکیبات آندوژن و اگزوژن نظیر داروها را واسطه گری می کنند ترانسپورترها که اغلب با آنزیمهای متابولیزه کننده دارو در ارتباط هستند نقش مهمی در

تعیین غلظت داروها و متابولیت آنها در بافت و پلاسما ایفا میکنند. تفاوتهای ژنتیکی در ژنهای ترانسپورتر می توانند به طور معنی داری غلظت و پاسخ دارویی را تغییر داده و لذا خطر بروز سمیت را افزایش دهد. در این بخش مثالهای کلیدی از پلی مورفیسمهای ترانسپورترهای جاذب و اثرات فارما کولوژیک آن بر سمیت استاتین ها ارائه شده است.

وجود ندارد

وجود ندارد

## ترانسپورترهای آنیونهای ارگانیک^ (OATP1B1)

ترانسپورترهای OATP1B1 (که توسط ژن SLCO1B1) در غشاء سینوویال (که با خون مواجهه میشود) سلولهای هیاتوسیت حضور داشته و مسئول جذب کبدی داروهای اسیدی ضعیف و تركيبات درون زا نظير استاتين ها، متوتركسات و بيلي روبين میباشد. بیش از ۴۰ نوع واریانت غیرهمسان (nsSNPs) در این نوع ترانسپورتر شناسایی شده است که برخی از آنها عملکرد این ترانسپورتر را کاهش میدهند. رایجترین پلیمورفیسم که سبب کاهش عملکرد این ترانسیورتر می شود rs4149056 است که عملکرد ترانسپورت سوبستراهای OATP1B1 را در شرایط in vivo همچون شرایط in vivo و تغییرات فارماکوکینتیک بالینی ناشی از آن کاهش میدهد. واریانت موجود سبب کدشدن و تغییر آمینواسیدی Val174Ala می شود که با کاهش بیان غشایی این پروتئین همراه بوده و قابلیت جابهجایی توسط این ترانسيورتر را كاهش مي دهد. آلل 5\* نسبتاً نادر است (rs4149056 به تنهایی کمتر از ۱ درصد است). اما سایر اللهایی كه سبب كاهش عملكرد مي شوند (نظير 15\* و 16\* و 17\*: هیاتوسیتهایی که حاوی rs4149056 هستند) در اغلب

2- Kaiping

<sup>1-</sup> mediterian

<sup>3-</sup> canton 4- mahidol

<sup>3-</sup> canton

<sup>5-</sup> chinese-5 6- Gaohe

<sup>7-</sup> Rasburicase

<sup>8-</sup> organic anionic transporter

اروپاییها و آسیاییها وجود دارند (بین ۵ تا ۱۵ درصد) (جدول ۱-۵ را ببینید).

مثال: مهارکنندههای آنزیم هیدروکسی متیل گلوتاریل کوآنزیم A ردوکتاز (HMG-CoA) (استاتینها) داروهای بسیار مؤثری هستند که به صورت گسترده جهت کاهش چربی سرم جهت پیشگیری از مشکلات قلبی و عروقی (فصل ۳۵) تجویز می شوند. هفت داروی استاتینی در حال حاضر مصرف می شود که بسیار ایمن بوده و به راحتی تحمل می شوند، اما سمیت عضلانی ممكن است مصرف أنها را محدود كند. فاكتورهاي خطر شناخته شده شامل دوز زیاد استاتین، تداخلات دارویی، سن بالا و اختلالات متابولیکی است. علاوه بر این واریانت رایج rs4149056 در SLCO1B1 سبب افزایش مقادیر سیستمیک سیمواستاتین (افزایش ۲۲۱ درصدی در سطح زیر پلاسمایی برای واریانتهای rs4149056 برای مشال 5\* و SLCO1B1\*5/\*5 مي باشند [11\* يا 15,\*16\*] [17\* يا 15,\*16\*] [11\* یا 16\*,15\*] و مشخص شد که ارتباط نزدیکی با میوپاتی ناشی از سیموواستاتین دارند. در افرادی که سیموواستاتین را دریافت نموده و دارای OATPIBI کاهش عملکرد یافته دارند (حداقل دارای یک الل غیرعملکردی هستند) CPIC دوز کم سیموواستاتین و یا استاتین جایگزین را توصیه میکند (جدول

### ■ تنوعهای ژنتیکی در عملکرد سیستم ایمنی

فاکتورهای ژنتیکی مسئول پاسخ دارویی و سمیت ناشی از آنها برای تنها محدود به فرآیندهای فارماکوکینتیکی وابسته به ژنها برای مثال آنزیمهای متابولیزه کننده و ترانسپورترها نمی شود. افزون بر ایس منابع تنوع این واریانت شامل ژنهای دخیل در فارماکودینامیک نظیر گیرندههای دارویی و اهداف دارویی همچون سایر ژنهای دخیل در فرآیند فارماکودینامیک نیز می اشند. برای مثال پلی مورفیسم در لوکوس HLA با سمیت دارویی برخی از داروها مرتبط است.

## واکنشهای ازدیاد حساسیت ناشی از داروها

واکنشهای ازدیاد حساسیت ناشی از دارو از محدوده راشهای خفیف تا سمیت پوستی خیلی شدید بروز میکند. از واکنشهای ازدیاد حساسیت می توان به آسیب کبدی، نکروز اپیدرمی سمی

(TEN) و سندرم استیونس جانسون آ (SJS) و واکنشهای شدید و سایر متابولیکهایی که آنتیژنها را میسازند نام برد. کلاسهای دارویی که معمولاً ازدیاد حساسیت را باعث میشوند شامل سولفانامیدها، داروهای ضدالتهاب غیراستروئیدی (NSAIDs)، آنتیبیوتیکها، استروئیدها، عوامل ضد صرع و متوترکسات میباشد. آباکاویر یک مهارکنده آنزیم ترانس کریپتاز معکوس ویروسی است که در درمان HIV کاربرد دارد و سبب معکوس ویروسی شده در حالی که فلوکساسیلین سبب آسیب کبدی میشود.

واکنشهای ازدیاد حساسیت در جمعیتهای مختلف متفاوت است. برای مثال سمیت پوستی ناشی از کاربامازپین شیوع بیشتری در جمعیتهای آسیای شرقی دارد. واکنشهای ازدیاد حساسیت وابسته به جمعیت ارتباط نزدیکی با پلیمورفیسم سیستم HLA کمپلکس سازگاری بافتی (MHC) (فصل ۵۵ را ببینید) دارد. از چندین شکل HLA، پلیمورفیسم در HLA-B، بلیمورفیسم در HLA-DQ و HLA-DQ بیشترین ارتباط را با ازدیاد حساسیت ناشی از برخی داروها نظیر آلوپورینول، کاربامازپین، آباکاویر و فلوکساسیلین دارد (جدول ۴-۵).

بسیاری از پلیمورفیسمهای HLA-B شناسایی شده و فرکانسهای بسیار زیادی انواع آللها در جمعیتهای مختلف در

جدول ۴-۵ پلی مورفیسم ژنهای HLA که با سندرم استیونس جالسون نکروز سمی پوستی یا سمیت کبدی پوستی مرتبط است.

واریانت ژن HLA	دارو عوارض جانبي
HLA-B*57:01	سمیت پوستی ناشی از آباکاویر
HLA-B*58:01	سمیت پوستی ناشی از آلوپورینول
HLA-DRB1*15:01	سمیت کبدی ناشی از آموکسیسیلین ـ
DRB5*01:01	كلاولونيك
هاپلوتىپ DQB1*06:02	
HLA-B*15:02	سمیت پوستی ناشی از کاربامازپین
HLA-B*57:01	سمیت کبدی ناشی از فلوکساسیلین
HLA-DQB1*06,*02	داروهای مختلف، آنالیز
HLA-DRB1*15,07	مختلف آسیبهای کبدی یا کلستاتیک
HLA-DRB1*07,	زيــلمگتران، سبب افـزايش ALT
HLA-DQA1*02	مىشود

<sup>1-</sup> toxic epidermal necrosis

<sup>2-</sup> stevens johnson syndrome

<sup>3-</sup> major histocompatibility complex

این زمینه شناسایی شده است. پلیمورفیسم موجود در HLA-B ممکن است سبب تغییر محل اتصال آنتیژن در مولکول HLA شود که ممکن است پپتید آن را تغییر دهد. و وجود پپتیدهای خاص جهت اتصال دارو که به وسیله پلیمورفیسم HLA-B ایجاد می شود. سبب واکنشهای از دیاد حساسیت ناشی از برخی از داروها می شود.

مثال ۱: آباکاویر با واکنشهای ازدیاد حساسیت و به ویژه SJS همراه است که برای چندین سال به صورت ایدیوسنکراتیک و با مکانیسم ناشناخته همراه بوده است. اگرچه پپتیدی که سبب اتصال آباکاویر و ازدیاد حساسیت ناشی از آن میشود شناخته نشده و جداسازی نشده است. اما به نظر میرسد که با پلیمورفیسم HLA-B\*57:01 که بیشتر در جمعیتهای اروپایی پلیمورفیسمهای بلیمورفیسههای ازدیاد حساسیت ناشی از آباکاویر مرتبط نشد. به هر حال این نکته ارزشمند است که پلیمورفیسم نشد. به هر حال این نکته ارزشمند است که پلیمورفیسم است، اما علت کامل آن مشخص نیست که حتی بسیاری از افراد است، اما علت کامل آن مشخص نیست که حتی بسیاری از افراد با وجود این پلیمورفیسم فاقد این واکنشها هستند. این عدم وجود حساسیت به طور کامل شناخته نشده و نیازمند تحقیقات بیشتری است.

اما ازدیاد حساسیت ناشی از آباکاویر با فرکانس آللهای HLA-B\*57:01 در جمعیتهای مذکور همراه و مرتبط است به عنوان یک پیش دارو آباکاویر به کاربوویر تری فسفات، یک مولکول واکنشگر، تبدیل می شود که به نظر این مولکول واکنشگر در واکنشهای ایمنی ناشی از دارو دخالت دارد. ازدیاد حساسیت ناشی از آباکاویر به نظر میرسد که به واسطه CD8T باشد. در واقع یک افزایش در سلولهای CD8T در پوست بیماران درمان شده و دچار حساسیت شده با آباکاویر دیده می شود. مطالعات و یافته ها نشان می دهد که سلول های CD8T مثبت توسط رده سلول های لنفوبالاستوئید که HLA-B\*57:01 را بيان نموده اما HLA-B\*57:02 يا HLA-B\*58:01 را سان نمی کنند، تحریک می شود. این مطلب این نکته را پیشنهاد مى كند. پروتئين HLA-B\*57:01 ممكن است پپتيد وابسته بـه آباکاویر را شناسایی و به آن متصل شود که البته توسط سایر پلیمورفیسم تشخیص داده نمی شود. بهطور جایگزین محصول ژن HLA-B\*57:01 ممكن است پپتيد متصل بـ ليگاند را در سطح سلول بیان کند که بهطور ساختاری ترکیب متفاوتی دارند که توسط سلولهای T سیتوتوکسیک تشخیص داده می شود.

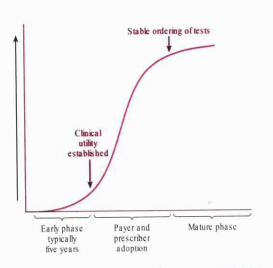
به دلیل اهمیت درمان با آباکاویر تست ژنـتیکی بـیومارکر

HLA-B\*57:01 که با ازدیاد حساسیت آباکاویر همراه و مرتبط است، به سرعت در فرآیندهای بالینی و درمان با آباکاویر گنجانده شده است. به طوری که بایستی از سایر تستهای روتین اهمیت بیشتری پیدا کند (شکل  $(\Delta-1)$ ). توصیههای CPIC که برمبنای نتایج ژنوتییی در جدول  $(\Delta-1)$  شان داده شده است.

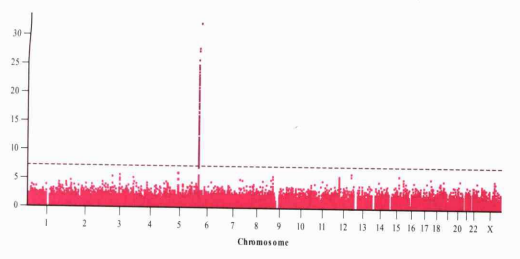
مثال ۲: ازدیاد حساسیت فلوکساسیلین ممکن است منجر به سمیت کبدی شود. به ویژه در ۵۱ مورد از سمیت کبدی ناشی از فلوکساسیلین ارتباطی با پلیمورفیسم HLA-B\*57:01 شناخته شده است (شکل ۲–۵)، پلیمورفیسم HLA با سمیت کبدی ناشی از سایر داروها مرتبط است (جدول ۴–۵). برای مثال واکنش نسبت به داروی ضدانعقاد زیملگتران با آلل واکنش نسبت به داروی ضدانعقاد زیملگتران با آلل سل کاربرد دارند نظیر ایزونیازید، ریفامپین و اتامبوتول به نظر میرسد که سبب بروز سمیت کبدی میشوند که با پلیمورفیسم میرسد که سبب بروز سمیت کبدی میشوند که با پلیمورفیسم HLA ارتباط دارد.

### IFN13

اینترفرون لامبدا ۳۰ (33-IFN که با نام اینترلوکین E8-B هـم شناخته میشود)، که توسط ژن IFNL3 یا (IL2813) کد میشود به خانوادهای از سایتوکاینهای IFN-A نـوع III وابسـته است.



شکل ۱-۵ افزایش میزان آزمایش واریانتهای ژنتیکی جهت بررسی متابولیسم داروها در طول زمان، که سازگاری نتایج تستها با پزشکی بالینی ۳ مرحله را طی نموده است. تست HLA-B\*5701 سریع از بقیه این سازگاری را کسب کرد.



شکل ۳-۵، نتایج حاصل از مطالعه سمیت کبدی ناشی از فلوکساسیلین. هر کدام از نقطه ها بیانگر یک SNP در بررسی ژنوم های افراد است. محور کها بیانگر جایگاه SNP در کروموزوم و محور ۷ بیانگر شدت ارتباط هر کدام از SNP با آسیب های کبدی است. در مطالعه ای که حاوی ۵۱ بیمار مبتلا به آسیب کبدی و ۲۸۲ فرد کنترل سالم بود. یک پیک منفر د بسیار زیاد و بلند در کروموزوم ۶ در منطقه MHC قرار داشته و ارتباط بسیار زیاد SNP و عارضه کبدی را نشان می دهد. خطوط تیره افقی بیانگر حداقل سطح پذیرفته شده معنی داری در این مطالعه می باشد.

IFNs تیپ III اثرات مشترک درمانی بسیار زیادی با IFNs نوع I برای مثال  $\mu$ IFN (فصل ۵۵) دارد که از جمله این اثرات القای مستقیم توسط ویروسها و اثر بر مسیر مشترک JAK-STAT (از طریق گیرندههای پیامرسان هترودایمریک) به منظور فعالیت ضدویروسی در سلولها است. IFNs تیپ III نقش مؤثری در هپاتیت C ویروسی (HCV) دارد. واریانتهای ژنتیکی که نزدیک به ژن IFNL3 نشان داده شده که نقش مؤثری در درمان HCV دارنــد کــه ایـن واریـانتها بـه IFN-α پگـیلاته (PEG-IFN-α) در ترکیب با ریباویرین (RBV) پاسخ میدهد. تقریباً میزان درمان ۲ برابری در بیماران با ژنوتیپهای مطلوب مشاهده شده است. در حالی که مکانیسم این ارتباط هنوز مشخص نیست. واریانت rs12979860 که نزدیک IFNL3 است به نظر میرسد قوی ترین پیشگویی کننده برای بیماران مبتلا به HCV-1 مے باشد کے داروی PEG-IFN-a/RBV دریافت نمودهاند. آللهای مطلوب، واریانت rs12979860 غالباً در آسیایی به ارث میرسد، وجود دارد (بیش از ۹۰ درصد) و فراوانی آن در آفریقا بسیار کم است (جدول ۱-۵). این توزیع فراوانی مشابه میزان پاسخ به درمان با PEG-IFN-α/RBV در بیماران مبتلا به HCV می باشد.

اینترفرون پگیلاته به همراه ریباویرین HCV مـزمن ۱۶۰

میلیون نفر را در سراسر دنیا مبتلا نموده و سبب سیروز و سرطان کبدی می شود. هدف درمان ضد ویروسی برای HCV، نابود کردن عفونت می باشد که از لحاظ کلینیکی دستیابی به پاسخ ضد ویروسی پایدار' (SVR) تعریف می شود. برای مثال عدم وجود RNA ویروسی HCV به مدت ۶ ماه پس از پایان درمان. برای بیمارانی که رژیم PEG-IFN-α/RBV را دریافت نمودهاند که همراه با بسیاری از اثرات جانبی و پاسخ ضعیف درمانی است. تصمیم درمانی برمبنای احتمال وجود SVR صورت میپذیرد. پیشگوکنندههای وجود SVR شامل فاکتورهای وابسته ویروسی همچون فاکتورهای وابسته به بیمار میباشد. علاوه بر این ه وموزیگوتهای اروپایی که دارای ژنوتیپ مطلوب هستند (دارای IFNL3rsi2979860/rsi2979860 میباشند. میزان SVR تقریباً ۹۹ درصد میباشد) غالباً احتمال رسیدن به SVR در آن خیلی بیشتر از جمعیتهایی است که ژنوتیپ نامطلوب دارند IFNL3 reference/reference or reference/rs12979860) SVR برای آنها تقریباً ۳۳ درصد و ۲۷ درصد میباشد) و همچنین میزان مشابهی در بیماران آفریقایی دارند. دستورات مبتنی بر CPIC در جدول ۲-۵ نشان داده شده است.

<sup>1-</sup> sastaind virologic responce

### اثرات پلیگلیک

در مثالهای بالا واریانتها و تغییرات یک ژن منفرد، به طور بارزی سبب تغییرات در پاسخ دارویی می شد. اما به هر حال انتظار می رود که اثرات پلیگلیک، برای مثال اثرات ترکیب چندین ژن در پاسخ دارویی، ممکن است تفاوتهای افراد نسبت به داروهای مختلف را بسیار دقیق تر و گسترده تر توضیح دهند. همانطور که شواهد نشان می دهند یافتههای جدید فارماکوژنیک و ارتباط بیومارکرهای موجود با پاسخهای درمانی یا عوارض جانبی مطالعات بالینی را تشویق می کند، تا توجه بیشتری به اثرات ژنهای جدید کشف شده و ارتباط آن با بیومارکرهای پیشین، به منظور یافتن توصیههای بالینی محکمتر، داشته باشند. این پدیده به طور بارزی توسط وارفارین که اثرات دو ژن باشیود است، بسیار مشهود است.

### CYP2C9 9 VKORC1

CYP2C9 آنزیم متابولیزه کننده مرحله I است که بر روی داروهای اسیدی نظیر S- وارفارین، فنی توئین و NSAIDsها مؤثر است (فصل ۴ را ببینید). ژنی که CYP2C9 را کد میکند بسیار پلیمورفیک است که ۵۰ آلل برای آن یافت می شود (www.cypalleles.ki.se/cyp2c9.htm). به هر حال از میان متغیرهای فراوانی که در کلیرانس سوبسترای CYP2C9 مؤثر هستند دو مورد أن به خوبی مطالعه شده است که آللهای CYP2C9\*2,\*3 مــــى باشد. ألل CYP2C9\*2 یک تــغییر آمینواسیدی را کد میکند (Arg 144cys) که در سطح بیرونی أنزيم CYP2C9 قرار داشته كه تداخل با اكسيدودوكتاز p450 میکروزومی را دچار نقص نموده و متابولیسم سوبسترای CYP2C9 را کاهش می دهد (نظیر کاهش ۳۰ تا ۴۰ درصدی در متابولیسم وارفارین). ألل 3\*CYP2C9 یک تغییر آمینواسیدی (Ile359eu) ایجاد می کند که سبب تغییر در قسمت درونی آنزیم مے شود که سبب کاهش تمایل بسیاری از سوبستراهای CYP2C9 شده و کاهش ۸۰ تا ۹۰ درصدی در متابولیسم وارفارین می شود. هر دو آلل 2\* و 3\* در جمعیت های اروپایی بسیار رایج تر از آفریقا و آسیا هستند (به ترتیب ۷ تا ۱۳ درصد در مقایسه با کمتر از ۵ درصد) و بنابراین تنوع واریانتهای CYP2C9 در اروپا در جدول ۱-۵ توضیح داده شده است. أللهاى كاهش عملكرد يافته بيشترى نظير

cyp2C9\*5,\*6,\*11 غالباً در آفریقاییها مشاهده می شود که توزیع تنوع در آفریقا را توجیه می کند.

کـمپلکس ویـتامین K اپـوکساید ردوکـتاز زیـرواحـد ۲۱ (VKORCI) توسط ژن VKORCI کد می شود که هدف درمانی داروی ضد انعقاد وارفارین و آنزیمی کلیدی در فرآیند و چرخه ویتامین K است (فصل ۳۴ و شکل ۶-۳۴ را ببینید). ویتامین K فعال شده كوفاكتور ضروري جهت فعال شدن فاكتورهاي انعقادي II، IVI ، II و X و پروتئین های ضدانعقاد داخلی C و S می باشد. واریانت ژنتیکی نادر در ناحیه کدینگ VKORCI منجر به اختلالات خونريزي دهنده براي مثال كمبود فاكتورهاي انقعادي تیب ۲ با مقاومت وارفارین می شود. یک پلی مورفیسم که در میان تمام جمعیتها رایج بوده و در محل اتصال فاکتور رونویسی وجود دارد VKORC1-1639G>A است که سبب کاهش بیان VKORC1 در كبد مي شود. مهمترين پيامد پلي مورفيسم VKORC1 افزایش حساسیت به وارفارین (که در ادامه بحث شده است) مي باشد. يلي مورفيسم VKORC1-1639G>A غالباً در جمعیتهای آسیا بیشتر دیده میشود (بیش از ۹۰ درصد) و در آفریقاییها (کمتر از ۱۰ درصد) کمتر دیده می شود و بیانگر تغییر دوز موردنیاز از داروی وارفارین در بین دو جمعیت مذکور است (جدول ۱−۵).

میال: وارفارین یک آنتاگونیست ویتامین K است که در تمام قدیمی ترین و پرمصرف ترین ضد انعقاد خوراکی است که در تمام دنیا مصرف می شود. این دارو پنجره درمانی باریکی دارد. وارفارین به شدت در درمان اختلالات ترومبوا مبولیک مؤثر است دارد (تقریباً ۲۰ برابر تفاوت) که منجر به اختلالاتی از قبیل دوز پایین تر از مقادیر درمانی و اختلال انعقادی به صورت منعقد شدن خون و دوز بالاتر از مقادیر درمانی و اختلال انعقادی به صورت منعقد صورت خونریزی، که رایج ترین علت مراجعه به بخش اورژانس در آمریکا است، می شود. شناخت فاکتورهایی که در تنوع پاسخدهی افراد به دوز نگهدارنده وارفارین مؤثرند ممکن است پیامد درمانی ناشی از دارو را بهبود بخشید و درمان را کامل تر کند.

الگوریتم دوزبندی وارفارین که شامل اثرات کلینیکی و شناخته شده ژنتیکی در دوز وارفارین برای مثال پلیمورفیسم در CYP2C9 و VKORCI است موجب می شوند تا دوزبندی دارو براساس هر دو فاکتور ژنتیکی و بالینی بررسی شود تا اینکه تنها

<sup>1-</sup> polygenic

<sup>2-</sup> vitamin K epoxide reductose subunit 1

با فاکتورهای کلینیکی (جدول ۲–۵). عملکرد فارماکولوژیک وارفارین از طریق غیرفعال ۷KORC۱ بوده و از زمان شناسایی VKORC۱ رسال ۲۰۰۴ تعدادی از مطالعات نشان داده که کاهش بیان ۷KORC۱ برای مثال در حاملین پلیمورفیسی Aح1636 در معرض خطر افزایش دوز ضد انعقادی وارفارین صورت مخلوط راسمیک R و S تجویز میشود و بیماران با کاهش عملکرد ژنوتیپ CYP2C9 در معرض افزایش خطر خونریزی به واسطه کاهش کلیرانس اناتیومر S- وارفارین راناتیومر قوی وی آن از دارد. پیش بینی میشود که دوزبندی براساس ژنها ممکن است درمان با وارفارین را بهتر مدیریت نموده و واکنشهای عوارض جانبی ناشی از آن راکاهش مدیریت نموده و واکنشهای عوارض جانبی ناشی از آن راکاهش دهد.

### رهیافتهای آینده

یافته ها در فارماکوژنومیک در حال افزایش بود و تکنولوژی های جدید برای ژنوتیپ در حال گسترش بوده و نمونه های DNA بیماران نیز در پیشگویی پاسخ بیماران به دارو در دسترس است. کاربرد این علم در حال افزایش است. به طور ویژه کشفیات فارماکوژنومیک در حال گذار از مرحله SNPهای منفرد به SNPهای گروهی جهت تعیین اطلاعات لازم در مورد پاسخهای درمانی و عوارض جانبی داروها است. امید است که پزشکان به بمطور ویژه تأثیر SNP و سایر بیومارکرها نظیر اطلاعات دموگرافیک، بیماری های همزمان و داروهای مورد مصرف همزمان را در انتخاب دارو و دوز میزان آن مدنظر قرار دهند. کتابچه راهنمای CPIC و سازمان غذا و داروی آمریکا تغییراتی در لیست و دستورات دارویی فراهم نمودهاند که می تواند اقداماتی حیث کشفهای جدید در دوزبندی داروها را تسریع کند.

### پاسخ مطالعه مورد

ایرینوتکان به متابولیت فعال سیتوتوکسیک SN-38 متابولیزه می شود که مسئول سمیت دارو نیز می باشد. غیرفعال شدن SN-38 از طریق آنزیم UGT1A1 رخ می دهد و در حاملین واریانت UGT1A1\*28 فعالیت این آنزیم کاهش می یابد.

ژنـوتیپ ایـن بیمار نشان میدهد که وی پلیمورفیسم هتروزیگوت آلل UGT1A1\*28 را دارا میباشد. که این احتمالاً منجر به افزایش سطح SN-38 و عوارض جانبی ناشی از آن نظیر اسهال و نوتروپنی میشود.

# بخش دوم: داروهای سیستم خودکار

فصل



# مقدمهای بر فارماکولوژی سیستمخودکار

# كانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

### مطالعه مورد

مردی ۴۹ ساله با سابقه بیماری نارسایی احتقانی قلبی ۶ ماه قبل عمل موفق پیوند قلب داشته است. وی در حال حاضر با حالت عصبانیت شدید به بیمارستان مراجعه نموده است. وی فشارخون معادل ۱۷۰/۱۱۰ میلی متر جیوه داشته و ضربان قلب وی ۱۳۰، میزان تنفس ۳۵ عدد در دقیقه، و دچار تعریق و

انقباض عروق جلدی شده است. وی ۴ ساعت پیش آمفتامین تزریق نموده بود. آمفتامین چگونه فشارخون را افزایش میدهد؟ بهطور طبیعی ضربان قلب بایستی با این میزان فشارخون کاهش یابد، اما چرا فشارخون این بیمار افزایش یافته است؟

کنترل می شوند در ارتباط است. هر دو سیستمهای ورودی آوران (حسی) مهمی دارند که اطلاعاتی پیرامون محیطهای داخلی و خارجی فراهم کرده و خروجی حرکتی را از طریق قوسهای رفلکسی که از نظر اندازه و پیچیدگی متنوع هستند، تعدیل مینمایند.

سیستم عصبی شباهتهای متعددی با سیستم اندوکرین دارد، که آن هم سیستم عمده دیگری جهت کنترل اعمال بدن میباشد. این تشابهات عبارتند از: تلفیق پذیری بالا در مغز، توانایی تأثیر بر فرآیندها در فواصل دور بدن و استفاده فراوان از فیدبک منفی. هر دو سیستم از مواد شیمیایی برای انتقال اطلاعات استفاده میکنند. در سیستم عصبی انتقال شیمیایی بین

دستگاه اعصاب مرکزی به گونهای مرسوم به دو بخش دستگاه اعصاب مرکزی (CNS؛ مغز و طناب نخاعی) و دستگاه اعصاب محیطی (PNS)؛ بافتهای عصبی خارج (CNS) تقسیم می شود. بخش حرکتی (وابران) سیستم عصبی می تواند به دو شاخه عمده تقسیم گردد: خودکار (اتونوم) و سوماتیک. سیستم عصبی خودکار (ANS) عمدتاً مستقل (خودکار) است، از آن جهت که فعالیتهای آن مستقیم تحت کنترل اراده نیست. این سیستم در درجه اول با اعمال احشایی مانند برون ده قلبی، جریان خون به اعضای متعدد، و گوارش که برای حیات ضروری هستند ارتباط دارد. شواهد حاکی از آن است که ANS و به ویژه عصب واگ همچنین در کارکردهای ایمنی و همچنین برخی از کارکردهای CNS نظیر حملات تشنجی دخالت دارد. بخش سوماتیک عمدتاً با اعمالی چون حرکت، تنفس و وضعیت بدن که آگاهانه عمدتاً با اعمالی چون حرکت، تنفس و وضعیت بدن که آگاهانه

<sup>1-</sup> Autonomic nervous system (ANS)

<sup>2-</sup> Intergration

سلولهای عصبی و سلولهای مجری آنها صورت میگیرد مقادیر اندکی از مواد ناقل از پایانههای عصبی به شکاف سیناپسی رها می شوند. ماده ناقل، شکاف را از طریق انتشار طی کرده و با اتصال به یک گیرنده اختصاصی، سلول پس سیناپسی را تحریک یا مهار میکند. در موارد نادری، انتقال پسنورد (معکوس) از جانب سلول پسسیناپسی به سمت انتهای نورون پیش سیناپسی، صورت پذیرفته و ممکن است اثر متعاقب آنرا تغییر دهد.

با استفاده از داروهایی که اعمال ناقلین شیمیایی را تقلید یا مهار می کنند، می توان، بسیاری از اعمال خودکار را به طور انتخابی تعدیل نمود. این اعمال، بافتهای مجری آ متعددی از جمله ماهیچه قلبی، ماهیچه صاف، اندوتلیوم عروقی، غدد برونریز و پایانههای عصبی پیش سیناپسی را در بر می گیرد. داروهای سیستم خودکار در شرایط بالینی متعددی استفاده می شوند. متأسفانه بسیاری از داروهای مورد استفاده جهت مقاصد دیگر نیز اثرات ناخواسته بر روی عملکرد خودکار بدن دارند (مطالعه مورد را ببینید).

### آناتومي سيستم عصبي خودكار

ANS از نظر آناتومیکی به دو بخش عمده قابل تقسیم است: سمپاتیک (سینهای - کمری) و پاراسمپاتیک (جمجمهای - خاجی) (شکل ۱–۶). هر دو بخش از هستههایی در CNS منشأ گرفته و الیاف وابران پیش عقدهای را تشکیل می دهند. این الیاف از ساقه مغز یا نخاع خارج شده و در عقدههای حرکتی خاتمه می یابند. الیاف پیش عقدهای سمپاتیک CNS از طریق اعصاب نخاعی سینهای و کمری، و الیاف پیش عقدهای پاراسمپاتیک از طریق اعصاب سوم، هفتم، نهم طریق اعصاب جمجمهای (به خصوص اعصاب سوم، هفتم، نهم و دهم) و ریشههای نخاعی ساکرال سوم و چهارم، سیستم عصبی مرکزی را ترک می کنند.

بخش اعظم الیاف پیش عقدهای سمپاتیک کوتاه بوده و در عقدههای واقع در زنجیرههای دو طرف ستون مهره فاتمه میابند. سایر الیاف پیش عقدهای سمپاتیک اندکی بلندتر بوده و در عقدههای جلوی مهرهها (معمولاً روی آئورت)، ختم میشوند. الیاف سمپاتیک پس عقدهای از عقدهها به بافتهای مربوطه میروند. برخی از الیاف پیش عقدهای پاراسمپاتیک در عقدههای پاراسمپاتیک واقع در خارج ارگانهای مربوطه شامل: عقدههای مشرگانی، رجلی - کامی (Pterygopalatine)، تحت فکی، گوشی و چندین عقده لگنی ختم میشوند. بخش عمده الیاف

پیش عقدهای پاراسمپاتیک در سلولهای عقدهای که به طور پراکنده و یا در قالب شبکههایی در دیواره ارگانها توزیع شدهاند، پایان می پذیرند. لازم به ذکر است که عبارات "سمپاتیک" و "پاراسمپاتیک" اصطلاحات آناتومیک بوده و به نوع ناقل شیمیایی آزاد شده از انتهای عصبی و یا نوع اثر حاصل از فعالیت عصب (تحریکی یا مهاری) بستگی ندارد.

علاوه بر بخشهای محیطی سیستم خودکار که به خوبی شناخته شدهاند، بسیاری از الیاف آوران از محیط به مراکز تلفیق شامل شبکه رودهای در روده، عقدههای خودکار و CNS میروند. بسیاری از اعصاب حسی که در سیستم عصبی مرکزی پایان می پذیرند در مراکز تلفیق اطلاعات هیپوتالاموس و بصل النخاع ختم شده و فعالیت حرکتی رفلکسی را بر می انگیزند که توسط الیاف وابران (که پیش از این شرح داده شدند) به سلولهای مجری منتقل می شوند. شواهد بسیاری حاکی از آن است که بعضی از این الیاف حسی نیز اعمال حرکتی محیطی

سیستم عصبی رودهای (ENS) مجموعه بزرگ و سازمان یافتهای از نورونهاست که در دیواره دستگاه گوارش (GI) قرار گرفتهاند (شکل ۲-۶) گاهی به عنوان بخش سوم سیستم عصبی اتونوم در نظر گرفته می شوند. اکنون مشخص شده است که سیستم عصبی رودهای در جداره دستگاه گوارش (از ازوفاگوس تا کولون دیستال)، در فعالیت حرکتی و ترشحی روده نقش دارند. این امر به طور خاص در مورد فعالیت حرکتی کولون از اهمیت ویژهای برخوردار است. سیستم عصبی رودهای شامل شبکه میانتریک (اوئرباخ) و زیرمخاطی (مایسنر) ۱۰ میباشد. این شبکههای نورونی الیاف پیش عقدهای سیستم پاراسمپاتیک و آکسون های پس عقدهای سمپاتیک را دریافت میکنند. این شبکهها یک ورودی حسی نیز از دیواره روده دریافت میکنند. الیاف خارج شده از سلولهای عصبی این شبکه علاوه بر سلولهای ترشحی در مخاط، به صورت رو به جلو ۱۱، رو به عقب ۱۲ و چرخشی ۱۳ به عضله صاف روده می روند تا حرکت آن را کنترل کنند. الیاف حسی اطلاعات را از مخاط و گیرندههای

<sup>1-</sup> Retrograde transmission

<sup>2-</sup> Effector

<sup>3-</sup> Sympathetic (thoracolumbar)

<sup>4-</sup> Parasympathetic (Craniosacral)

<sup>5-</sup> Paravertebral chains

<sup>6-</sup> Otic

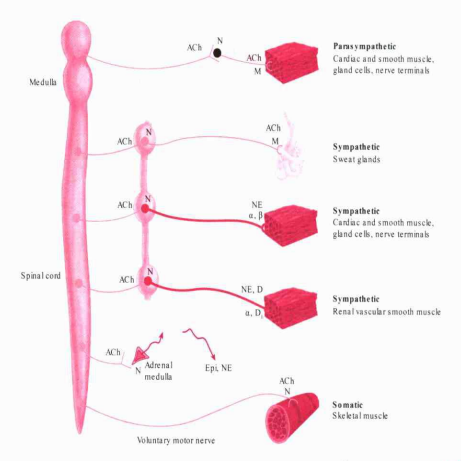
<sup>7-</sup> Entric plexus 8- Entric nervous system

<sup>9-</sup> The Plexus of Auerbach

<sup>10-</sup> The Plexus of Meissner

<sup>11-</sup> forward 12- backward

<sup>13-</sup> circular



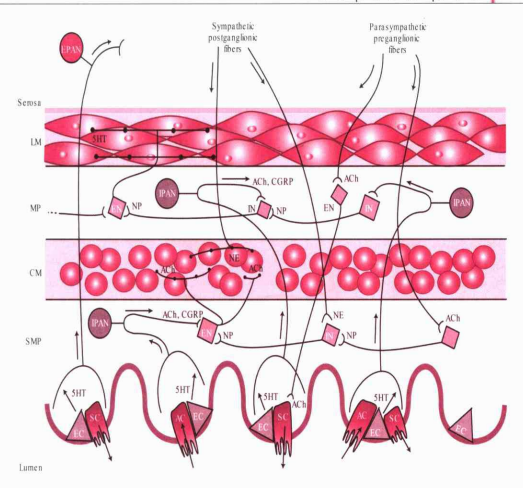
شکل ۱-۶ مقایسه بعضی خصوصیات آناتومیک و ناقلین اعصاب حرکتی خودکار و سوماتیک، به صورت یک طرح شماتیک. فقط ناقلین اصلی نشان داده شده اند. توجه کنید که بعضی الیاف پسره عقدهای پاراسمپاتیک نشان داده نشدهاند چرا که عمدتاً در یا نزدیک به دیواره عضو مربوطه واقع شدهاند. توجه کنید که بعضی الیاف پس عقدهای سمپاتیک به جای نوراپی نفرین، استیل کولین یا دوپامین ترشح میکنند. مدولای آدرنال، یک عقده سمپاتیک تغییر یافته است که الیاف پیش عقدهای سمپاتیک را دریافت کرده و اپینفرین و نوراپینفرین در خون آزاد میکند. (Ach استیل کولین؛ D = دوپامین؛ EP اپینفرین؛ N = گیرندههای موسکارینی؛ NE = اپینفرین؛ گرندههای نیکوتینی؛ M = گیرندههای موسکارینی؛ NE = اوراپینفرین).

کششی به نورونهای حرکتی در شبکهها و نورونهای پس عقدهای در عقدههای پاراسمپاتیک منتقل میکنند. به نظر میرسد الیاف پاراسمپاتیک و سمپاتیکی که با نورونهای شبکه رودهای سیناپس میکنند نقش تنظیمکننده داشته باشند، این مشاهده که با قطع ورودی هر دو بخش سیستم عصبی خودکار، فعالیت GI متوقف نمیشود، شاهدی بر این مدعاست. در حقیقت، عصبرسانی انتخابی ممکن است منجر به فعالیت حرکتی افزایش یافته شود.

فعالیتهای سیستم عصبی رودهای (ENS)، به صورت نیمه

خودکار میباشد که جهت تنظیم حرکات GI، از سیستم حرکتی عصبی اتونوم، ورودی دریافت کرده و اطلاعات حسی را به سیستم عصبی مرکزی می فرستد. ENS همچنین هماهنگی لازم جهت ایمپالسها را فراهم می آورد، به عنوان مثال، در هنگام انقباض عضلات جدار روده، با تقویت حرکات رو به جلو (و نه رو به عقب) به محتویات روده فشار می آورد و باعث شل شدن اسفنگترها نیز می شود.

آناتومی سیناپسهای آناتومیک و اتصالات، تعیین کننده مکان اثر ترانسمیترها در نواحی انتهایی اعصاب میباشد.



شکل ۲-۶ یک طرح بسیار ساده از جدار روده و بخشی از مدار سیستم عصبی رودهای سیستم عصبی رودهای که از هر دو سیستم سمپاتیک و پاراسمپاتیک و رودی دریافت میکند و ایمپالسهای آورانی را به عقدههای سمپاتیک و سیستم عصبی مرکزی میفرستد. ناقلها و مواد تنظیمکننده عصبی بسیاری در سیستم عصبی رودهای شناخته شدهاند. جدول ۲-۶ را ببینید. (Ach= استیلکولین؛ AC= سلول جاذب؛ CM= لایه عضلات حلقوی؛ EPAN= سلول انتروکرومافین؛ EPAN= نورون تحریککننده؛ EPAN= نورون اولیه خارجی آوران؛ PN= نورونین؛ IN= نورون مهاری؛ IPA= نورون اولیه داخلی آوران؛ LM= لایه عضلات طولی؛ PN= شبکه میانتریک؛ PN= نورایینفرین؛ PN= نوروپیتید؛ SC= سلول مترشحه؛ SMP= شبکه زیرمخاطی.

سیناپسهای کلاسیک همچون محل اتصال عصب به عضله و اغلب سیناپسهای عصب به عصب از نوع محکم بوده بدین معنا که فاصله دکمه سیناپسی تا عضله مربوطه بسیار کم است و فاصله انتقال پیام از انتهای عصب به گیرنده پسسیناپسی بسیار کوتاه است، در نتیجه آثار بسیار سریع و لوکالیزه بروز می یابد. در مقابل، اتصالات بین انتهاهای نورون اتونوم و سلول اثرکننده مقابل، اتصالات بین انتهاهای نورون اتونوم و سلول اثرکننده

(عضلات صاف، عضلات قلبی یا غدد) از نوع ایمپالسهای کلاسیک متفاوت است. در این نوع از سیناپسها، ترانسمیتر به جای دکمه سیناپسی، در طول زنجیرهای از واریکوزیتهها از رشته عصبی پسگانگلیونی در ناحیه عضله صاف ترشح می شود. در این نوع سیناپس، شکاف اتصال اتونوم به عضله، وسیعتر از

شکاف سیناپسی سوماتیک است و بنابراین شروع اثرات آهسته تر بوده و ترشحات فیبرهای حرکتی منفرد اغلب تعداد زیادی از سلولهای اثر کننده را تحریک و یا مهار میکند.

### شیمی نوروترانسمیترهای دستگاه عصبی خودکار

یک طبقهبندی سنتی و مهم اعصاب خودکار برپایه مولکولهای ناقل اصلی (استیل کولین یا نوراپینفرین) است که از تکمهها یا برجستگیهای انتهایی آنها آزاد میشوند. بسیاری از الیاف محیطی سیستم عصبی خودکار، استیل کولین ساخته و ترشح می کنند الیاف کولینرژیگ هستند که با آزادسازی استیل کولین کار می کنند. همان گونه که در شکل ۲-۶ نشان داده شده است شامل همه الیاف وابران پیش عقدهای خودکار و نیز الیاف حرکتی سوماتیک (غیرخودکار) به ماهیچه اسکلتی می باشد. بنابراین تقریباً همه الیاف وابرانی که سیستم عصبی مرکزی را ترک می کنند کولینرژیک هستند. به علاوه اکثر الیاف پس عقدهای باراسمپاتیک و نیز مقدار کمی از الیاف پس عقدهای سمپاتیک کولینرژیک هستند. بخش قابل ملاحظهای از نورونهای پس عقدهای پاراسمپاتیک از اکسید نیتریک یا پپتیدها به عنوان توانسمیتر و یا کوترانسمیتر (ناقلین همراه) استفاده می کنند.

بیشتر الیاف سمپاتیک پس عقدهای (شکل ۱-۹)، نــوراپــینفرین (نــورآدرنــالین) آزاد مــیکنند. ایــن الیــاف، نورآدرنرژیک خوانده میشوند) یعنی با رهاسازی نوراپینفرین (نـورآدرنـالین) عمل میشوند) یعنی با رهاسازی نوراپینفرین (نـورآدرنـالین) عمل سمپاتیک استیل کولین آزاد میکنند. دوپامین یک نـاقل بسیار مهم در سیستم عصبی مرکزی است و شواهدی وجود دارد که این ماده ممکن است توسط برخی از الیاف محیطی سمپاتیک، آزاد شود. سلولهای مرکزی آدرنـال که از نـظر جنین شناسی ایینفرین و نوراپینفرین آزاد میکنند. در نهایت اغلب اعـصاب خودکار علاوه بر ناقل اصلی که شرح داده شد، نـاقلین عـصبی دیگری تحت عنوان ناقل همراه (که در قسمت بعدی توضیح دیگری تحت عنوان ناقل همراه (که در قسمت بعدی توضیح دیده شده است) نیز آزاد میکنند.

پنج مشخصه کلیدی عملکرد ناقلها، اهداف بالقوهای برای درمان دارویی فراهم میآورند: سنتز، ذخیره، رهاسازی، ختم عمل ناقل و اعمال گیرندهها. این فرآیندها در ادامه به تفصیل مورد بحث قرار گرفتهاند.

### انتقال كولينرژيك

پایانهها و واریکوزیتههای نورونهای کولینرژیک حاوی تعداد زیادی وزیکولهای غشادار کوچک هستند که نزدیک بخش سینایسی غشا متمرکز شدهاند (شکل ۳-۶). در این پایانهها، تعداد کمی وزیکول بزرگ با هسته متراکم نیز وجود دارد که دورتر از غشاء سینایسی قرار گرفتهاند. وزیکولهای بزرگ حاوی تراکم بالایی از ناقل های همراه پیتیدی می باشند (جدول ۱-۶) در حالی که وزیکولهای شفاف کوچکتر بخش اعظم استیل کولین را در بر می گیرند. وزیکول ها ابتدا در جسم سلولی نورون سنتز شده، توسط انتقال آکسونی به پایانه منتقل می شوند و ممکن است در پایانه بارها بازیافت شوند. وزیکولها دارای پروتئینهای غشایی همراه وزیکول<sup>VAMP</sup> هستند که آنها [وزیکولها] را در محلهای رهاسازی در بخش داخلی غشأ پلاسمایی نورون ردیف کرده و در رهاسازی ناقل شرکت میکنند. محل رهاسازی مربوطه واقع در بخش داخلی غشأ پایانه عصبی دارای پروتئینهای سیناپتوزومال همراه با عصب (SNAP) آ مى باشند. كه يا VAMPs دچار برهمكنش مى شوند. VAMPs و SNAP همچنین پروتئینهای الحاقی (فیوژن) نامیده میشوند. استیل کولین در سیتوپلاسم با عمل کاتالیتیک آنزیم كولين استيل ترانسفراز (ChAT) از استيل كوا و كولين ساخته می شود. استیل کوآ در میتوکندری هایی که به تعداد فراوان در انتهای عصبی وجود دارند، تولید می شود. کولین از مایع خارج سلولی توسط ناقل کولینی ٔ غشایی وابسته به سدیم (شکل ۳-۶ CHT) به پایانه نورون انتقال داده می شود. این ناقل می تواند توسط گروهی از داروهای تحقیقاتی به نام همی کولینیومها<sup>۵</sup> مسدود گردد. استیل کولین به محض این که سنتز شود توسط ناقلان همراه وزیکول<sup>ع</sup> که پروتون را نیز به خارج میرانند، از سیتوپلاسم به وزیکول ها منتقل می شود (شکل ۳–۶). این حامل معکوس را می توان توسط داروی تحقیقاتی وزامیکول<sup>۷</sup> مسدود نمود. سنتز استیل کولین یک فرآیند سریع است که می تواند میزان بالایی از ناقل را برای رهاسازی تأمین کند. ذخیره استیل کولین با بستهبندی "کوانتائی" مولکولهای استیل کولین (معمولاً ۱۰۰۰-۵۰۰۰ مولکول در هر وزیکول) خاتمه می باید. بسیاری از استیل کولینهای موجود در وزیکولها به پروتئوگلیکانهای

وزیکولی دارای بار منفی متصل می شود.

<sup>1-</sup> Cotransmitter

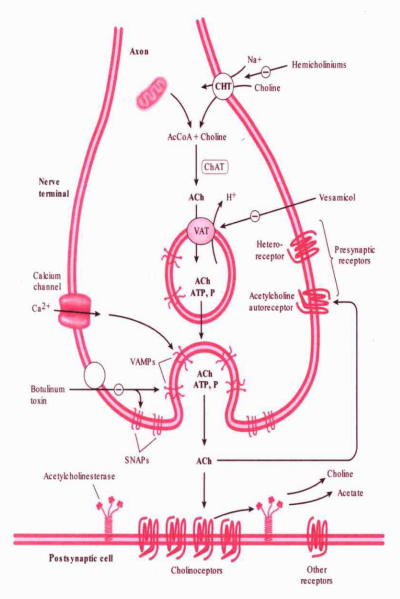
<sup>2-</sup> Vesicle associated membrane proteins

<sup>3-</sup> Synaptosomal nerve-associated proteins (SNAPs)

<sup>4-</sup> Choline transporter 5- Hemicholiniums

<sup>6-</sup> Vesicle-associated transporter

<sup>7-</sup> Vesamicol



شکل ۳-۶ نمای شماتیک یک اتصال کولینرژیک (مقیاسها رعایت نشدهاند) کولین توسط یک ناقل کولین (CHT) وابسته به سدیم به پایانه عصب پیش سیناپسی منتقل می شود. این ناقل می تواند با داروهای همی کولینیوم مهار شود. استیل کولین در سیتوپلاسم توسط آنزیم کولین استیل ترانسفراز (ChAT) از کولین و استیل کوآ سنتز می شود. استیل کولین سپس توسط یک حامل ثانوی به نام ناقل همراه با وزیکول (VAT) که می تواند توسط وزامیکول مهار مهار می شود به وزیکولهای ذخیرهای منتقل می گردد. ماده ۹. آدنوزین تری فسفات (ATP) و پر تئوگلیکان نیز در وزیکولها ذخیره می شوند. رهاسازی ناقل زمانی اتفاق می افتد که کانالهای کلسیم حساس به ولتاژ در غشاء پایانهها باز شده و اجازه ورود کلسیم را بدهند. افزایش کلسیم داخل سلولی حاصل، باعث اتصال وزیکولها با سطح غشاء و خروج اگزوسیتوزی استیل کولین و ناقلین همراه به شکاف اتصالی می شود (متن را ببینید). این مرحله را می توان با سم بو تولینوم مسدود نمود. عمل استیل کولین از طریق متابولیزه شدن توسط آنزیم استیل کولین استراز خاتمه می بابد. گیرندهای انتهای عصب پیش سیناپسی رهاسازی ناقل را تنظیم می کنند. (SNAPs= پروتئینهای همراه با سیناپتوزوم، VAMPs= پروتئینهای همراه وزیکول).

جدول ۱-۶ بعضی از مواد ناقلی که در سیستم عصبی اتونوم (ANS)، رودهای (ENS) و نورونهای غیرادرنرژیک، غیرکولینرژیک ا یافت شدهاند.

يافت سدهاند.	
اده	نقشهای احتمالی
ستیل کولین (ACh)	ناقل اصلی در عقدههای ANS، محل اتصال عصبی عضلانی در بخش سوماتیک، و در انتهای عصبی پس عقدهای پاراسمپاتیک، ناقل تحریکی اصلی به عضله صاف و سلولهای ترشحی در ENS، احتمالاً ناقل عمده نورون به نورون (عقدهای) در ENS
دنوزین تری فسفات (ATP)	به عنوان ناقل یا ناقل همراه در بسیاری از سیناپسهای مجری ANS عمل میکند.
پپتید مرتبط با ژن کلسی تونین (CGRP)	به همراه ماده P در الیاف حسی قلبی ـ عروقی یافت میشود. در بعضی نورونهای واسطه و نورونهای ترشحی ENS حضور دارد. یک تحریککننده قلبی است.
ئولەسىستوكىنىن (CCK)	ممکن است به عنوان ناقل همراه در نورون های تحریکی عصبی _عضلانی ENS عمل کند.
,و پامین	یک ناقل تنظیمکننده در بعضی عقدهها و در ENS است. احتمالاً یک ناقل پس عقدهای سمپاتیک در عروق خونی کلیه میباشد.
نکفالین و پپتیدهای اوپیوئیدی مرتبط	در بعضی نورونهای واسطهای و ترشحی در ENS حضور دارد. به نظر میرسد آزادسازی ACh را مهار کرده و بنابراین مانع پریستالتیسم شود. ممکن است ترشح را نیز تحریک کند.
گالانین	در نورونهای ترشحی حضور دارد، ممکن است نقشی در مکانیسمهای سیری ـ گرسنگی ایفا کند.
گابا (گاماآمینوبوتیریک اسید)	ممکن است اثرات پیش عقدهای بر انتهای عصبی تحریکی ENS داشته باشد. تا حدودی اثر شل کنندگی بر روده دارد. احتمالاً در ENS ناقل عمده نیست.
پپتید أزادکننده گاسترین (GRP)	یک ناقل فوق العاده قوی تحریکی جهت سلولهای گاسترین است. همچنین با نام bombesin پستانداران نیز شناخته میشود.
وروپپتید Y (NPY)	در بسیاری از نورونهای نورآدرنرژیک یافت می شود. در برخی نورونهای ترشحی در ENS حضور داشته و ممکن است ترشح آب و الکترولیتها را از روده مهار کند. باعث انقباض عروقی طولانی مدت می شود. همچنین
	در برخی از نورونهای پار اسم <mark>پا</mark> تیک پس عقدهای یک ناقل همراه محسوب می <i>گ</i> ردد.
کسید نیتریک (NO)	یک ناقل همراه در اتصال عصبی ـ عضلانی مهاری ENS بوده و ممکن است به خصوص روی اسفنکترها تأثیر داشته باشد. براساس نیاز توسط نیتریک اکسید سنتاز ساخته می شود؛ ذخیره نمی شود؛ اعصاب کولینرژیک عروق خونی را عصبددهی نموده که به نظر می رسد سنتز NO را در آندو تلیوم عروق فعال می کند. NO ذخیره نمی شود. این ماده در صورت نیاز توسط نیتریک اکسید ساخته می شود. فصل ۱۹ را ببینید.
نوراپینفرین (NE)	ناقل اصلی در <mark>اغلب انتهاهای عصبی پسعقدهای سمپات</mark> یک
سرو تونین (HT-5)	ناقل یاناقل همراه مهم در اتصالات تحریکی نورون به نورون در ENS میباشد.
ماده P (و تا کی کینین های مربوطه)	ماده P یک ناقل مهم نورونهای حسی در ENS و یا هر جای دیگر میباشد. به نظر میرسد تا کیکینینها در اتصالات عصبی ـ عضلانی ENS ناقلهای تحریکی همراه با ACh باشد. همراه با CGRP (پپتید مربوط به ژن کلسی تونین) در نورونهای حسی قلبی ـ عروقی یافت می شود. ماده P یک گشادکننده عروقی است (احتمالاً از طریق رهاسازی اکسید نیتریک)
پپتید رودهای مؤثر بر عروق (VIP)	ناقل محرک ترشح در ENS میباشد و ممکن است یک ناقل همراه عصبی ـ عضلانی مهاری در ENS نیز باشد. این پپتید، ناقل همراه احتمالی در بسیاری از نورون های کولینرژیک میباشد. یک ماده گشادکننده عروقی (که در بسیاری از نورون های دور عروقی یافت میشود) و محرک قلبی است.

۱. فصل ۲۱ را جهت ناقلین یافت شده در سیستم عصبی مرکزی ببینید.

وزیکولها در سطخ داخلی انتهای سیناپسی سلول عصبی از طریق برهمکنش پروتئینهای SNARE مذکور در وزیکولها (یک زیـــرگروه از VAMPهـا کــه ســیناپتوبروین (Synaptobrevin) که V-SNARE خوانده می شوند) و سطح

داخلی غشا سلول عصبی (SNAPها که سینتاکسین (Syntaxin) و SNAP-25 خوانده میشوند)، مـتمرکز مـیشوند. رهاسازی فیزیولوژیک ناقل از وزیکولها به کلسیم خارج سلولی وابسته است و هنگامی رخ میدهد که یک پتانسیل عـمل بـه

پایانه عصبی رسیده و ورود مقدار کافی از یونهای کلسیم را از طریق کانالهای کلسیم نوع N مورد هدف قرار دهد. کلسیم با سینایتوتگمین (Synaptotagmin) که یک VAMP است، در غشاء وزیکول برهمکنش میکند و باعث اتصال غشاء وزیکول با غشاء پایانه عصبی شده و سوراخی به داخل سیناپس باز می کند. بازشدن سوراخ باعث ورودی کاتیونها به داخل سلول سبب رها شدن استیل کولین از پرتئوگلیکان شده و منجر به خروج اگزوسیتوزی استیل کولین به داخل شکاف سینایسی می شود. دپلاریزاسیون عصب حرکتی سوماتیک، می تواند باعث رهاسازی صدها ذره شکاف سینایسی شود حال آنکه دیلاریزاسیون پایانه یا واریکوزیته یک عصب پسگانگلیونی اتونوم مـوجب رهـاسازی مقادیر کمتر نوروترانسمیتر ولی در ناحیهای وسیعتر می گردد. علاوه بر استیل کولین، همزمان ناقلین همراه متعددی آزاد می شوند (جدول ۱-۶). توسط سم بو تولیسم با حذف أنزیمی دو آمینواسید از یک یا چند پروتئین اتصالی فرآیند رهاسازی وزیکول استیل کولین، مهار می شود.

مولکولهای استیل کولین پس از رهاسازی از پایانه پیش سیناپسی، ممکن است به گیرنده استیل کولین <sup>۲</sup> متصل شده و آن را فعال کند. در نهایت (و معمولاً بسیار سریع) تمام استیل کولین رها شده به محدوده فعالیت یک استیل کولین استراز انتشار مییابد. AchE به طور بسیار مؤثری استیل کولین را به کولین و استات که هیچ یک اثر ناقلی قابل ملاحظهای ندارند، تجزیه میکند و بنابراین عمل ناقل را خاتمه میدهد (شکل ۳–۶). اغلب سیناپسهای کولینرژیک غنی از استیل کولین استراز هستناپسها بسیار کم (کسری از ثانیه) است. استیل کولین در این بافتهای دیگر مانند گلبولهای قرمز نیز یافت میشود (یک کولین استراز در کلین استراز دیگر به نام بوتیریل کولین استراز ۲ کولین استراز کادبی استراز که کراین استراز که برای استیل کولین استراز کادبی کولین استراز که کراین استراز دیگر به نام بوتیریل کولین استراز میشود (یک کاذب] که برای استیل کولین کمتر اختصاصی است در پلاسما، کند، سلولهای گلیال و بسیاری بافتهای دیگر یافت میشود).

### انتقال أدرنر ثيك

نورونهای آدرنرژیک (شکل  $^{*}$ –3) یک مولکول پیشساز را به انتهای عصبی وارد میکنند که یک ناقل کاتکولامینی را میسازد (شکل  $^{*}$ –5) و در نهایت در وزیکولهای غشادار ذخیره میشود. در اغلب نورونهای پس عقدهای سمپاتیک، نوراپینفرین فرآورده نهایی است. در مرکز آدرنال و نواحی معینی از مغز، نوراپینفرین بیشتر به اپینفرین تبدیل میشود. در نورونهای دوپامینرژیک فرآیند سنتز با دوپامین خاتمه مییابد. فرآیندهای متعددی در این پایانههای عصبی محلهای بالقوه اثر داروها

محسوب می شوند. یکی از آنها، تبدیل تیروزین به دوپا است که مرحله محدودکننده سرعت در سنتز ناقل کاتکولامینی بوده و می تواند توسط آنالوگ تیروزین، متیروزین ٔ مهار شود. حاملی دارای ترکیبی بالا برای کاتکولامینها که در دیواره وزیکول ذخیرهای واقع است (ناقل وزیکولی مونوآمین <sup>۵</sup>۷MAT) و ذخیرهای واقع است (ناقل وزیکولی مونوآمین <sup>۵</sup>۷MAT) و می تواند توسط آلکالوئیدهای رزرپین ٔ مهار گردد. ناقل دیگری را از شکاف سیناپسی به سیتوپلاسم سلول باز می گرداند (شکل را از شکاف سیناپسی به سیتوپلاسم سلول باز می گرداند (شکل ۴ خوانده می شود و تا حدودی مسئول پایان دادن به فعالیت بیناپس است. این ناقل می تواند توسط کوکائین و داروهای سیناپس است. این ناقل می تواند توسط کوکائین و داروهای در شکاف سیناپسی بیانجامد (کادر حاملین برداشت در شکاف سیناپسی بیانجامد (کادر حاملین برداشت نوروترانسمیتر را ببینید).

رهاشدن ذخیره وزیکولی ناقل از انتهای عصبی نوراًدرنرژیک، شبیه به فرایند وابسته به کلسیمی است که در مورد پایانههای کولینرژیک ذکر شد. علاوه بر ناقل اصلی (نورایی نفرین)، مواد دیگری از جمله آدنوزین تری فسفات (ATP)، دویامین بتاهیدروکسیلاز و ناقلین همراه پیتیدی نیز به شکاف سینایسی رها می شوند. مقلدهای سمیاتیک با عمل غیرمستقیم و یا مخلوط (هم عمل غیرمستقیم و هم مستقیم) مانند تیرآمین ۱۰، آمفتامین ۱۱ و افدرین ۱۲ قادرند با یک فرآیند وابسته به کلسیم ناقل ذخیره شده را از انتهای عصبی رها کنند. این داروها، آگونیستهای ضعیف (البته بعضی از آنها غیرفعالند) گیرندههای آدرنرژیک میباشند اما سوبستراهای فوق العادهای برای ناقلین مونوآمین محسوب شده و توسط NET به انتهای اعصاب نورآدرنرژیک وارد می شوند. سیس در انتهای عصبی، تـوسط VMAT بـه وزيكـولها انـتقال يـافته و جايگزين نورایی نفرین می گردند که خود متعاقباً با انتقال معکوس توسط NET به فضای سینایسی رانده می شود. آمفتامین ها باعث مهار مونواَمین اکسیداز و همچنین اثرات دیگری چون افزایش فعالیت نورایے نفرین در سینایس مے شوند، عمل آنہا به اگزوسیتوز وزیکول نیاز ندارد.

<sup>1-</sup> Fusion 2- Cholinoceptor

<sup>3-</sup> Botyryl cholinesterase 4- Metyrosine

<sup>5-</sup> Vesicolar monoamine transporter (VMAT)

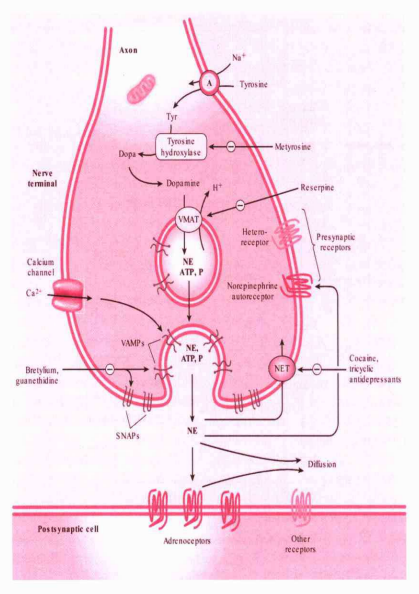
<sup>6-</sup> Reserpine

<sup>7-</sup> Norepinephrine Transporter (NET)

<sup>8-</sup> Uptate 1 9- Reuptake 1

<sup>10-</sup> Tyramine 11- Amphetamine

<sup>12-</sup> Ephedrin



شکل ۴-۶ نمای شماتیک یک اتصال نور آدرنرژیک (مقیاسها رعایت نشدهاند)، تیروزین توسط یک حامل وابسته به سدیم به انتها یا برجستگیهای انتهایی نور آدرنرژیک انتقال مییابد. (A) تیروزین به دوبامین تبدیل میشود (برای جزئیات شکل ۵-۶ را ببینید) دوبامین نیز توسط ناقل وزیکولی مونو آمین (VMAT) (که میتواند با رزرپین مسدود گردد) به وزیکول منتقل میشود. همین حامل، نوراپینفرین (NE) و آمینهای متعدد دیگری را نیز به این گرانولها منتقل میکند. دوبامین توسط آنزیم دوبامین بتاهیدروکسیلاز به NE تبدیل میشود. آزادشدن فیزیولوژیک ناقل زمانی رخ میدهد که یک پتانسیل عمل، کانالهای حساس به ولتاژ کلسیم را باز نموده و کلسیم داخل سلولی را افزایش دهد. اتصال وزیکول با غشأ پلاسمایی منجر به بیرون راندن نوراپینفرین، ناقلین همراه و دوپامین بتاهیدروکسیلاز میشود. فرآیند آزادسازی را میتوان توسط داروهایی چون گوانتیدین و منجر به بیرون راندن نوراپینفرین بس از رهاسازی، به خارج از شکاف منتشر شده یا توسط ناقل نوراپینفرین (NET) که میتواند با کوکائین و شدافسردگیهای سه حلقهای مسدود شود. به سیتوپلاسم پایانه منتقل، یا به سلولهای پس سیناپسی یا اطراف سیناپس وارد میگردد. گیرندههای تنظیم کننده در پایانه پیش سیناپسی عشایی همراه وزیکول).

شکل ۵-۶ بیوسنتز کاتکولامینها، مرحله محدودکننده سرعت، تبدیل تیروزین به دوپا است که میتواند توسط متیروزین (آلفا ـ متیل تیروزین) مهار گردد. مسیرهای آلترناتیو که با خطچین نشان داده شدهاند در انسان اهمیت فیزیولوژیک شناخته شدهای ندارند. با وجود این تیرآمین و اکتوپامین ٔ میتوانند در بیماران تحت درمان با مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز تجمع یابند.

### حاملين برداشت نوروترانسميتر

همان طور که در فصل ۱ اشاره شد، چندین خانواده بزرگ از پروتئینهای ناقل شناخته شدهاند. از این میان، مهمترین آنها خانواده ناقلین ABC (کاست متصل به ATP) و SLC (ناقلین Slute) می باشند. همان طور که از اسم آنها نیز برمیآید، ناقلین ABC، از ATP جهت انتقال استفاده می کنند. گروه پروتئینهای SLC در اغلب موارد ناقلین معکوس هستند و مخزن انرژی آنها جریان سدیم در جهت شیب غلظت خود می باشد. این ناقلین حتی، در بعضی موارد ترانسمیترها را در جهت عکس جریان سدیم نیز، جابجا می کنند.

SLC6A2 ،NET ناقل نوراپینفرین، یکی از اعضای خانواده SLC بوده و مشابه ناقلینی است که مسؤول بازجذب دوپامین (SLC6A3 ،DAT) و F-T-5 (سروتونین، SERT ،کنند، که ترانسمیترها را ترشح میکنند،

نوراپی نفرین و اپی نفرین، همان گونه که در شکل ۶-۶ نشان داده شده است، می توانند توسط آنزیمهای متعددی متابولیزه شوند. به علت فعالیت بالای مونوآمین اکسیداز در میتوکندریهای پایانه عصبی، نوراپی نفرین حتی در پایانه در حال استراحت نیز تغییر و تبدیل قابل توجهی دارد. از آنجا که محصولات حاصل از متابولیسم در ادرار ترشح می شوند، با آنالیز تمام متابولیتها (که گاهی به عنوان VMA و متانفرینها از آنها بین رفتن کاتکولامینها را تخمین زد. به هر حال، متابولیسم، مکانیسم اصلی ختم عمل نوراپی نفرینی که به طور فیزیولوژیک بین رفتن نور آدرنرژیک آزاد می شود، نیست. خاتمه انتقال نور آدرنرژیک حاصل دو فرآیند است، انتشار ساده به دور از محل از گیرنده (با متابولیسم نهایی در کبد یا پلاسما) و بازجذب به پایانه عصب توسط NET (شکل ۴-۶) یا ورود به سلولهای گلیال عصب توسط NET (شکل ۴-۶) یا ورود به سلولهای گلیال اطراف سیناپس یا دیگر سلولها.

## ناقلین همراه در اعصاب کولینرژیک و آدرنرژیک

همان گونه که اشاره شد، وزیکولهای کولینرژیک و آدرنرژیک حاوی مواد دیگری علاوه بر ناقل اصلی خود نیز هستند، که گاهی اوقـات در هـمان وزیکـول و گاهی اوقـات در وزیکـولهای جداگانهای تجمع مییابند. بعضی از این موارد که تاکنون شناخته شدهاند، در جدول ۱-۶ آمدهاند. بسیاری از این مواد در اعصاب غـیرآدرنـرژیک، غـیرکولینرژیک (کـه در ادامـه تـوضیح داده

میباشد. این پروتئینهای ناقل، در بافتها محیطی و دستگاه اعصاب مرکزی و هر جایی که نورونها این ترانسمیترها را مورد استفاده قرار میدهند، واقع شدهاند.

NET، در عملکرد محیطی کوکائین و آمفتامین، اهـمیت دارد. در دستگاه اعصاب مرکزی، NET و SERT، اهداف مهم چندین گروه از داروهای ضدافسردگی میباشند (رجوع به فصل  $\Upsilon$ ). مهمترین ترانسمیتر مهاری در CNS ( $\gamma$ - آمینوبوتیریک اسید (GABA)، پیش ساز حـداقـل  $\Upsilon$  نـاقل SLC میباشد:  $\Upsilon$  GAT1، GAT3 و GAT2، هدف داروهای ضدتشنج میباشد (رجوع به فصل  $\Upsilon$ ). سایر پروتئینهای SLC، نـاقل گلوتامات، عمدهترین ترانسمیتر تحریکی CNS میباشند.

1- ATP-Binding cassette

میشوند)، نیز ناقل اصلی میباشند. آنها نقشهای مختلفی در عملکرد اعصابی که استیل کولین یا نوراپینفرین آزاد میکنند، دارند. این مواد در برخی موارد، اثری سریعتر یا کندتر اعمال میکنند تا اثر ناقل اصلی را تکمیل و یا تعدیل نمایند. آنها در مهار فیدبکی پایانه همان عصب و یا اعصاب مجاور نیز شرکت میکنند.

رشد نورونها و بیان ترانسمیترها در نورونهای خاص یک پروسه دینامیک و پویا است. برای مثال فاکتورهای نوروتروفیک که از ارگانهای هدف آزاد میشوند رشد و تشکیل سیناپسها را شکل میدهد. به علاوه ترانسمیترهایی که از جمعیت خاصی از نورونها آزاد میشود، میتوانند در پاسخ به فاکتورهای محیطی نظیر چرخه روشنایی ـ تاریکی تغییر میکنند.

### گیرندههای خودکار

از نظر تاریخَچه، آنالیز ارتباط ساختار ـ عملکرد همراه با مقایسه دقیق قدرت آنالوگهای آگونیستی و آنتاگونیستی خودکار، به دستهبندی انواع گیرندههای خودکار به گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی و موسکارینی، و گیرندههای آدرنـرژیک آلفا، بتا، و دوپامین منجر شده است (جدول ۲-ع). متعاقب آن، اتصال لیگاندهای نشاندار شده با اینوتوپ، امکان خالصسازی و

شكل ع-ع. متابوليسم كاتكولامينها توسط كاتكول ـ أ ـ متيل ترانسفراز (COMT) و مونو آمين اكسيداز (MAO).

کاربردی نبود. بنابراین، اصطلاح آدرنوسیتور " به طور گسترده برای توصیف گیرندههایی که به کاتکولامینهایی چون نورایی نفرین پاسخ می دهند به کار می رود. به همین ترتیب، اصطلاح كولينوسپتور أنمايانگر گيرندههايي (نيكوتيني و موسکارینی) است که به استیل کولین پاسخ می دهند. در آمریکای شمالی گیرندهها به گونهای غیررسمی، به نام اعصابی که به آنها می سدند خوانده می شدند: گیرندههای آ درنر ژبک

مشخص کردن ویژگی های بسیاری از مولکول های گیرنده را فراهم مينمايد. در حال حاضر زيست شناسي مولكولي فناوریهائی را برای کشف و بیان ژنهای کدکننده گیرندههای مربوطه در گروههای مذکور فراهم مینماید (فصل ۲ را ببینید).

انواع اولیه گیرندههای استیل کولین زمانی نامگذاری شدند که آلکالوئیدهای موسکارین و نیکوتین جهت شناسایی آنها به کار رفتند و گیرندههای نیکوتینی و موسکارینی نام گرفتند. در مورد گیرندههای مرتبط با اعصاب نورآدرنرژیک استفاده اسامی أگونیستها (نورآدرنالین، فنیلافرین، ایزوپروترنول و غیره)

<sup>1-</sup> Nicotinic

<sup>2-</sup> Muscarinic

<sup>3-</sup> Adrenoceptor 4- Cholinoceptor

	انواع عمده گیرندههای خودکار	
نام گیرنده	محلهای معمول	نتیجه اتصال به لیگاند
گیرندههای استیا		
موسکارینی M <sub>1</sub>		تشكيل P3 و DAG، افزايش كلسيم داخل سلولي
	پیش سیناپسی	
موسکارینی M <sub>2</sub>	میوکارد، عضله صاف، برخی محلهای پیش سیناپسی، نورونهای CNS	بازکردن کانالهای پتاسیم، مهار آدنیلیل سیکلاز
موسكاريني M <sub>3</sub>	غدد برونریز، عروق (عضله صاف و اندوتلیوم)، نورونهای CNS	مانند اتصال لیگاند به رسپتور M <sub>1</sub>
موسکارینی M <sub>4</sub>	نورونهای CNS و احتمالاً انتهای عصب واگ	مانند اتصال لیگاند به رسپتور M <sub>2</sub>
موسكاريني M <sub>5</sub>	اندو تلیوم عروقی، به خصوص عروق مغزی؛ نورونهای CNS	مانند اتصال لیگاند به رسپتور M <sub>1</sub>
نیکوتینی N <sub>N</sub>	نورونهای پس عقدهای، بعضی پایانههای پیش سیناپسی کولینرژیک،	بازکردن کانالهای +K+ -Na، دپلاریزاسیون
	گیرندههای پنتامریک شامل زیرواحدهای $lpha$ و $eta$ میباشند.	
نیکوتینی N <sub>M</sub>	صفحات انتهایی عصبی ـ عضلانی عضلات اسکلتی، گیرندههای	بازکردن کانالهای +Na+-K، دپلاریزاسیون
	$\delta$ و $\gamma$ مشخصی شامل دو زیرواحد نوع $\alpha_1$ و $\alpha_1$ به علاوه زیرواحدهای $\gamma$	
گیرندههای آدرنر	ژیک	
آلفا –١	سلولهای مجری پس سیناپسی، به ویژه عضله صاف	تشكيل P3 و DAG، افزايش كلسيم داخل سلولي
ألفا -٢	پایانههای عصبی پیش سیناپسی آدرنـرژیک، پـالاکتهـا، سـلولهای	مهار ادنیلیل سیکلاز، کاهش cAMP
	چربی، عضله صاف	
بتا -١	سلولهای مجری پس سیناپسی، به خصوص قلب، سلولهای چربی،	تحریک آدنیلیل سیکلاز، افزایش cAMP
	مغز، پایانه عصبی پیش سیناپسی آدرنـرژیک و کـولینرژیک، دسـتگاه	
	جنب گلومرولی توبول های کلیوی، اپی تلیوم جسم مژگانی	
بتا -٢	سلولهای مجری پس سیناپسی به خصوص عضلات صاف و قلبی	تـحریک آدنـیلیل سـیکلاز و افزایش CAMP،
		فعال کردن Gi قلبی تحت شرایط خاص
بتا ۳-	سلولهای مجری پس سیناپسی به خصوص سلولهای چربی؛ قلب	تحریک آدنیلیل سیکلاز و افزایش CAMP
گیرندههای دوپامی		
$D_5$ , $(DA_1)D_1$	مغز، بافتهای مجری به خصوص عضله صاف بستر عروق کلیوی	تحریک آدنیلیل سیکلاز و افزایش cAMP
$(DA_2)D_2$	مغز و بافتهای مجری به خصوص عضله صاف، پایانه عصبی پیش	مهار أدنيليل سيكلاز، افزايش هدايت پتاسيم
	سيناپسي	
D <sub>3</sub>	jain jain	مهار أدنيليل سيكلاز
$D_4$	مغز، سیستم قلبی ـ عروقی	مهار أدنيليل سيكلاز

ا. عملکرد گیرنده β قلبی به درستی شناخته نشده است اما به نظر نمی رسد فعال شدن آن به تحریک قدرت و ضربان (rate) قلب بیانجامد.

(یا نور آدرنرژیک) و کولینرژیک. رده اصلی گیرندههای آدرنرژیک براساس آگونیستها و آنتاگونیستهای انتخابی و نیز مبانی ژنومی به دستههای آلفا، بتا و گیرنده دوپامین تقسیم مسیشوند. پیدایش داروهای مسدودکننده انتخابی تر باعث نامگذاری انواع دیگر، در این دستههای عمده شده است، مثلاً در دسته گیرندههای آدرنرژیک آلفا، گیرندههای م و می از نظر دسته گیرندههای آدرنرژیک آلفا، گیرندههای م و می از نظر آگونیستهای انتخابی متفاوتند، مثال هایی از این

داروهای انتخابی در فصولی که در ادامه می آیند، آورده شده است.

### نورونهای غیرآدرنرژیک، غیرکولینرژیک (NANC)

سالهاست پی بردهاند که بافتهای مجری خودکار (مانند روده، راههای هوایی، مثانه) دارای الیاف عصبی هستند که خصوصیات شیمیایی بافتی الیاف آدرنرژیک یا کولینرژیک را ندارند. هم در الیاف حسی و هم در الیاف حرکتی NANC وجود دارند. گرچه

<sup>1-</sup> Nonadrenergic, noncholinergic

پپتیدها شایع ترین موادی هستند که در انتهای این اعصاب یافت می شوند، مواد دیگری چون نیتریک اکساید سنتاز و پورینها نیز در بسیاری از پایانههای عصبی حضور دارند (جدول P-3) کاپسایسین ، سم نورونی (نوروتوکسین) که مشتق از فلفل قرمز می باشد، می تواند سبب رهاسازی ناقل (به خصوص ماده P) از این نورونها شود و اگر در دوزهای بالا تجویز گردد ممکن است به تخریب نورون بیانجامد.

در میان سیستمهایی که علاوه بر الیاف کولینرژیک و آدرنرژیک حاوی نورونهای NANC میباشند، بیشترین مطالعه بر روی سیستم رودهای در دیواره روده انجام شده (شکل ۲-۶)، به عنوان مثال در روده کوچک، این نورونها حاوی یک یا تعدادی از مواد ذیل میباشند: نیتریک اکساید سنتاز (با تولید اکسید نیتروژن: NO)، پهتید مرتبط با ژن کلسی تونین، کولهسیستوکینین، دایه نورفین ۱، انکفالینها، پهتید آزادکننده گاسترین، ۵- هیدروکسی تریپتامین (سروتونین)، نوروپپتید ۲۷ سوماتواستاتین، ماده ۲ و پهتید رودهای مؤثر بر عروق (VIP).

الیاف حسی در سیستمهای غیرکولینرژیک غیرآدرنرژیک بهتر است به عنوان "حسی ـ وابران" یا "حسی ـ عملکننده موضعی" نام گذارده شوند زیرا در صورت تحریک با یک ورودی حسی، قادر به آزادسازی پپتیدهای ناقل هم از خود انتهای حسی و هم شاخههای موضعی آکسونی و دیگر شاخههای جانبی که به عقده خودکار ختم میشوند، میباشند. پپیتدها در بسیاری از بافتهای مجری خودکار، آگونیستهای قدرتمندی هستند.

## سازماندهى عملكردى فعاليت خودكار

فعالیت اتونوم در سطوح بسیاری از CNS تا سلول اثر کننده تحت تأثیر و تنظیم قرار می گیرد. بیشتر تنظیمات، در قالب فیدبک منفی است ولی بعضی مکانیسمهای دیگر نیز شناخته شدهاند. فیدبک منفی از اهمیت ویژهای در پاسخ ANS به تجویز داروهای اتونوم، برخوردار است.

### تلفيق مركزي

دو بخش ANS و سیستم اندوکرین در بالاترین سطوح (مغز میانی و بصل النخاع)، ورودیهای حسی و نیز اطلاعات مراکز بالاتر سیستم عصبی مرکزی، از جمله قشر مغز، با یکدیگر تلفیق می شوند. این تداخلات به حدی است که محققین نخست، سیستم پاراسمپاتیک را تروفوتروپیک (یعنی به رشد

می انجامه) نامیدند که جهت استراحت و گوارش استفاده می شود و سیستم سمپاتیک را ارگوتروپیگ و (یعنی به مصرف انرژی می انجامه) که برای جنگ و گریز فعال می شود، نامیدند. گرچه چنین اصطلاحاتی بینش اندکی در مورد مکانیسمهای دخیل ارائه می دهند، اما توصیفاتی ساده فراهم می آورند که به بسیاری از اعمال سیستمها قابل اطلاقند (جدول ۳–۶). به عنوان مثال، کندکردن ضربان قلب و تحریک فعالیت گوارشی نمونههای اعمال حفظ انرژی پاراسمپاتیک هستند. از طرف دیگر، تحریک قلبی، افزایش قند خون و انقباض عروق سطحی، پاسخهای ایجاد شدهای توسط سمپاتیک هستند که برای جنگ یا حالت آماده باش مناسبند.

در سطحی پایین تر از برهمکنشها، همکاری مهمی بین سیستمهای سمپاتیک و پاراسمپاتیک در ساقه مغز، بصل النخاع و نخاع وجود دارد. در برخی اعضاء، الیاف حسی همراه با سیستم پاراسمپاتیک، کنترل رفلکسی بر خروجی حرکتی سیستم سمپاتیک اعمال میکند. بنابراین الیاف حسی بارورسپتور سینوس کاروتید در عصب زبانی ـ حلقی اثر عمدهای بر خروجی سمپاتیک از مرکز وازوموتور اعمال میکنند. این مثال با جزئیات بیشتر در ادامه آمده است. به طور مشابه، الیاف حسی پاراسمپاتیک در دیواره مثانه، به طور بارزی خروجی مهاری سمپاتیک در را تحت تأثیر قرار می دهند. در سیستم عصبی رودهای، الیاف حسی از دیواره روده، هم با سلولهای حرکتی پیش عقدهای و هم پس عقدهای که عضله صاف و سلولهای ترشحی رودهای را کنترل میکنند، سیناپس میکنند (شکل ۲–۶).

### تلفيق عملكرد قلبي ـ عروقي

رفلکسهای خودکار اهمیت ویژهای در فهم پاسخهای قلبی عروقی به داروهای سیستم خودکار دارند. همان گونه که در شکل
۷-۶ نشان داده شده است، فشار متوسط شریانی متغیر اصلی
کنترل شده در عملکرد قلبی - عروقی است. تغییرات هر متغیری
که با فشار متوسط شریانی در ارتباط باشد، (مانند افزایش مقاومت
عـروق مـحیطی ناشی از دارو) پاسخهای ثانویه قدرتمند
هموستازی می انگیزد که سعی در جبران تغییرات اعمال
شده دارد. پاسخ هموستازی ممکن است جهت کاهش تغییر در
فشار متوسط شریانی و از بینبردن اثر دارو بر ضربان قلب کافی
باشد. تزریق آهسته نوراپینفرین مثال خوبی از این موارد است.

<sup>1-</sup> Capsaicin

<sup>3-</sup> Sensory-efferent

<sup>5-</sup> Trophotropic

<sup>7-</sup> Mean arterial pressure

<sup>2-</sup> Dynorphin

<sup>4-</sup> Sensory-Local effector

<sup>6-</sup> Ergotropic

<sup>8-</sup> Homeostatic

اثرات مستقیم فعالیت اعصاب خودکار بر برخی اعضا \_اثرات خودکار داروها مشابه این آثار است ولی یکسان نمی باشد جدول ٣-٩ (متن را ببینید).

			ثير بر	
	فعالیت س	مها تیک	فعالیت پارا	سمپاتیک
ارگان	عملكردا	گیرنده ۲	عملكرد	گیرندهها ۲
چشم				
عضله شعاعي عنبيه	انقباض	$\alpha_1$		
عضله حلقوى عنبيه		***	انقباض	M <sub>3</sub>
عضله مژگانی عنبیه	[شلشدن]	β	انقباض	M <sub>3</sub>
قلب				
گره سینوسی دهلیزی	تسهيل عملكرد	$\beta_1, \beta_2$	كندكردن فعاليت	M <sub>2</sub>
ضربان سازهای نابجا	تسهيل عملكرد	$\beta_1, \beta_2$	***	
قدرت انقباضي	افزایش	$\beta_1, \beta_2$	كاهش (دهليزها)	M <sub>2</sub>
عروق خونى				
پوست، عروق احشایی	انقباض	α		
عروق عضله اسكلتى	شلشد <i>ن</i>	$\beta_2$	***	***
	[انقباض]	α		
	شلشدن۳	$M_3$	***	
اندو تليوم عروق قلب، مغز و احشاء			رهاکردن EDRF	OM5 9 M3
عضله صاف برنشيول	شلشدن	$\beta_2$	انقباض	M <sub>3</sub>
دستگاه گوارش				
عضله صاف				
ديواره	شلشدن	$^{\varphi}\alpha_{2}$ $_{9}$ $^{\varphi}\beta_{2}$	انقباض	M <sub>3</sub>
اسفنكترها	انقباض	$\alpha_1$	شلشدن	M <sub>3</sub>
ترشح			افزایش	M <sub>3</sub>
عضله صاف ادراری ـ تناسلی				
ديواره مثانه	شلشدن	$\beta_2$	انقباض	M <sub>3</sub>
اسفنكتر	انقباض	$\alpha_1$	شلشدن	M <sub>3</sub>
رحم (حامله)	شلشدن	$\beta_2$	PROPERTY AND INCIDENT	10 11144
	انقباض	α	انقباض	M <sub>3</sub>
آلت، وزیکولهای سمینال	انزال	α	نعوظ	M
پوست				
عضله صاف حرکتی مو	انقباضي	α		
غدد عرق تنظيمكننده حرارت	افز ایش	M		
آپوکرین (استرس)	افزایش	α		
اعمال متابوليك				
کبد	گلوكونثوژنز	$\beta_{2}$ 9 $\alpha$		E METERS
کبد	گليكوژنوليز	$\beta_2 g \alpha$	***	***
سلولهای چربی	ليپوليز	$\beta_3$		-
كليه	آزادکردن رنین	$\beta_1$	***	***

۱. اعمال کم اهمیت تر در کروشه نشان داده شدهاند.

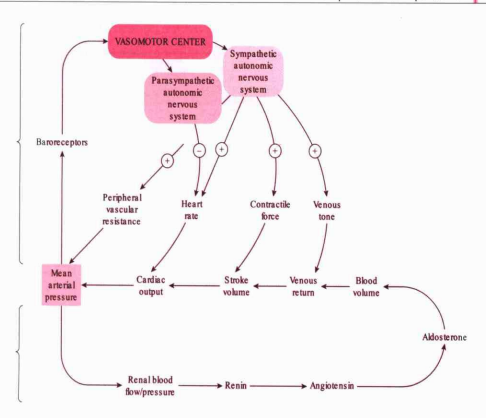
۲. نوع مخصوص گیرنده  $\alpha$ = آلفا،  $\beta$ = بتا و M= موسکارینی

۳. عضله صاف عروقی در عضله اسکلتی الیاف سمپاتیک کولینرژیک گشادکننده دارد.

۴. اندوتليوم اغلب عروق خوني در پاسخ به تحريک موسکاريني EDRF، (فاکتور شلکننده مشتق از اندوتليوم)، آزاد مي کند که باعث گشادي قابل توجه عروق میگردد، با این وجود، این گیرندههای موسکارینی برخلاف گیرندههای الیاف کولینرژیک سمپاتیک در عروق خونی عضله اسکلتی، عصبی دریافت نمی کنند و تنها به آگونیستهای موسکارینی در گردش پاسخ می دهند.

۵. عروق خونی مغز در پاسخ به فعال شدن گیرنده M<sub>5</sub> گشاد می شوند.

ع احتمالاً از طریق مهار پیش سیناپسی فعالیت پاراسمپاتیک



شکل ۷-۶ کنترل خودکار هورمونی عملکرد قلبی ـ عروقی، توجه کنید که دو حلقه فیدبکی حضور دارند؛ حلقه سیستم عصبی خودکار و حلقه هورمونی سیستم عصبی سمپاتیک که ۴ متغیر اصلی را به طور مستقیم متاثر می کند؛ مقاومت عروقی محیطی، ضربان و قدرت قلب، تونیسیته وریدی هم چنین تولید رئین را نیز مستقیماً تنظیم می کنند (نشان داده نشده است). سیستم عصبی پاراسمپاتیک، مستقیماً روی ضربان قلب اثر می گذارد. آنژیوتانسین الا علاوه بر تحریک ترشح آلدوسترون، مستقیماً مقاومت عروق محیطی را بالا برده و اثرات سمپاتیک را تسهیل می کند (نشان داده نشده است). اثر خالص فیدبکی هر حلقه، جبران تغییرات فشار متوسط شریانی است. بنابراین، کاهش فشارخون به علت از دست دادن خون، افزایش خروجی سمپاتیک را شمی کنده عروق، باعث کاهش خروجی سمپاتیک، کاهش رهاسازی رئین را بر می انگیزد. بر عکس، بالارفتن فشار به دنبال مصرف داروی تنگ کننده عروق، باعث کاهش خروجی سمپاتیک، کاهش رهاسازی رئین و افزایش خروجی پاراسمپاتیک (واگ) می گردد.

این فرآورده هم بر عضله قلبی و هم عروقی اعمال اثرات مستقیم میکند. این دارو یک تنگکننده عروقی قوی است و با افزایش مقاومت عروقی محیطی، فشار متوسط شریانی را بالا میبرد. در غیاب کنترل رفلکسی ـ به عنوان مثال در بیماری که پیوند قلب داشته است ـ اثر دارو بر قلب نیز تحریکی است. بدین معنا که ضربان قلب و قدرت انقباضی را بالا میبرد. با این وجود، در فردی با رفلکسهای سالم، پاسخ فیدبک منفی بارورسپتور برای افزایش فشار متوسط شریانی سبب افت خروجی سمپاتیک به قلب و افزایش قابل توجه فعالیت پاراسمپاتیک (عصب واگ)

در محل ضربانساز قلب می شود. چنین پاسخی با واسطه افزایش فعالیت اعصاب بارورسپتور در ناحیه سینوس کاروتید و قوس آئورت روی می دهد. افزایش فعالیت بارورسپتوری باعث تغییرات مذکور در سمپاتیکهای مرکزی و جریان عصب واگ می شود. در نتیجه، اثر خلاص مقادیر معمولی نوراپی نفرین در یک فرد سالم، افزایش قابل توجه مقاومت عروق محیطی، افزایش فشار متوسط شریانی و کندی ثابت ضربان قلب است. کندی ضربان قلب است. کندی ضربان قلب اشی از داروست، ضربان قلب اشی از داروست،

<sup>1 -</sup> Bradycardia

جدول ۴-۴ اتورسپتورها، هترورسپتورها و اثرات تنظیمی در انتهای اعصاب در سینایسهای محیطی۱

ناقل / تنظیمکننده	نوع گیرنده	پایانههای عصبی محل یافت شده
اثرات مهارى		
استيل كولين	$M_2 M_1$	آدرنرژیک، سیستم عصبی رودهای
نوراپینفرین	آلفا -٢	آدر نرژ یک
دوپامین	$D_1$ شواهد کمتر برای، $D_2$	آدرنرژیک
سروتونين (HT-5)	5-HT <sub>3</sub> .5HT <sub>2</sub> .5-HT <sub>1</sub>	پیشعقدهای کولینرژیک
ADP 9 ATP	P <sub>2</sub> Y	نورونهای آدرنرژیک خودکار و کولینرژیک ENS
آدنوز <i>ین</i>	$A_1$	نورون های آدرنرژیک خودکار و کولینرژیک ENS
هیستامین	H <sub>2</sub> احتمالاً H <sub>3</sub>	نوع H <sub>3</sub> در نورون های آدرنرژیک و سرتونرژیک CNS شناسایی شدهاند.
انكفالين	دلتا (همچنین مو و کاپا)	آدر نرژ یک، کولینرژ یک ENS
نوروپپتيد Y	(NPY) Y <sub>2</sub> 9 Y <sub>1</sub>	آدر نرژیک و در برخی موارد کولینرژیک
$E_2$ ، $E_1$ پروستاگلاندین	EP <sub>3</sub>	آدرنرژیک
اثرات تحریکی		
اپینفرین	بتا -٢	آدرنرژیک، کولینرژیک حرکتی سوماتیک
استيل كولين	N <sub>M</sub>	کولینرژیک حرکتی سوماتیک
أنژيوتانسين II	$AT_1$	آدرنرژیک

١. اين فهرست پيش زمينه است. بدون شک تعداد ناقلها و محل أنها با تحقيقات بيشتر، افزايش خواهند يافت.

درست عکس اثر مستقیم داروست که با فهم تلفیق عملکرد قلبی - عروقی توسط ANS کاملاً قابل پیش بینی می باشد.

### تنظيم پيش سينايسي

اصل کنترل فیدبک منفی در سطح پیش سیناپسی عملکرد خودکار نیز یافت می شود. مکانیسمهای مهم کنترل مهاری پیش سیناپسی از نوع فیدبکی در اغلب انتهاهای عصبی وجود دارند. یک مکانیسم که به خوبی ثابت شده است، گیرنده  $\alpha_2$  موجود در پایانه عصبی نوراپی نفرین را در بر میگیرد. این گیرنده توسط نوراپینفرین و مولکولهای مشابه تحریک شده و از رهاسازی بیشتر نوراپینفرین از انتهای عصبی جلوگیری می کند (جدول ۴-۶). مكانيسم چنين اثر وابسته به پروتئين G، به صورت مهار جریان ورودی کلسیم می باشد، که در اتصال وزیکولار و رهاسازی ترانسمیتر، نقش دارد. برعکس، به نظر می رسد گیرنده  $\beta$  پیش سیناپسی رهاسازی نوراپینفرین از بعضی نورونهای آدرنرژیک را تسهیل نماید. گیرندههای پیش سینایسی که به ناقل اصلی آزاد شده از انتهای عصبی، پاسخ میدهند اتورسپتور ۲ خوانده می شوند، اتورسیتورها معمولاً مهاری هستند اما علاوه بر اثرات تحریکی گیرنده  $\beta$  در فیبرهای نورآدرنـرژیک بسیاری از الياف كولينرژيك به خصوص الياف حركتي سوماتيك،

### اتورسپتورهای تحریکی نیکوتینی دارند.

کنترل آزادسازی ناقل به تعدیل آن توسط خود ناقل محدود نمی شود. پایانههای عصبی دارای گیرندههای تنظیمی نیز میباشند که به بسیاری از مواد دیگر نیز پاسخ میدهند. این هترورسپتورها ممکن است توسط مواد آزادشده از دیگر پایانههای عصبی که با انتهای عصب سیناپس میکنند، تحریک شوند. به عنوان مثال الیاف واگ در میوکارد با پایانههای عصبی نور آدرنرژیک سمپاتیک سیناپس کرده و رهاسازی نوراپینفرین را مهار میکنند. در یک مسیر دیگر ایگاندهای این گیرندهها را مهار میکنند. در یک مسیر دیگر ایگاندهای این گیرندهها انتشار یابند. بعضی از ناقلها و گیرندههایی که تاکنون شناسایی انتشار یابند. بعضی از ناقلها و گیرندههایی که تاکنون شناسایی شدهاند در جدول ۴–۶ آورده شدهاند. تنظیم پیش سیناپسی توسط انواع متعددی از مواد شیمیایی درونزاد، احتمالاً در همه تاکیون شناسایی عصبی رخ می دهد.

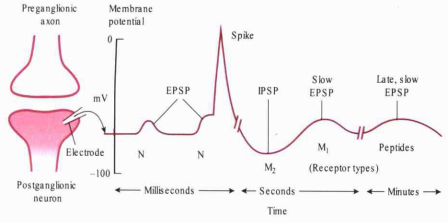
### تنظیم پس سیناپسی

تنظیم پس سیناپسی از دو منظر می تواند بررسی شود: تنظیم با تأثیر ناشی از فعالیتهای پیشین بر گیرنده اولیه (که ممکن است

<sup>1-</sup> Presynaptic 2- Autoreceptor

Heteroreceptor

<sup>4-</sup> Postsynaptic



شکل A -  $\mathcal{S}$  پتانسیلهای پس سیناپسی تحریکی یا مهاری (IPSP, EPSP) در یک سلول عقده ای خودکار نورون پس سیناپسی که با یک الکترود ثبت کنندهٔ در سمت چپ نشان داده شده است. دپن تغییرات پتانسیل غشا می گردد که به صورت شماتیک نشان داده شده است. این پاسخ با ایجاد دو PSP به دنبال فعال شدن گیرنده نیکوتینی (N) آغاز می گردد که اولی به آستانه نمی رسد و دومی بیشتر از حد آستانه بوده و باعث تحریک یک پتانسیل عمل می شود. پتانسیل عمل با یک IPSP که احتمالاً با فعالیت گیرنده  $M_2$  (ممکن است فعال شدن گیرنده دوپامین نیز در این فرآیند مؤثر باشد) برانگیخته می شود، دنبال می گردد. IPSP نیز با یک EPSP کند تر وابسته به  $M_1$  دنبال می شود. این گاهی یک پتانسیل پس سیناپسی تحریکی باز هم کند تر ناشی از پپتید را به دنبال دارد.

تعداد گیرندهها را کم یا زیاد کرده و یا آنها را فاقد حساسیت کند، فصل ۲ را ببینید) و تنظیم توسط وقایعی که همزمان اتفاق می افتد.

مکانیسم اول در بسیاری از سیستمهای گیرنده عمل کننده به خوبی به ثبت رسیده است. افزایش یا کاهش تعداد گیرندهها در یاسخ به کاهش یا افزایش فعالیت گیرندهها ـ بـه تـرتیب ـ رخ میدهد. یک نوع گسترده آن پس از قطع عصبگیری بعضی بافتها اتفاق مى افتد كه به افزايش حساسيت ناشى از قطع عصبگیری ٔ بافت نسبت به فعال کنندههای آن نوع گیرنده منجر می شود. به عنوان مثال در ماهیچه اسکلتی، در حالت عادی گیرندههای نیکوتینی محدود به مناطق صفحه انتهایی در زیر یابانه عصبی سوماتیک میباشند. قطع عصبگیری با جراحی به تکثیر قابل توجه گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی در سراسر الياف عضلاني از جمله نواحي كه قبلاً هيچ گونه اتصال حركتي نداشتهاند، منجر می شود و یک افزایش حساسیت دارویی مرتبط با افزایش حساسیت ناشی از قطع عصبگیری، به دنبال مصرف داروهایی که ذخایر ناقل را تخلیه کرده و از فعال شدن گیرندههای یس سینایسی برای مدت زمان کافی ممانعت میکنند، در بافتهای مجری خودکار، روی میدهد. به عنوان مثال، مصرف طولانی مدت مقادیر بالای رزرپین که یک تخلیه کننده

نوراپی نفرین است، می تواند به افزایش حساسیت سلولهای مجری عضله صاف و قلبی که با الیاف سمپاتیک تخلیه شده عصب دهی می شدند، بیانجامد.

مکانیسم دوم، شامل تغییر واکنش ناقل اصلی ـ گیرنده با وقایعی که با واسطه همان ناقل یا ناقلهای دیگر روی گیرندههای پس سیناپسی مختلف رخ می دهند، می باشد. انتقال عقدهای مثال خوبی از این پدیده است (شکل N-۹). سلولهای پس عقدهای با اتصال لیگاند مناسب به گیرنده استیل کولین نیکوتینی نورونی ( $N_N$ ) فعال می شوند (دپلاریزه می شوند). پتانسیل پس سیناپسی تحریکی سریع (EPSP) حاصل، اگر به آستانه برسد سبب ایجاد یک پتانسیل عمل می شود. این پدیده اغلب با یک پتانسیل متعاقب هیپرپلاریزه (پتانسیل پس طولانی تر است دنبال می شود. این هایپرپلاریزاسیون باعث طولانی تر است دنبال می شود. این هایپرپلاریزاسیون باعث بازشدن کانالهای پتاسیم توسط گیرندههای کولینرژیک یک کوچک دنبال می شود که با بسته شدن کانالهای پتاسیم مرتبط با گیرندههای کولینرژیک N به وجود می آید. در نهایت، یک

<sup>1-</sup> Denervation supersensitivity

<sup>2-</sup> Excitatory postsynaptic potential

<sup>3-</sup> Inhibitory postsynaptic potential

### فارماكولوژي چشم

چشم مثال خوبی برای یک عضو واجد عملکردهای متعدد سیستم عصبی خودکار (ANS) است که این اعمال به واسطه گیرندههای خودکار مختلف کنترل میشوند. همان گونه که در شکل ۹-۶ نشان داده شده است، اتاقک قدامی، محل بافتهای مختلفی است که توسط ANS کنترل میشوند. این بافتها شامل ۳ ماهیچه مختلف (عضلات گشادکننده و تنگکننده مردمک در عنبیه و عضله مژگانی) و اپی تلیوم ترشحی جسم مژگانی می باشند.

فعالیت عصب پاراسمپاتیک و مقلدهای کولینی موسکارینی سبب انقباض عضله تنگکننده حلقوی مردمک و عضله مژگانی می شود. انقباض عضله تنگکننده مردمک باعث میوز ۱ یا کاهش در اندازه مردمک می شود. میوز به طور معمول در بیمارانی دیده می شود که با مقادیر بالای سیستمیک یا مقادیر پایین موضعی مقلدهای کولینی به خصوص مهارکنندههای ارگانوفسفاتی کولین استراز مواجهه داشتهاند. انقباض عضله مژگانی سبب تطابق جهت دید نزدیک می شود. انقباض قابل توجه عضله مژگانی که اغلب در مسمومیت با مهارکنندههای کولین استراز رخ می دهد، سیکلو سیسم نامیده مهارکنندههای کولین استراز رخ می دهد، سیکلو سیسم نامیده

می شود. انقباض عضله مژگانی، شبکه ترابکولار را تحت کشش قرار داده و سوراخهای آن را باز می کند و جریان مایع زلالیه به داخل کانال اشلم را تسهیل می نماید. افزایش این جریان فشار داخل چشم را کاهش می دهد که نتیجه مفیدی در مبتلایان به گلوکوم (افزایش فشار داخل چشمی) می باشد. تمام این اثرات توسط داروهای مسدودکننده موسکارینی مانند آتروپین جلوگیری شده و یا از بین می روند.

گیرندههای آدرنرژیک آلفا باعث انقباض الیاف عضلانی شعاعی گشادکننده مردمک در عنبیه شده و سبب میدریاز [گشادی مردمک] میگردند. میدریاز در جریان تخلیه سمپاتیک و زمانی روی میدهد که داروهای آلفا ـ آگونیست مانند فنیل افرین به ساک ملتحمه وارد می شوند. گیرندههای آدرنرژیک بتا در اپی تلیوم میژگانی، ترشح زلالیه را تسهیل می کنند. مسدودکردن این گیرندهها (با داروهای مسدودکننده بتا) با کاهش فعالیت ترشحی، فشار را کم کرده و درمان دیگری برای گلوکوم فراهم می آورد.

1- Miosis 2- Cyclospasm

EPSP تأخیری و بسیار کند ممکن است توسط پپتیدهای آزاد شده از الیاف دیگر برانگیخته شود. این پتانسیلهای کند، سبب تعدیل پاسخگویی سلول پس سیناپسی به تحریک بعدی عصب پیش سیناپسی تحریکی اولیه می شوند (فصل ۲۱ را برای مثالهای بیشتر ببینید).

### تعديلات فارماكولوژيك عملكرد خودكار

از آنجا که فرآیند انتقال، مکانیسمهای متعددی در بخشهای مختلف ANS دارد، برخی داروها اثرات بسیار اختصاصی دارند، در حالی که عملکرد بقیه کمتر انتخابی است. خلاصهای از مراحل انتقال ایمپالس از سیستم عصبی مرکزی به سلولهای مجری خودکار در جدول ۵–۶ آمده است. داروهایی که پیشروی پتانسیل عمل را مسدود میکنند (بیحسکنندههای موضعی و بعضی سموم طبیعی) بسیار غیرانتخابی عمل میکنند، زیرا بر فرآیندی اعمال اثر میکنند که در همه نورونها مشابه است. از طرف

دیگر، داروهایی که بر فرآیندهای بیوشیمیایی سنتز ناقل و ذخیره آن، اثر میکنند انتخابی ترند، زیرا فرآیندهای بیوشیمیایی انتقال آن، اثر میکنند انتخابی ترند، زیرا فرآیندهای بیوشیمیایی انتقال مسدودشدن گیرندههای سلولهای مجری، حداکثر انعطاف و انتخابی بودن اثر ناشی از داروهای رایج و در دسترس میباشد. گیرندههای آدرنرژیک به آسانی از گیرندههای کولینرژیک تشخیص داده می شوند. به علاوه انواع اختصاصی گیرندهها در هر دسته عمده می توانند به صورت انتخابی فعال یا مسدود شوند. در کادر فارماکولوژی چشم، چند مثال آورده شده است. حتی در آینده ممکن است خاصیت انتخابی داروها بیشتر شده و داروهایی به کار روند که مراحلی بعد از گیرندههای شناخته شده فعلی را (برای مثال گیرندههایی از نوع پیامبرهای ثانویه) هدف قرار دهند.

 ۴ فصل آتی مثالهای بیشتری از این تنوع فرآیندهای کنترل خودکار را ارائه میدهند.

جدول ۵−۶	انتقال خودكار: آثار داروها		
فرآيند متأثر	مثال دارویی	محل التعلق التعلق المحل	عملكرد
گسترش پتانسیل عمل	بـــــىحسکنندەھاى مـــوضعى، تـترودوتوكسين (Tetrodotoxin)، ساكسيتوكسين (Saxitoxin)	آکسونهای عصبی	کانالهای سدیم را مسدود میکند هدایت را مسدود میکند.
سنتز ناقل (ترانسميتر)	همىكولينيوم	پایانههای اعصاب کولینرژیک: غشا	بازجذب کولین را مسدود کرده و سنتز را کند مینماید.
	آلفا۔ متیل تیروزین (متیروزین)	پایانههای اعصاب آدرنـرژیک و مـرکز آدرنال: سیتوپلاسم	تیروزین هیدروکسیلاز را مهار نـموده و سنتز کاتکول آمینها را مهار میکند.
دُخيرهشدن ناقل	وزامیکول	وزیکولهای پایانههای کولینرژیک (VAT)	از ذخیرهشدن جلوگیری میکند، تخلیه میکند.
	رژرپین	وزیکـولهای پـایانههای آدرنــرژیک (VmAT)	از ذخیرهشدن جلوگیری میکند، تخلیه میکند.
رهاسازی ناقل	بسیاری ۳	گیرندههای غشاء پایانه عصبی	رهاسازی را تنظیم میکند.
	امگا ۔کونو توکسین <sup>†</sup> GVIA	كانالهاى كلسيم پايانه عصبي	رهاسازی ناقل را کاهش میدهد.
	ألفا ـ لاترو توكسين <sup>٥</sup>	وزیکولهای کولینرژیک و آدرنرژیک	باعث رهاسازی انفجاری ناقل می شود.
	تيرأمين، أمفتامين	پایانههای عصبی آدرنرژیک	رهاسازی ناقل را افزایش میدهد.
	سم بو تولینوم	وزیکولهای کولینرژیک	مانع رهاسازی میشود.
بازجذب ناقل بعد از رهاسازی	کـــوکائین، ضــدافســردگیهای سـه حلقه ای و ضدافسـردگیهای SNRIs <sup>5</sup>	پایانههای عصبی آدرنرژیک، NET	بازجذب را مهار میکند، اثر ناقل را بر روی گیرندمهای پس سیناپسی افزایش میدهد.
فـــــعالکردن یـــا مسدودکردن گیرنده	ٽوراپ <i>ي</i> نفرين	رسپتورهای اتصالات آدرنرژیک	به رسپتورهای آلفا متصل شده و سبب انقباض می شود.
	فنتولامين	رسپتورهای اتصالات آدرنرژیک	به رسپتورهای آلفا متصل شده و از فعالشدن آنها جلوگیری میکند.
	ايزوپروترنول	رسپتورهای اتصالات آدرنرژیک	به رسپتورهای بتا متصل شده و آدنیلیل سیکلاز را فعال میکند.
	پروپرانولول	رسپتورهای اتصالات آدرنرژیک	به رسپتورهای بتا متصل شده و از فعالشدن آنها جلوگیری میکند.
	نیکوتین	گیرندههای اتیصالات کیولینرژیک نسیکوتینی (عیقدههای خیودکار، صفحههای انتهایی عصبی عضلانی)	به گیرندههای نیکوتینی متصل شده، کانال یونی را در غشا پس سیناپسی باز میکند.
	توبوكورارين	صفحههای انتهایی عصبی عضلانی	از فعال شدن جلوگیری میکند.
	بتانكول	گـــیرندهها، ســلولهای مـــجری پاراسمپاتیک (عضله صاف، غدد)	به گیرندههای موسکارینی متصل شده و آنها را فعال میکند.
	أتروپين	گـــیرندهها، ســـلولهای مـــجری پاراسمپاتیک	به گیرندههای موسکارینی متصل شده و از فعالشدن جلوگیری میکند.
غیرفعالسازی آنـزیمی ناقل		سیناپسهای کولینرژیک (استیل کولین استراز)	أنزيم را مهار كرده و عمل ناقل را طولاني كرده و شدت مي خشد.
	ترانیل سیپرومین	پایانههای عصبی آدرنرژیک (مونوآمین اکسیداز)	آنزیم را مهار کرده و ذخیره ناقل را افزایش میدهد.

۱. سم ماهی Puffer بسم ماهی ۱

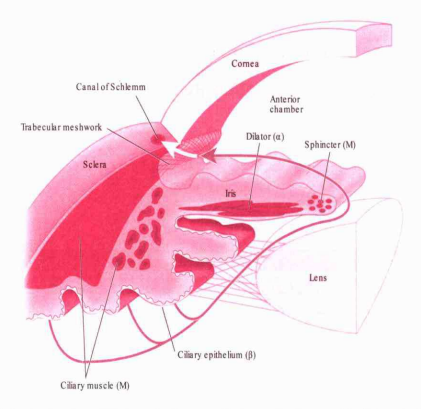
red tide organism) Gonyaulax سم. ٢.

۳. نوراپی نفرین، دوپامین، استیل کولین، آنژیوتانسین ۱۱، پروستاگلاندین های مختلف و غیره

۴. سم حلزونهای دریایی جنس Conus

۵. زهر عنکبوت بیوه سیاه ع مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین و نوراپینفرین

VAT= ناقلين همراه وزيكولها؛ VMAT= ناقلين مونوآمين وزيكولى؛ NET= ناقلين نوراپي نفرين



شکل ۹-۶ ساختمانهای اتاقک قدامی چشم. بافتهای تحت اثر قابل توجه خودکار و گیرندههای ANS مربوطه در این طرح شماتیک نشان داده شده اند. مایع زلالیه توسط اپیتلیوم جسم مزگانی ترشح شده، از طریق شبکه ترابکولار به فضای جلوی عنبیه جریان می یابد، از طریق کانال اشلم خارج می شود (پیکان). مسدودشدن گیرندههای آدرنرژیک بتای اپیتلیوم مژگانی سبب کاهش ترشح مایع می شود. عروق خونی صلبیه (نشان داده نشدهاند) نیز تحت کنترل خودکار بوده و بر تخلیه مایع اثر می گذارند.

#### پاسخ مطالعه مورد

متامفتامین به انتهای اعصاب آدرنرژیک وارد شده و سبب رهاسازی ذخایر نوراپینفرین میشود. این دارو سبب انقباض عروقی وابسته به دوز شده و تأثیراتی بر سیستم عصبی مرکزی میگذارد که از آن جهت سبب سوءمصرف آن میشود. این دارو همچنین سبب بروز تاکیکاردی میشود که وابسته به میزان نوراپینفرین آزاد شده در قلب با سیستم گردش خون میباشد. افزایش فشارخون ناشی از انقباض عروقی بهطور طبیعی سبب برادیکاردی، با واسطه عصب واگ، (شکل ۲-۶) میشود. در این بیمار که پیوند قلب داشته است. عصبدهی قلبی ممکن

است کامل باشد اما ممکن است ایمپالسهای عصب واگ به گره پیشاهنگ نرسد. در چنین بیماری ضربان قلب در قالب فرکانس ذاتی گره سینوسی دهلیزی، یعنی ۱۱۰ تا ۱۱۰ ضربان، باقی میماند. درصورتی که داروی منقبض کننده عروق خاصیت تحریک کنندگی (آگونیست) گیرنده  $\beta$  را داشته باشد (که نوراپی نفرین دارای این ویژگی است) ضربان قلب ممکن است بیشتر از پیش افزایش یابد. بازیابی و بهبودی اعصاب قلبی ممکن است ماهها طول کشیده و حتی گاهی تا آخر عمر کامل نشود.



# داروهای فعال کننده گیرنده های کولینرژیک و داروهای مهار کننده کولین استراز

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

حوالی بعد از ظهر مردی کشاورز ۴۳ ساله به بخش اورژانس آورده میشود؛ وی قادر به چیدن سبزیجات نبوده است. تلوتلو میخورد و همکارش او را نگه میدارد. دچار اختلال در صحبت کردن و بلعیدن است، تاری دید دارد و چشمهایش پر از اشک میباشد. همکارش اذعان دارد که وی در مزرعهای کار میکرده است که به تازگی و صبح هنگام با سمی سمپاشی

شده که بویی شبیه سولفور داشته است بوده، وی ۳ ساعت پس از آغاز کار دچار احساس سنگینی در قفسه سینه و سپس دنبال آن تنگی نفس شده و قبل از آن که دچار کاهش هوشیاری شود از همکارانش کمک خواسته است.

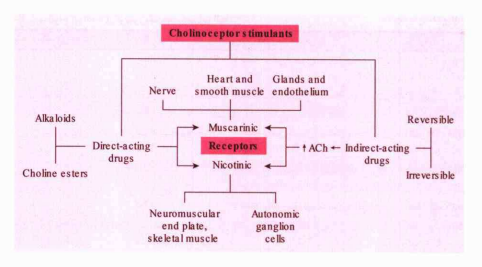
شما برای ارزیابی و درمان این فرد چه میکنید؟ چه اقداماتی در مورد همکار وی باید انجام شود؟

محرکهای گیرندهٔ استیل کولین و مهارکنندههای کولین استراز روی هم رفته گروهی بزرگ از داروها را تشکیل می دهند که عمل استیل کولین را تقلید می کنند (عوامل مقلد کولین () (شکل (-)). محرکهای کولینرژیک از نظر فارماکولوژیکی با توجه به طیف عملکردی، طبقهبندی می شوند که به نوع گیرندهٔ فعال شده نیکوتینی یا موسکارینی \_ وابستهاند. این داروها از روی مکانیسم عملکردشان نیز دستهبندی می شوند زیرا برخی مستقیماً به گیرندههای کولینرژیک متصل می شوند (و آنها را فعال می کنند) در حالی که سایرین به طور غیرمستقیم با مهار هیدرولیز استیل کولین درونزاد عمل می کنند.

#### طیف عملکرد داروهای مقلد کولین

مطالعات اولیهٔ سیستم عصبی پاراسمپاتیک نشان دادند که آلکالوئید موسکارین اثرات تحریک عصب پاراسمپاتیک را تقلید می کند؛ بدین معنی که اثرات آنها مقلد پاراسمپاتیک بودند.

استفاده از موسکارین در عقدهها و بافتهای مجری خودکار (ماهیچه صاف، قلب، غدد برونریز) نشان داد که عمل مقلد پاراسمپاتیکی این آلکالوئید با اثر بر گیرندههای سلولهای مجری اتفاق میافتد و نه عقدهها. بنابراین، اثرات خود استیل کولین و دیگر داروهای مقلد کولین در محل اتصالهای عصبی با سلولهای مجری، اثرات پاراسمپاتیک نامیده میشود که گیرندههای موسکارینی انجام میدهند. بالعکس، غلظتهای پایین آلکالوئید نیکوتین، عقدههای خودکار و اتصالهای عصبی خودکار چندان اثری نداشت. بنابراین گیرندههای عقدهای و عضلهٔ اسکلتی را تحریک کرد، و بر سلولهای مجری خودکار چندان اثری نداشت. بنابراین گیرندههای عقدهای و عضلهٔ اسکلتی نام گرفتند. بعدها که استیل کولین به عنوان ناقل فیزیولوژیک هر دو گیرنده نیکوتینی و موسکارینی شناخته شد، این گیرندهها به عنوان انواع گیرندههای کولینرژیک معرفی شدند.



شکل ۷-۱. گروههای عمده داروهای فعالکننده گیرندههای کولینر ژیک، گیرندهها و بافتهای هدف. ACh و استیل کولین.

گیرندههای کولینرژیک به خاطر مکانیسمهای انتقال پیام ازطریق ترانس ممبران، جزو خانوادههای متصل به پروتئین G (موسکارینی) و یا کانال یونی (نیکوتینی) هستند. گیرندههای موسکارینی دارای ۷ بخش ٔ ترانس ممبران هستند که حلقهٔ سیتوپلاسمی سوم آنها با پروتئین G جفت شده است به عنوان انتقال دهنده عمل می کند (شکل ۲-۱۱ را ببینید). این گیرندهها، تولید پیامبر ثانویه داخل سلولی را تنظیم کرده و ازطریق پروتئین های G، کانال های پونی خاصی را تغییر می دهند. انتخابی بودن آگونیستها توسط نوع گیرندههای موسکارینی و پروتئینهای G موجود در سلول موردنظر تعیین میگردد (جدول ۱-۷). گیرندههای موسکارینی که در سلول بیان میشوند دایمرها و یا اولیگومرهایی را تشکیل میدهند که بهنظر میرسد عملكرد أنها در گيرنده حركت بين شبكه أنـدوپلاسمي و غشـاء بلاسمایی است. لیگاندهای آگونیست و یا آنتاگونیست پیام خود را ازطریق تغییر در نسبت گیرندههای مونومریک و اولیگومریک القا مے کنند. گیرندههای موسکارینی روی غشای پلاسمایی سلولهای در سیستم عصبی مرکزی و عقدهها واقع شدهاند (شکل ۸-۶ را ببینید) همچنین روی بافتهایی که با سیستم پاراسمپاتیک عصبدهی شده و با این اعصاب عصبدهی نمی شوند، مانند سلول های اندوتلیال، (جدول ۲-۷)، و بافتهایی که توسط اعصاب سمپاتیک پس عقدهای کولینرژیک عصبدهی مىشوند.

گیرندههای نیکوتینی بخشی از یک پلیپتید ترانس ممبران هستند که زیر واحدهای آنها، کانالهای یونی انتخابی کاتیون را

تشکیل میدهند (شکل ۹-۲ را ببینید). این گیرندهها روی غشاء پلاسمایی سلولهای پس عقدهای در همه عقدههای خودکار، غشایی پلاسمایی ماهیچههایی که توسط الیاف سوماتیک حرکتی عصبدهی میشوند و بعضی نورونهای سیستم عصبی مرکزی واقع شدهاند (شکل ۱-۶ را ببینید).

مـقدار کـافی از مـحرکهای غـیرانـتخابی گیرندههای کولینرژیک میتواند تغییرات قابل توجه و بسیار گسترده در عمل اعضا ایجاد کند زیرا استیل کولین محلهای عمل متعددی دارد که قادر است در آنجا اثرات مهاری و تحریکی خود را اعمال کند. خوشبختانه، داروهای موجود، درجاتی از انتخابیبودن را دارند به گونهای که میتوان اثرات دلخواه را بدون عوارض جانبی و یا حداقل عوارض جانبی ایجاد کنند.

انتخابی بودن عمل دارو به عوامل بسیاری بستگی دارد. بعضی داروها به طور انتخابی گیرنده های نیکوتینی یا موسکارینی را تحریک میکنند. بعضی عوامل، ترجیحاً گیرنده های نیکوتینی را در اتصالات عصبی ـ عضلانی تحریک کرده و اثر کم تری بر گیرنده های نیکوتینی عقده ها دارند. انتخابی بودن عضو نیز با استفاده از راههای تجویز مناسب قابل دستیابی است موسکارینی می توانند به طور موضعی در سطح چشم استفاده شوند و عملکرد چشمی را تغییر دهند در حالی که حداقل اثرات سستمیک را دارند.

جدول ۱-۷ انواع گیرندههای کولینرژیک و خصوصیات آنها

نوع گیرنده	نامهای دیگر	محل	ویژگیهای ساختمانی	مکانیسم پس از گیرنده
M <sub>1</sub>		اعصاب	۷ قطعه ترانس ممبران، متصل به پروتئین	آبشار IP <sub>3</sub> DAG
			Gq/11	
M <sub>2</sub>	M <sub>2</sub> قلبی	قلب، اعصاب ماهیچه	۷ قطعه ترانس ممبران، متصل به پروتئین	مهار تولید CAMP و
		صاف	Gi/O	فعال كردن كانال هاى +K
M <sub>3</sub>		غدد، ماهیچه صاف	۷ قطعه ترانس ممبران، متصل به پروتئین	أبشار IP <sub>3</sub> اDAG
		اندوتليوم	Gq/11	
M <sub>4</sub>		CNS	۷ قطعه ترانس ممبران، متصل به پروتئین	مهار تولید cAMP
			Gi/O	
$M_5$		CNS	۷ قطعه ترانس ممبران، متصل به Gq/11	آبشار IP <sub>3</sub> و DAG
N <sub>M</sub>	نوع ماهیچهای، گیرنده	اتــصال عــصبي ـ	$[(\alpha 1)_{\frac{1}{2}}\beta 1\delta \gamma)]$ پنتامر $(\alpha 1)_{\frac{1}{2}}\beta 1\delta \gamma$	کانال یونی دپلاریزه کننده
	صفحه انتهایی	عــضلاني مـاهيچه		K <sup>+</sup> <sub>4</sub> Na <sup>+</sup>
		اسکلتی		
$N_N$	نــوع نــورونی، گـیرنده	CNS، جسم سلولی	پنتامر فقط با زیرواحدهای $\alpha$ و $\beta$ مانند	کانال یونی دپلاریزه کننده
	عقدهای	پسعقدهای، دندریتها	$\alpha 3\alpha 5(\beta 2)_3$ (ganglia) يا ( $\alpha 4$ ) $_2(\beta_2)_3$ (CNS)	K <sup>+</sup> <sub>4</sub> Na <sup>+</sup>

. ساختار پنتامری در ارگان الکریکی Torpedo و عضله جنین پستانداران، دارای دو زیرواحد و یک زیرواحد از هر کدام از زیرواحدهای  $heta_0$  و  $heta_0$  میباشند. تعداد هر زنجیره کنار آن زیرنویس شده است مانند [ $heta_0$  این از عضلههای بزرگسالان، زیرواحد  $heta_0$  با یک زیرواحد  $heta_0$  تعریف می شود. دوازده گیرندههای نیکوتینی نورونی با نه زیرواحد  $heta_0$  و سه زیرواحده ( $heta_0$  و جود دارد. ترکیب زیرواحد در بافتهای پستانداران مختلف، متفاوت میباشد.

DAG = دى آسيل گليسرول؛ <sub>3</sub> =IP اينوزيتول ترى فسفات.

### شبيوه عمل داروهاى مقلد كولين

عوامل مقلد کولین با عمل مستقیم به گیرندههای نیکوتینی یا موسکارینی متصل شده و آنها را فعال میکنند (شکل ۱-۷). عواملی که غیرمستقیم عمل میکنند اثرات اصلی خود را با مهار استیل کولین استراز اعمال میکنند که خود استیل کولین را به کولین و استیک اسید هیدرولیز میکند (شکل ۳-۶ را ببینید). داروهای دارای عملکرد غیرمستقیم، با مهار استیل کولین استراز، غلظت استیل کولین درونزاد را در شکاف سیناپسی و اتصالات عصب با سلول مجری، افزایش میدهند. این داروها به طور عمده در محلهایی عمل میکنند که استیل کولین به صورت فیزیولوژیک آزاد میشود، عمل کرده و بنابراین تقریتکنندههای شتیل کولین، درونزاد میباشند.

برخی مهارکنندههای کولین استراز، بوتیریل کولین استراز (کولین استراز کاذب) را نیز مهار میکنند. با این وجود، مهار بوتیریل کولین استراز نقش اندکی در عمل داروهای مقلد کولین با اثر غیرمستقیم ایفا میکند زیرا این آنزیم در ختم فیزیولوژیک عـملکرد اسـتیل کـولین سـیناپسی اهـمیت ندارد. بعضی

مهارکنندههای کولین استراز ۴ ظرفیتی مانند نئوستیگمین عملکرد مستقیم اندکی دارند به گونهای که علاوه بر مسدودکردن کولین استراز، گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی عصبی عضلانی را نیز فعال میکنند.

## ■ فارماکولوژی پایه محرکهای گیرنده کولینرژیک با عمل مستقیم

داروهای مقلد کولین با عمل مستقیم میتوانند برپایهٔ ساختار شیمیایی خود به دو دسته استرهای کولین (شامل استیل کولین) و آلکالوئیدها (مانند نیکوتین و موسکارین) تقسیم شوند. تعداد کمی از این داروها برای گیرندههای نیکوتینی یا موسکارینی بسیار انتخابی هستند. هر چند که از لحاظ بالینی مفید هستند، اما هیچ کدام از این داروها جهت انواع زیر گروههای گیرنده در هر کلاس، انتخابی نیستند.

#### شیمی و فارما کوکینتیک

A. ساختار

۴ استرکولین مهم تحت مطالعههای وسیع در شکل ۲-۷ نشان داده شدهاند به خاطر گروه آمونیوم ۴ ظرفیتی همیشه باردار، آنها نسبتاً نامحلول در چربی اند. بسیاری از داروهای مقلد کولین استراز طبیعی و صناعی بسیاری شناخته شده اند که کولین استراز نیستند؛ تعدادی از آنها در شکل ۳-۷ نشان داده شده اند. گیرنده موسکارینی از نظر شکل فضایی لیگاندها بسیار انتخابی است: به گونه ای که فرم S بتانکول ۱۰۰۰ برابر قوی تر از فرم R آن است.

#### B. جذب، توزيع و متابوليسم

از آنجایی که، استرهای کولین، آب دوستاند، بسیار کم جذب شده و به ندرت در سیستم عصبی مرکزی توزیع میگردند. اگر چه همه آنها در دستگاه گوارش هیدرولیز میشوند (و از راه

Acetylcholine

$$\begin{array}{c} O \\ || \\ H_3C - C - O - CH - CH_2 - N^+ \\ \hline \\ CH_3 \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_3 \end{array}$$

Me that ho line (acetyl-β-me thylt ho line)

$$H_2N - C + O - CH_2 - CH_2 - N^{+} CH_3 - CH_3 -$$

Carbachol (carbamovicholine)

$$\begin{array}{c|c}
O & & & \\
H_2N - C - O - CH - CH_2 - N^* & CH_3 \\
& & & CH_3 \\
\hline
CH_3 & & CH_3
\end{array}$$

Bethanechol (carbamoyl-β-methylcholine)

شکل ۷-۷- ساختار مولکولی ۴ استرکولین، استیل کولین و متاکولین به تر تیب استرهای استیک اسید کولین و بتا ـ متیل کولین هستند، کربا کول و بتانکول استرهای کاربامیک اسید همان الکلها میباشند.

خوراکی کمتر فعالند)، اما در مستعدبودن به هیدرولیز توسط کولین استراز به طور قابل توجهی متفاوتند. استیل کولین بسیار سریع هیدرولیز میشود (فصل 3 را ببینید)؛ به گونهای که مقادیر بالایی از آن باید به صورت وریدی تزریق شود تا غلظتهای کافی حاصل شده و اثرات قابل مشاهده ایجاد گردد. تزریق بسیار سریع (یکجا) داخل وریدی، اثر مختصری حدود 3 - 4 ثانیه دارد، حال آن که تزریق زیرجلدی و عضلانی فقط اثرات موضعی ایجاد میکنند. متاکولین به هیدرولیز مقاومتر است و استرهای کاربامیک اسید، کرباکول 3 و بتانکول 3 باز هم به هیدرولیز توسط کولین استراز مقاومتر بوده و به همین دلیل عملکرد طولانی تری دارند. گروه بتا 3 متیل (متاکولین، بتانکول) قدرت این داروها را برای گیرندههای نیکوتینی کاهش میدهند (جدول 3 –۷).

آلکالوئیدهای طبیعی سه ظرفیتی مقلد کولین (پیلوکارپین  $^{1}$ )، نیکوتین، لوبلین  $^{0}$ ، شکل  $^{\infty}$ –۷) به خوبی از اکثر محلهای تجویز جذب میگردند. نیکوتین مایع بوده و به اندازه کافی محلول در چربی است و از طریق پوست جذب میشود. موسکارین که یک آمین چهار ظرفیتی است کمتر از آمینهای  $^{\infty}$  ظرفیتی به طور کامل از دستگاه گوارش جذب میشود اما با این وجود در صورت خورده شدن مثلاً در قارچهای خاص و ورود به مغز، سمی است. خورده شدن مثلاً در قارچهای خاص و ورود به مغز، سمی است. لوبلین یک مشتق گیاهی مشابه نیکوتین است. این آمینها به طور عمده کلیه ها ترشح می کنند. اسیدی شدن، ادرار کلیرانس آمینهای  $^{\infty}$  حلقه ای را افزایش می دهد (فصل  $^{\infty}$  را ببینید).

#### فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

فعال شدن سیستم عصبی پاراسمپاتیک عملکرد عضو را با دو مکانیسم عمده تغییر می دهد: اول آن که، استیل کولین آزاد شده از اعصاب پاراسمپاتیک، گیرندههای موسکارینی سلولهای مجری را فعال کرده و عملکرد عضو را مستقیماً تغییر می دهد. در مکانیسم دوم، استیل کولین آزاد شده از اعصاب پاراسمپاتیک با گیرندههای موسکارینی پایانههای عصبی برهمکنش داده و آزادشدن ناقلین آنها را مهار می کند. با این مکانیسم، آزاد شدن استیل کولین و نیز آگونیستهای موسکارینی در گردش، با تنظیم اثرات سیستمهای عصبی سمپاتیک، پاراسمپاتیک و احتمالاً سیستمهای غیرآدرنرژیک، غیرکولینرژیک (NANC)، به طور غیرمستقیم عملکرد عضو را تغییر می دهند.

همان گونه که در فصل ۶ اشاره شد، انواع گیرندههای

<sup>1-</sup> Methacholine

<sup>2-</sup> Carbachol

<sup>3-</sup> Bethanechol

<sup>4-</sup> Pilocarpine

<sup>5-</sup> Lobeline

Action chiefly muscarinic

Action chiefly miscarinic

Action chiefly nicotinic

$$HO \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow$$

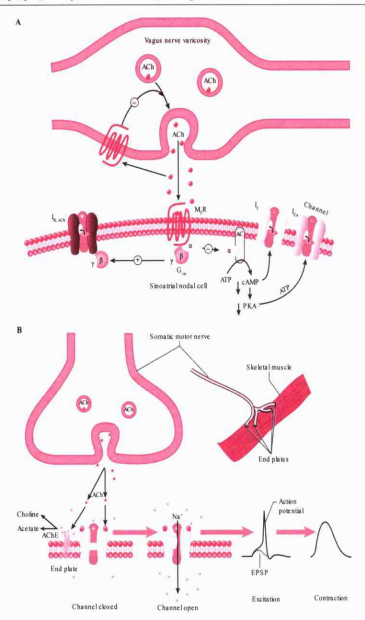
شکل ۲-۷. ساختار برخی از آلکالوئیدهای مقلد کولین.

	ى كولين	فصوصيات استرها	جدول ۲-۷
عملکرد نیکو تینی	عملکرد موسکارینی	حساسیت به کولین استراز	استركولين
+++	+++	++++	استیل کولین کلراید
هيچ	++++	+	متاكولين كلرايد
+++	++	قابل چشم پوشی	كرباكول كلرايد
هيج	++	قابل چشم پوشی	بتانكول كلرايد

موسکارینی با مطالعهٔ اتصال مواد به آنها، شناسایی و نیز کلون شده اند. با فعال شدن گیرندههای موسکارینی، وقایع سلولی متعددی رخ می دهند که یک یا چند مورد آنها ممکن است به عنوان پیامبرهای ثانوی فعال شدن گیرندههای موسکارینی از محسوب شوند. به نظر می رسد تمام گیرندههای موسکارینی از نوع جفت شده با پروتئین  $P_1$  باشند (فصل  $P_2$  و جدول  $P_3$  ببینید). اتصال آگونیست موسکارینی،  $P_3$  اشار (DAG) و اینوزیتول تری فسفات ( $P_3$ ) و دی آسیل گلیسرول (DAG) را اینوزیتول تری فسفات ( $P_3$ ) و دی آسیل گلیسرول ( $P_3$ ) را آنند که  $P_3$  از شبکه فعال می کند. برخی شواهد حاکی از آنند که  $P_3$  در بازکردن کانالهای کلسیم نقش دارد،  $P_3$  نیز کلسیم را از شبکه آندوپلاسمی و سارکوپلاسمی آزاد می کند. آگونیستهای موسکارینی غلظت  $P_3$  سلولی را نیز افزایش می دهند. موسکارینی، جریان پتاسیم را از ترانس می دهبران سلول قلبی افزایش (شکل  $P_3$ ) و در سلولهای

ماهیچه صاف و عقدهها، کاهش می دهند. این اثر با اتصال مستقیم یک زیرواحد  $\beta\gamma$  پروتئین  $\beta$  فعال به کانال، انجام می گیرد. در نهایت فعال شدن گیرنده  $M_{\rm A}$  و  $M_{\rm D}$  موسکارینی در برخی بافتها (مانند قلب و روده) فعالیت آدنیلیل سیکلاز را مهار می کند. به علاوه، آگونیستهای موسکارینی فعال شدن آدنیلیل سیکلاز را تخفیف داده و مقدار افزایش  ${\rm cAMP}$  ناشی از القاهر مورمونهایی چون کاتکولامینها را تعدیل می کنند.

مکانیسم فعال شدن گیرندههای نیکوتینی به سه دلیل با جزئیات زیادی مطالعه شده است: ۱) این گیرنده با غلظت بسیار زیاد در غشای اعضای الکتریکی ماهی الکتریکی حضور دارد که حزئی از زهر مارهای خاص است،  $\alpha$ -bungarotoxin (۲ محکم به گیرندهها متصل شده و به آسانی به عنوان یک نشانگر در فرآیندهای جداسازی به کار گرفته می شود. ۳) فعال شدن گیرنده به تغییرات یونی و الکتریکی در سلولهای درگیر می انجامد که به آسانی قابل اندازه گیری هستند. گیرنده نیکوتینی در بافتهای ماهیچهای، یک پنتامر متشکل از ۴ نوع زیر واحد گلیکوپروتئینی با وزن مولکولی تام حدود ۲۵۰/۰۰۰ است (از یک نوع مونومر دو تا وجود دارد) (شکل ۴۵-۷). گیرنده نیکوتینی نورونی فقط از زیرواحدهای آلفا و بتا تشکیل می شود (جدول ۱-۷). هر زیر واحد، ۴ قطعه ترانس ممبران دارد. گیرنده نیکوتینی دارای دو مکان اتصال آگونیست در سطح داخلی  $(\beta \, \varphi \, \varphi \, \varepsilon)$  می باشد که توسط دو زیرواحد  $\alpha \, \varphi \, \varphi \, \varepsilon$  و دو زیرواحد مجاور تشکیل شده است. با اتصال آگونیست به مکانهای مورد نظر در گیرنده، یک تغییر ساختمانی در پروتئین ایجاد میشود (بازشدن



شکل  $V^{-1}$ . پیام رسانی موسکارینی و نیکوتینی.  $V^{-1}$ . انتقال موسکارینی در گره سینوسی ـ دهلیزی در قلب. استیل کولین (Ach) از واریکوزیته های اکسون کولینر ژبک پس گانگلیونی رها شده و با گیرنده موسکارینی ( $V^{-1}$ ) که از طریق  $V^{-1}$  به کانال باز پتاسیمی متصل است، بر همکنش می کند که سبب هایپر پولاریزاسیون و مهار سنتز  $V^{-1}$  به سمت پتانسیل های منفی تر شده و از فسفریلاسیون و مهار سنتز  $V^{-1}$  به سمت پتانسیل های منفی تر شده و از فسفریلاسیون کانالهای کلسیمی نوع  $V^{-1}$  به کانت می می و تعداد این نوع کانالها را نیز کم می کند. استیل کولین ترشح شده همچنین بر گیرنده موسکارینی آکسونی (اتورسپتور، شکل  $V^{-1}$  را ببینید) سبب مهار ترشح  $V^{-1}$  (مهار خودی) می شود.  $V^{-1}$  انتقال نیکوتینی در محل اتصال عصب به عضله. استیل کولین رها شده از انتهای عصب حرکتی با زیرواحدهای گیرنده پنتامریک نیکوتینی برهمکنش نموده و با بازکردن آنها، به یـون سـدیم (Na<sup>+1</sup>) اجازه می دهد تا با ورود به داخل سلول پتانسیل تحریکی پس سیناپسی (پیجاد کند. EPSP) غشاء عضلات را دپلاریزه کرده و با ایجاد پتانسیل عمل باعث تحریک انقباض عضله می شود. استیل کولین استراز (Ach) در ماتریکس خارج سلولی، Ach را هیدرولیز می کند.

کانال) که به یونهای سدیم و پتاسیم اجازه می دهد به سرعت در جهت شیب غلظتی خود انتشار یابند (یون کلسیم نیز می تواند از طریق گیرنده کانالهای یونی نیکوتینی باردار شوند). اتصال یک مولکول آگونیست به یکی از جایگاههای گیرندهٔ دو زیر واحد آلفا، باعث افزایش اندکی در احتمال بازشدن کانال می شود. در حالی که اتصال همزمان آگونیست به هر دو جایگاه، شانس بازشدن را بسیار تقویت می کند. فعال شدن گیرنده نیکوتینی به دپلاریزاسیون سلول عصبی یا غشا صفحه انتهایی عصبی عصبی عضلانی می انجامد. در عضلات اسکلتی، دپلاریزاسیون پتانسیل عملی را آغاز کرده که در طول غشا عضله منتشر شده و سبب عضلی را آغاز کرده که در طول غشا عضله منتشر شده و سبب انقباض عضله می گردد (شکل ۴۵–۷).

اشغال طولانی مدت گیرنده نیکوتینی توسط آگونیست، پاسخ سلول مجری را از بین میبرد، بدین معنی که نورون پس عقدهای از فعالیت باز میایستد (اثر عقدهای) و ماهیچه اسکلتی شل میشود (اثر صفحه انتهایی عصبی ـ عضلانی). علاوه بر آن حضور مداوم آگونیست نیکوتینی مانع بازیابی الکتریکی غشا پس از اتـصال میگردد. بنابراین یک حالت انسداد به واسطه دپلاریزاسیون عمدتاً ناشی از تداوم اشغال گیرنده توسط آگونیست میباشد، روی میدهد. ادامه اشغال گیرنده توسط آگونیست میباشد، روی میدهد. ادامه اشغال گیرنده توسط آگونیست باعث برگشت ولتاژ غشایی به میزان در حال استراحت میشود. گیرنده، نسبت به آگونیست غیرحساس شده و چنین حالتی نسبت به بازگشت با به کارگیری سایر آگونیستها نیز مقاوم میتواند جهت ایجاد فلج عضلانی مورد استفاده قرار گیرد.

#### B. اثرات اعمال شده بر اعضا

بسیاری از اثرات مستقیم محرکهای گیرندههای کولینرژیک موسکارینی بر اعضا، با دانستن به آثار ناشی از تحریک عصب پاراسمپاتیک و توزیع گیرندههای موسکارینی قابل پیشبینی هستند (جدول ۳–۶ را ببینید). اثرات یک نمونه بارز آنها مانند استیل کولین، در جدول ۳–۷ آمده است. اثرات آگونیستهای نیکوتینی نیز به طور مشابهی با دانستن به فیزیولوژی عقدههای خودکار و صفحه انتهایی حرکتی ماهیچه اسکلتی، قابل پیشبینی

 چشم — آگونیستهای موسکارینی که به ساک ملتحمه وارد می شوند سبب انقباض عضله صاف اسفنگتر عنبیه (که به میوز می انجامد) و عضله مژگانی (که به تطابق می انجامد) می گردند. در نتیجه، عنبیه از زاویه اتاقک قدامی کنار کشیده شده و شبکه ترابکولار در قاعدهٔ ماهیچه مژگانی باز می شود.

هر دو اثر، خروج مایع زلالیه را به داخل کانال اشلم که اتاقک قدامی را تخلیه میکند، تسهیل میکنند.

دستگاه قلبی ـ عروقی ـ اثر قلبی ـ عروقی اصلی اگونیستهای موسکارینی، کاهش مقاومت عروق محیطی و تغییر در ضربان قلب است. همان گونه که در فصل ۶ ذکر شده و در شکل ۲-۶ نیز نشان داده شد، اثرات مستقیمی که در جدول ۳-۷ آورده شدهاند، توسط رفلکسهای انطباقی مهمی، تعدیل میشوند. اثر تزریق داخل وریدی مقادیر کم اسـتیل کولین در انسـان (مثلاً ۲۰۵۰-۲۰) باعث گشادی عروق شده که به کاهش فشارخون میانجامد و اغلب با یک افزایش رفلکسی در ضربان قلب همراه است. مقادیر بیشتر استیل کولین، برادی کاردی ایجاد کرده و علاوه بر کاهش فشارخون سرعت هدایت گره دهلیزی ـ بطنی را نیز می کاهند.

اعمال قلبی مستقیم محرکهای موسکارینی عبارتند از: 

۱) افزایش جریان پتاسیم  $(I_{k(Ach)})$  سلولهای گره سینوسی 

دهلیزی، دهلیزی - بطنی، سلولهای پورکنژ و سلولهای 
عضلات دهلیز و بطن ۲) کاهش جریان آهسته رو به داخل 
کلسیم  $(I_{Ca})$  در سلولهای قلبی و ۳) کاهش جریان فعال 
شده توسط هایپرپلاریزاسیون (I) که اساس دپلاریزاسیون 
دیاستولی میباشد (شکل ۲۹–۷). تمام این اعمال به 
واسطهٔ گیرندههای  $M_1$  انجام شده و به کندکردن ضربان 
فربانساز ارتباط دارند. اثرات ۱ و ۲، هایپرپلاریزاسیون 
ایجاد کرده و قدرت انقباض سلولهای دهلیزی را کاهش 
میدهد. قابل پیشبینی است که در حیوانات آزمایشگاهی 
دستکاری ژنتیکی شده فاقد گیرندههای  $M_1$  برادیکاردی 
دستکاری ژنتیکی شده فاقد گیرندههای  $M_2$  برادیکاردی 
ناشی از تحریک عصب واگ و اثیر کرونوتروپیک منفی 
کارباکول بر ضربان گره سینوسی ـ دهلیزی، مشاهده 
نمی شود.

کندکردن مستقیم ضربان سینوسی دهلیزی و هدایت دهلیزی با تحریک دهلیزی باشی از آگونیستهای موسکارینی با تحریک رفلکسی سمپاتیک که با کاهش فشارخون برانگیخته میشود، مقابله میشود (شکل ۷–۶ را ببینید). برهمکنش سمپاتیک ـ پاراسمپاتیک حاصل به دلیل تعدیل موسکارینی اثرات سمپاتیک پیچیده است. این تغییر از طریق مهار آزادشدن نوراپینفرین و نیز آثار سلولی پس از اتصال اعمال میشود، گیرندههای موسکارینی که در پایانههای عصبی پس عقدهای پاراسمپاتیک حضور دارند به استیل کولین آزاد

<sup>1-</sup> Depolarizing blockade

کهای کولینرژیک با عمل مستقیم *.	جدول ٣-٧ اثرات محر
پاسخ	عضو
	چشم
انقباض (ميوز)	عضله اسفنكترى عنبيه
انقباض برای دید نزدیک	عضله مژگانی
	قلب
کاهش ضربان (کرونو تروپی منفی)	گره سینوسی دهلیزی
كاهش قدرت انقباضي (اينوتروپي	دهليز
منفی)، کاهش زمان تحریک ناپذیری	
کاهش سرعت هدایت (دروموتروپی	گره دهلیزی بطنی
مـــنفی)، افـــزایش زمــان	
تحریکناپذیری	
کاهش جزئی در قدرت انقباضی	بطنها
The state of the s	عروق خونی
اتساع (از طریق EDRF)، انقباض	شریانها، سیاهرگها
(اثر مستقیم مقادیر زیاد)	
I se sul il al	ريه
انقباض (تنگی برونش)	عضله برونشيال
تحریک	غدد برونشيال
	دستگاه گوارش
افزایش	حرکت
شلشدن	اسفنگترها
تحریک	ترشح
	مثانه
انقباض	دترسور ۱
شلشدن	مثلث <sup>۲</sup> و اسفنگتر
	غدد
דرشح	عرق، بزاقی، اشکی، حلقی
	بینی ت

EDRF= فاكتور شل كننده مشتق از اندو تليال

شده از نورون اجازه می دهند ترشح خود را مهار کند. لزومی ندارد گیرندههای موسکارینی نورونی از همان زیرگروه نوع یافت شده بر سلولهای مجری باشند. بنابراین، اثر خالص آگونیست بر ضربان قلب به غلظتهای موضعی آن در قلب، عروق و نیز به سطح پاسخدهی رفلکسی بستگی دارد.

عصبدهی باراسمیاتیک بطنها بسیار کمتر از دھلیزھاست، ہے گونہای کے فعال شدن گیرندہھای موسكاريني بطني باعث اثرات فيزيولوژيك بسيار كمتري نسبت به دهلیزها می شود. با این وجود، آثار آگونیستهای موسکارینی بر عملکرد بطنی، در جریان تحریک عصب سمپاتیک به دلیل تعدیل موسکارینی آثار سمپاتیک أنتاكونيستي تشديدشده أمشهود مي باشد.

در موجود زنده سالم تزریق وریدی، آگونیستهای موسکارینی سبب اتساع عروقی قابل توجه می شوند. اگر چه، در مطالعات قدیمی تر عروق خونی ایزوله شده، اغلب پاسخ انقباضی به این عوامل نشان میدادند، ولی اکنون معلوم شده است که اتساع عروقی ناشی از استیل کولین وابسته به فعال شدن گیرندههای M<sub>3</sub> می باشد و به اندوتلیوم دست نخورده نیاز دارد (شکل ۵-۷). آگونیستهای موسکارینی، فاکتور شلکننده مشتق از اندوتلیوم (EDRF) را که به عنوان NO نیز شناخته است از سلولهای اندوتلیال آزاد میکنند. NO با نفوذ در سلولهای عضله صاف عروق مجاور با فعال کردن ماده گوانیلیل سیکلاز باعث افزایش cGMP و به دنبال أن شلشدن عروق می گردد (شکل ۲-۱۲). عروق ایزولهای که اندوتلیوم آنها به طور کامل حفظ شدهاند، مى توانند اتساع عروقي مشاهده شده در موجود زنده سالم را ایجاد کنند. بیشترین اثر شلکننده استیل کولین در غلظت ۷-۱۰×۳ مولار رخ می دهد (شکل ۵-۷). این اثر در صورت فقدان اندوتلیوم و استیل کولین و همچنین در غلظتهای بیش از ۱۰-۷ مولار، رخ نمی دهد و در نتیجه باعث انقباض می شود. این اثر ناشی از اثر مستقیم استیل کولین بر عروق عضلات صاف است که با تحریک گیرندههای M<sub>3</sub> یاعث تحریک تولید IP<sub>3</sub> و سپس رهاسازی کلسیم به داخل سلول

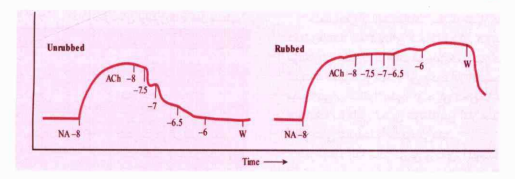
اعصاب پاراسمپاتیک قادر به تنظیم تونوسیته بستر عروقی اندامهای موجود در قفسه سینه و احشا محوطه شكمي مي باشند. استيل كولين رهاشده از اعصاب پاراسمپاتیک پسگانگلیونی، از طریق مسیر NO/cGMP، عضلات صاف عروق کرونر را شل میکنند. هرگونه آسیب به اندوتلیوم (همچون آترواسکلروز) چنین اثری را از بین مىبرد و در نتيجه استيل كولين با ايجاد انقباض در عروق عضلات صاف باعث تنگی عروق می شود. تحریک عصب

<sup>\*</sup> فقط اثرات مستقیم بیان شدهاند، پاسخهای هومئوستازی به این اعمال مستقیم ممكن است اهمیت داشته باشند (متن را ببینید).

<sup>2-</sup> Trigon 1- Detrusor

<sup>4-</sup> Accentuated antagonism

<sup>3-</sup> Nasophanygeal



شکل ۵-۷. فعال شدن گیرنده های موسکارینی سلول اندوتلیال توسط استیل کولین، فاکتور شلکننده مشتق از اندوتلیوم (اکسید نیتریک) (NO]EDRF) را آزاد می کند که باعث شل شدن عضله صاف عروقی می شود که قبلاً با نوراپی نفرین (۱۰<sup>-۸</sup> M) منقبض شده است. برداشتن اندوتلیوم با ساییدن رگ، اثر شلکنندگی را از بین می برد و از طریق اثر مستقیم استیل کولین بر عضله صاف عروقی باعث انقباض می شود (NA) نورآدرنالین [توراپی نفرین Ach]؛ استیل کولین، شماره ها بیانگر غلظت لگاریتمی استفاده شده در زمان بیان شده می باشد.)

پاراسمپاتیک سبب انبساط عروق خونی مغز می شود. اما به هر حال این اثر در نتیجه آزاد شدن No از نورونهای NANC (نیترژیک) و یا آزاد شدن این ماده به عنوان ناقلین همراه از اعصاب کولینرژیک می باشد. میزان نسبت مشارکت سیستم کولینرژیک و نورونهای NANC در اثرات عروقی اعصاب پاراسمپاتیک هنوز در بیشتر اندامهای احشائی اعضان خالینرژیک و متسع کننده عروق، دریافت می کنند ولی این کولینرژیک و متسع کننده عروق، دریافت می کنند ولی این امر که استیل کولین باعث اتساع عروقی در این بستر عروقی شود، هنوز تأیید نشده است. علاوه بر استیل کولین، نیتریک اکسید نیز به احتمال از این اعصاب ترشح می شود هر چند، پاسخ این بستر عروقی به کولین استراز اگروژن ناشی از پاسخ این بستر عروقی به کولین استراز اگروژن ناشی از وجود گیرندههای M3 بر اندوتلیوم و سلولهای عضلات صاف می باشد.

اثرات قلبی ـ عروقی تمام استرهای کولین مشابه استیل کولین میباشد و تفاوت اصلی آنها در قدرت و طول مدت اثر میباشد. به دلیل مقاومت متاکولین، کرباکول و بتانکول به استیل کولین استراز، مقادیر کمتری از آنها به صورت داخل وریدی جهت ایجاد اثرات مشابه استیل کولین کافی است، و طول مدت عمل آنها نیز بیشتر است. اثرات قلبی ـ عروقی اغلب آلکالوئیدهای طبیعی مقلد کولین و آنالوگهای صناعی نیز عمدتاً مشابه استیل کولین است.

پیلوکارپین، استثناء جالبی بر گفتههای بالا است. این دارو، اگر به صورت داخل وریدی تجویز شود (به طور

تجربی) ممکن است پس از اثر کاهش فشارخون مختصر اولیه، فشارخون را افزایش دهد. اثر طولانی مدتتر افزایش فشارخون، میتواند به تحریک عقدهای سمپاتیک برگردد که با فعال شدن گیرندههای  $M_1$  غشأ سلول پس عقدهای ایجاد میشود. ایس تحریک، کانالهای پتاسیم را بسته و پتانسیلهای تحریکی (دپلاریزه کننده) پس سیناپسی آهسته را ایجاد میکند. این اثر، مانند اثر کاهش فشارخون، میتواند با آتروپین که یک داروی آنتی موسکارینی است مسدود شود.

- ۳. دستگاه تنفسی \_ محرکهای موسکارینی عضله صاف درخت برونشی را منقبض میکنند، به علاوه غدد مخاط نایی \_ برونشی نیز تحریک به ترشح میگردد. ترکیب این آثار می تواند گاهی به خصوص در مبتلایان به آسم ایجاد علامت کند. برونکواسپاسم ناشی از آگونیستهای موسکارینی، در حیوانات آزمایشگاهی فاقد موتانتهای گیرنده ، ۸۵ از بین رفته است.
- ۴. دستگاه گوارش استفاده از آگونیستهای موسکارینی مانند تحریک سیستم عصبی پاراسمپاتیک، فعالیت حرکتی و ترشحی روده را افزایش می دهد. غدد بزاقی و معدی، به شدت تحریک شده و غدد پانکراس و روده کوچک کمتر متاثر می شوند. فعالیت پریستالتیک در طول روده افزایش یافته و اغلب اسفنگترها شل می شوند. تحریک انقباض در این دستگاه، شامل دپلاریزاسیون غشاء سلولی ماهیچه صاف و افزایش ورود کلسیم به داخل است. آگونیستهای

موسکارینی در موشهای (mice) جهش یافته فاقد گیرندههای  $M_2$  و  $M_3$  منجر به انقباض ایلئوم نمی شود. گیرنده M3 برای فعال شدن مستقیم انقباض عضله صاف لازم است در حالی که گیرنده M<sub>2</sub> تشکیل cAMP و شل شدگی ناشی از داروهای مقلد سمیاتیک را کاهش مے ردھد۔

 دستگاه ادراری ـ تناسلی آگونیستهای موسکارینی عضله دترسور را تحریک و عضلات تریگون و اسفنگتر مثانه را شل کرده و به تخلیه کمک می کنند. به نظر می رسد عمل گیرندههای م M و M در مثانه همان عمل آنها در عضله صاف روده باشد. رحم انسان به أگونيستهاي موسكاريني چندان حساس نيست.

ع انواع مختلف غدد ترشحی \_ أگونیستهای موسکارینی ترشح غدد عرق تنظیم کننده دما، اشکی و بینی حلقی را تحریک میکند.

۷. سیستم عصبی مرکزی \_ سیستم عصبی مرکزی دارای هر دو نوع گیرنده نیکوتینی و موسکارینی است. مغز از نظر جایگاههای موسکارینی نسبتاً غنی تر است و نخاع از نظر جایگاههای نیکوتینی برتری دارد. نقشهای فیزیولوژیک این گیرندهها در فصل ۲۱ بحث شده است.

همه ۵ نوع زیر گروه گیرنده موسکارینی، در دستگاه اعصاب مرکزی یافت شدهاند. نقش گیرندههای  $M_1$  تا  $M_2$  با استفاده از آزمایشاهای روی موشهای فاقد این ژنها، بررسی شده است. زیر گروه M<sub>1</sub> در مناطقی از مغز که با "شناخت" ارتباط دارند، به فراوانی یافت می شود. موشهای فاقد گیرنده M<sub>1</sub> دچار اختلال انعطاف پذیری عصبی در ناحیه مغز قدامی بودند و پیلوکارپین ٔ قادر به القای صرع در این موشها نبود. موشهایی که ژنهای هموزیگوت گیرنده M<sub>2</sub> را نداشتند، در برابر آگونیستهای موسکارینی صناعی (اکسوترمورین<sup>۵</sup>) اثرات مربوطه به دستگاه اعصاب مرکزی (ترمور، کاهش دمای بدن و اثرات ضد درد) را نشان ندادند. حیوانات آزمایشگاهی فاقد گیرندههای ، ۸۸، به ویژه در ناحیه هیپوتالاموس، دچار کاهش اشتها بودند و از حجم چربی بدنی کاهش یافتهای نیز برخوردار بودند.

با وجود کمتربودن گیرندههای نیکوتینی نسبت به موسکارینی در مغز، نیکوتین و لوبلین (شکل ۳-۷) اثرات مهمی بر ساقه مغز و قشر مغزی دارند. فعال شدن گـــيرندههای نـيکوتينی در نـواحــی پـيشسيناپسی و پسسیناپسی رخ میدهد. گیرندههای پیشسیناپسی

نیکوتینی، به استیل کولین و نیکوتین اجازه می دهند تا رهاسازی چندین نوروترانسمیتر (گلوتامات، سروتونین، گابا، دوپامین و نوراپینفرین) را کنترل کنند. استیل کولین از طریق گیرندههای α3β4 نیکوتینی در هیپوکامپ، رهاسازی نوراپی نفرین را تنظیم کرده و باعث مهار رهاسازی استیل کولین از نورون های هیپوکامپ و کورتکس مغز مى شود. اليگومر α4β2 فراوان ترين گيرندهٔ نيکوتيني در مغز مىباشد، مواجه مزمن با نيكوتين اثراتي دوگانه بر گیرندههای نیکوتینی دارد: که شامل فعال شدن (دپولاریزاسیون) و به دنبال آن حساسیتزدایی می باشد که اثرات اخیر باعث افزایش رهاسازی مقادیر بیشتری از دوپامین در دستگاه مزولیمبیک می شود. به نظر می رسد این اثر با عملکرد افزایش دهنده هوشیاری ناشی از نیکوتین و خواص اعتیادآور سیگار، ارتباط داشته باشد. با حذف زیرواحدهای β در محیط آزمایشگاه، میزان اتصال استیل کولین و در نتیجه، میزان رهاسازی دوپامین نیز کاهش یافت. حساسیتزدایی بعدی در گیرندههای نیکوتینی سبب افزایش تمایل اتصال آگونیست و خود تنظیمی افزایشی در محلهای اتصال نیکوتینی به ویژه اولیگومر ۵۹β2 می شود. حساسیت زدائی آهسته می تواند در درمان جایگزینی نیکوتین در رژیمهای ترک سیگار مفید باشد. نیکوتین در غلظتهای بالا، لرزش، استفراغ و تحریک مرکز تنفسی را القا می کند. در سطوح باز هم بالاتر، نیکوتین سبب تشنجاتی میگردد که ممکن است به کمای کشنده ختم شود. اثرات کشنده نیکوتین بر سیستم عصبی مرکزی و جذب آسان آن، پایه استفاده از نیکوتین به عنوان یک حشره کش می باشد. زیرواحد  $\alpha 7$ گیرنده نیکوتینی ( $\alpha 7$ -nAChR) در سیستم عصبی مرکزی و محیطی شناسایی شده است که در مکانیسمهای شناختی (حافظه و یادگیری) و درک درد دخالت دارد. این زیرواحد گیرنده نیکوتینی یک پنتامر هومومریک (a75) بوده که دارای ۵ جایگاه آگونیست در سطح زيرواحدها دارد مدولاتورهاي ألوستريك مثبت جهت

تقویت و تحریک زیرواحد  $\alpha$ 7 و به منظور درمان اختلالات شناختی در بیماری آلزایمر در حال بررسی و ساخته شدن می باشند (فصل ۱ را ببینید).

حــضور زیـر α7 گـیرنده nAChR در سـلولهای غیرنورونی سیستم ایمنی به منظور بررسی اثرات ضد

<sup>2-</sup> Neuronal plasticity

<sup>1-</sup> cognition

<sup>3-</sup> forebrain 4- Pilocarpine

<sup>5-</sup> oxotremorine

التهابی پیشنهاد می شود. استیل کولین، نیکوتین و یا تحریک واگ از طریق تحریک زیرواحد α7 گیرنده nAChR سبب کاهش تولید سایتوکاینهای التهابی می شوند. در داوطلبان انسانی نیکوتینهای ترانس درمال مارکرهای التهابی ناشی از تزریق لیپوپلی ساکارید را کاهش داد که خاصیت ضدالتهابی کولینرژیک از نتایج حاصل از این یافته کسب شده است.

٨. سيستم عصبي محيطي \_ عقدههاي خودكار، جايگاههاي مهمی جهت عمل سیناپسی نیکوتینی هستند. عوامل نیکوتینی که در شکل ۳–۷ نشان داده شدهاند، سبب فعال شدن قابل توجه این گیرندههای نیکوتینی شده و پتانسیل عملهایی را در نورونهای پس عقدهای أغاز می کنند (شکل ۸-۶ را ببینید). نیکوتین خود، تا حدودی میل ترکیبی بیشتری برای گیرندههای نیکوتینی نورونی دارد تا ماهیچه اسکلتی. زیرواحد α3 در گانگلیونهای سیستم عصبى خودمختار يافت شده و مسئول انتقال سريع نوروترانسمیترهای تحریکی است. زیرواحدهای  $\beta$ و  $\beta$  که همراه زیرواحد a3 در گانگلیونهای سیستم عضبی پاراسمیاتیک و سمپاتیک حضور دارد. حذف هر کدام از زیرواحدهای  $\beta 3$   $\beta 2$  و یا  $\alpha 3$  سبب اختلالات چشم گیری در سیستم عصبی خودمختار در مدلهای حیوانی میشود. افرادی از نظر وجود زیرواحد  $\alpha$ 3 دچار نقص هستند. دچار میکروسیست (عدم کفایت و کوچک بودن کیسه مثانه)، میکروکولون، سندرم هایپوسیتالیک رودهای (کاهش حرکات رودهای)، اختلال عملکرد رودهای (به صورت تکرر مدفوع)، اتساع کیسه مثانه و میدریاز میشوند.

عمل نیکوتین بر عقدههای سمپاتیک و پاراسمپاتیک یکسان است. بنابراین پاسخ اولیه اکثراً شبیه تحریک همزمان سیستمهای سمپاتیک و پاراسمپاتیک است. در مورد سیستم قلبی عروقی آثار نیکوتین اغلب مقلد سمپاتیک است. با تزریق نیکوتین افزایش فشارخون شدیدی ایجاد میشود؛ اما تاکیکاردی سمپاتیک ممکن است با برادیکاردی حاصل از تحریک واگ جایگزین شود. در دستگاه گوارش و ادراری ـ تناسلی، آثار اعمال شده به طور عمده مقلد پاراسمپاتیک هستند: تهوع، استفراغ، اسهال. تخلیه ادرار معمولاً مشاهده میشود. در معرض قرارگرفتن طولانی مدت ممکن است به انسداد با واسطهٔ دپلاریزاسیون عقده بیانجامد.

گیرندههای نیکوتینی نورونی در انتهای اعصاب حسی به ویژه اعصاب آوران شریانهای کرونر و کاروتید و

همچنین اجسام کاروتید موجود میباشند. فعال شدن این گیرندهها با محرکهای نیکوتینی و نیز فعال شدن گیرندههای موسکارینی سلولهای گلوموس توسط محركهاي موسكاريني پاسخهاي بصل النخاعي پيچيدهاي ایجاد میکند. که عبارتند از: تغییرات تنفسی و تحریک واگ. اتصال عصبی ـ عضلانی \_ گیرندههای نیکوتینی صفحه انتهایی عصبی عضلانی شبیه گیرندههای عقدههای خودكارند اما نه دقيقاً عين أنها (جدول ١-٧). هردو نوع گیرنده به استیل کولین و نیکوتین پاسخ میدهند باوجود این، همان گونه که در فصل ۸ بحث شده است، این گیرندهها از نظر ملزومات ساختاری جهت مهار توسط داروهای نیکوتینی با هم متفاوتند. وقتی یک آگونیست نیکوتینی به طور مستقیم استفاده می شود (توسط آیونتوفورز ایا تزریق داخل شریانی)، یک دپلاریزاسیون فوری در صفحه انتهایی ایجادمی شود که حاصل آن افزایش نفوذپذیری به یونهای سدیم و پتاسیم میباشد (شکل ۲-۷). این پاسخ انقباضی از فاسيكولاسيون سازمان نيافته واحدهاى حركتي مجزاتا انقباض قدرتمند كل ماهيچه متغير است و به همزماني دپلاریزاسیون صفحات انتهایی در ماهیچه بستگی دارد. عوامل نیکوتینی دپلاریزه کننده که به سرعت هیدرولیز مى شوند (مانند خود نيكوتين)، به سرعت، انسداد با واسطهٔ دیلار پزاسیون ایجاد میکنند به گونهای که انسداد انتقال حتى وقتى غشا رپلاريزه شده است نيز تداوم دارد (در فصل ۸ و ۲۷ بیشتر در این مورد بحث شده است). این انسداد بهصورت فلجشل در عضله اسكلتي تظاهر مي يابد.

## ■ فارماکولوژی پایه مقلدهای کولین با عمل غیرمستقیم

اعمال استیل کولین آزاد شده از اعصاب خودکار و حرکتی سوماتیک با هیدرولیز آنزیمی مولکول خاتمه می یابد. هیدرولیز توسط استیل کولین استراز انجام می شود که در غلظتهای بالا در سیناپسهای کولین رایک موجود است. اثر اصلی مقلدهای کولین با عمل غیرمستقیم بر جایگاه فعال این آنزیم اعمال می شود. اگر چه برخی از آنها، اعمال مستقیمی نیز بر گیرندههای نیکوتینی دارند. تفاوتهای عمده اعضای این گروه از نظر ویـرثگیهای شیمیایی و فارماکوکینتیکی است ـ ویـرثگیهای فارماکودینامیکی آنها تقریباً یکسان است.

<sup>1-</sup> Iontophoresis

شکل ۷-۷.مهارکنندههای کولین استراز، نئوستیگمین مثالی بارز از استر تشکیل شده از اسید کاربامیک [1] و یک فنول دارای گروه آمونیوم ۴ ظرفیتی [2] است. فیزوستیگمین که یک کاربامات طبیعی است، یک آمین ۳ ظرفیتی میباشد. ادروفونیوم استر نیست اما به جایگاه فعال آنزیم متصل میشود. کارباریل به عنوان یک حشره کش استفاده میشود.

#### شیمی و فارما کوکینتیک

A. ساختار

 $\Upsilon$  گروه از مواد شیمیایی مهارکننده کولین استراز موجودند: ۱) الکلهای ساده دارای یک آمونیوم  $\Upsilon$  ظرفیتی مانند ادروفونیوم  $\Upsilon$  استرهای اسید کاربامیک الکلهای دارای گروههای آمونیوم  $\Upsilon$  ظرفیتی (کارباماتها مانند نئوستیگمین) و  $\Upsilon$ ) مشتقات آلی اسید فسفریک (ارگانوفسفاتها مانند اکوتیوفات  $\Upsilon$ ). مثالهایی از دو گروه اول در شکل  $\Upsilon$ –۷ آورده شده است. ادروفونیوم، نئوستیگمین و پیریدوستیگمین  $\Upsilon$  داروهای صناعی آمونیومهای  $\Upsilon$  ظرفیتی اند که در پزشکی استفاده می شوند. فیزوستیگمین ظرفیتی اند یک در پزشکی استفاده می شوند. فیزوستیگمین چربی است که در درمان مورد استفاده قرار می گیرد. کارباریل  $\Upsilon$  پربی است که در درمان مورد استفاده قرار می گیرد. کارباریل نمونه بارز یک گروه حشره کش کاربامات است که با حلالیت بسیار بربی، طراحی شده است بنابراین جذب آن در حشره و برای به سیستم عصبی مرکزی بسیار سریع رخ می دهد.

تعداد کمی از حدود ۵۰٬۰۰۰ ارگانوفسفات در شکل ۷-۷ نشان داده شدهاند. بسیاری از ارگانوفسفرهها (اکوتیوفات یک استثنا است) بسیار محلول در چربیاند. اکوتیوفات، که یک مشتق تیوکولین<sup>۶</sup>، دارای ارزش بالینی است زیرا عملکرد طولانی سایر

ارگانوفسفره را حفظ کرده اما در محیط آبی پایدارتر است. سومان کیک آگاز عصبی بسیار قدرتمند است. پاراتیون و مالاتیون بیش داروهای تیوفسفات (فسفات حاوی سولفور) هستند که در حیوانات و گیاهان به مشتقات فسفات تبدیل شده و به عنوان حشره کش مورد استفاده قرار می گیرند.

#### B. جذب، توزیع و متابولیسم

جذب کارباماتهای ۴ ظرفیتی از ملتحمه، پوست، روده و ریهها کم است. این مطلب با توجه به بارداربودن دائمی آنها قابل پیش بینی است زیرا این ویژگی، آنها را نسبتاً نامحلول در چربی میکنند. بنابراین مقادیر بیشتری از این عوامل جهت تجویز خوراکی نیاز است تا تزریق وریدی. توزیع آنها به سیستم عصبی مرکزی ناچیز است. بالعکس، فیزوستیگمین، از تمام جایگاهها به خوبی جذب شده و میتواند به طور موضعی در چشم استفاده شود (جدول ۴–۷). این دارو به سیستم عصبی مرکزی توزیع شده شود (جدول ۴–۷). این دارو به سیستم عصبی مرکزی توزیع شده

2- Echothiophate

6- Thiocholine

8- Parathione

4- Eserine physostigmine

<sup>1-</sup> Edrophonium

<sup>3-</sup> Pyridostigmine

<sup>5-</sup> Carbaryl

<sup>7-</sup> Soman

<sup>9-</sup> Malathione

شکل ۷-۷.ساختار برخی از مهارکنندههای کولین استراز ارگانوفسفره. خط چینها بیانگر پیوندی است که با اتصال به آنزیم هیدرولیز میشود. باندهای استری سایه زده شده در مالاتیون نقاط سمزدایی مولکول در پستانداران و پرندگان را نشان میدهند.

و نسبت به کارباماتهای ۴ ظرفیتی قطبی تر، و سمیت بیشتری دارد. کارباماتها در محلول آبی نسبتاً پایدارند اما می توانند در بدن توسط استرازهای غیراختصاصی و نیز کولین استراز متابولیزه شوند. با وجود این، مدت زمان اثر آنها به طور عمده توسط پایداری مجموعه مهارکننده ـ آنزیم (و نه متابولیسم یا ترشح)، تعیین می گردد (مکانیسم عمل را در ادامه ببینید).

مهارکنندههای کولین استراز ارگانوفسفره (به جز اکوتیوفات) به خوبی از پوست، ریه، روده و ملتحمه جذب شده و این ویژگی آنها را برای انسان خطرناک و به عنوان حشره کش بسیار مؤثر، می گرداند. آنها وقتی در آب حل می شوند در مقایسه باکارباماتها نسبتاً ناپایدار ترند بنابراین نیمه عمر محدودی در محیط دارند (در مقایسه با دسته عمده دیگر حشره کشها، هیدروکربنهای هالوژنه، مانند DDT). اکوتیوفات بسیار قطبی است و نسبت به اکثر ارگانوفسفرهها پایدار تر است. وقتی به صورت محلول آبی برای استفاده چشمی تهیه می شود، فعالیتش را تا هفتهها حفظ می کند.

حشرهکشهای تیوفسفات (پاراتیون مالاتیون و ترکیبات مرتبط) کاملاً محلول در چربیاند و از تمام راههای تجویزی به

مدت عمل	کاربردهای درمانی و طول	<b>٧−۴</b> جدول
	مهاركنندههاي كولين استراز	

State of State of		طـول مـدت عـمل
	استفادهها	تقريبى
الكلها	Marao.	
ادروفونيوم	ماستنى گراويس،	۱۵–۵ دقیقه
	ایلئوس، آریتمی	
كارباماتها وعو	امل مرتبط	
نئوستيگمين	ماستنى گراويس،	۴-۵/۰ ساعت
	ايلئوس	
پیریدوستیگمین	میاستنیگراویس	۶–۴ ساعت
فيزوستيگمين	گلوکوم	۲-۱۵-۲ ساعت
اركانوفسفاتها		
اكوتوفات	گلوکوم	صد ساعت

سرعت جذب می شوند. این ترکیبات باید با تبدیل به آنالوگهای اکسیژن در بدن فعال شوند (شکل ۷-۷)، که این فرآیند در حشرات و مهرهداران به سرعت انجام می گیرد. همچنین

مالاتیون و محدودی از حشره کشهای ارگانوفسفره در پرندگان و پستانداران (نه حشرات)، از راههای دیگر به سرعت به محصولات غیرفعال متابولیزه میشوند، بنابراین، این سموم جهت فروش عمومی به اندازه کافی مطمئن (بیخطر) هستند. متأسفانه، ماهی نمی تواند مالاتیون را سمزدایی کند و بسیاری از ماهیها در نتیجه استفاده فراوان از این عامل در مسیرهای آب و یا نزدیکی آنها از بین رفتهاند. پاراتیون در مهرهداران به طور مؤثر سمزدایی نمی شود بنابراین برای انسانها و چهارپایان اهلی خطرناک تر از مالاتیون بوده و در ایالات متحده آمریکا جهت استفاده عمومی در دسترس نیست.

تمام سموم ارگانوفسفرهها به جز اکوتیوفات به تمام قسمتهای بدن شامل سیستم عصبی مرکزی انتشار می یابند. بنابراین عوارض سیستم عصبی مرکزی یکی از اجزاء مهم مسمومیت با این عوامل می باشد.

#### فارما كوديناميك

#### A. مكانيسم عمل

استیل کولین استراز هدف اصلی این داروهاست اما بوتیریل کولین استراز یک آنزیم کولین استراز یک آنزیم فوق العاده فعال است. در مرحله اول کاتابولیسم، استیل کولین به جایگاه فعال آنزیم متصل و با هیدرولیز، کولین آزاد و آنزیم استیل تولید میکند. در قدم دوم، اتصال کووالانسی استیل ـ آنزیم با اضافه شدن آب می شکند (هیدراسیون). کل فرآیند در حدود ۱۵۰ میکروثانیه رخ می دهد.

تمام مهارکنندههای کولین استراز، با مهار استیل کولین استراز غلظت استیل کولین درونزاد را در محل گیرندههای کولینرژیک افزایش میدهند. با این وجود، جزئیات مولکولی برهم کنش آنها با آنزیم، در ۳ گروه شیمیایی مذکور متفاوت

گروه اول که ادروفونیوم مثال عمده آنهاست، از الکلهای ۴ ظرفیتی تشکیل شدهاند. این عوامل با نیروهای الکترواستاتیک و پیوندهای هیدروژنی به طور برگشتپذیر به جایگاه فعال متصل شده و بنابراین از دستیابی استیل کولین [به جایگاه] ممانعت میکنند. مجموعه آنزیم ـ مهارکننده پیوند کووالانسی نداشته و بدین ترتیب عمر کوتاهی دارد (حدود ۲ تا ۱۰ دقیقه). گروه دوم شامل استرهای کاربامات مانند نئوستیگمین و فیزوستیگمین است. این عوامل یک هیدرولیز ۲ مرحلهای را مشابه آنچه در مورد استیل کولین بیان شد پشت سر میگذارند. با این وجود، پیوند کووالانسی آنزیم کارباموبله شده به طور قابل توجهی به

مرحله دوم (هیدراسیون) مقاومتر بوده و این قدم بالطبع طولانی است (حدود ۳۰ دقیقه تا ۶ ساعت). گروه سوم ارگانوفسفاتها را در بر می گیرد. اتصال اولیه و هیدرولیز این عوامل نیز توسط آنزیم به فسفريلهشدن جايگاه فعال مىانجامد. پيوند كووالانسى أنزيم ـ فسفر فوق العاده پايدار بوده و با سرعت بسيار كمى (هـزارم ساعت) در آب هیدرولیز می شود. پس از مرحله اول اتصال ـ هیدرولیز، مجموعه آنزیم فسفریله شده ممکن است، روندی به نام پیرشدن اطی میکند. این روند به شکسته شدن یکی از پیوندهای اکسیژن ـ فسفر مهارکننده میانجامد و پیوند فسفر ـ آنزیم را قدرت بیشتری میبخشد. سرعت پیرشدن بسته به نوع تركيب ارگانوفسفره متفاوت است. به عنوان مثال، توسط عوامل شیمیایی جنگی همچون سومان، روند پیرشدن طی ۱۰ دقیقه و با مصرف داروهایی چون VX، این روند طی ۴۸ ساعت، روی مىدهد. مواد هسته دوست قوى مانند پراليدوكسيم اگر قبل از آن که پیرشدن رخ دهد، داده شوند، می توانند پیوند فسفر \_ آنزیم را شکسته و به عنوان داروهای احیاء کننده کولین استراز<sup>۵</sup> در موارد مسمومیت با حشره کشهای ارگانوفسفره به کار روند (فصل ٨ را ببینید). وقتی پیرشدن اتفاق بیافتد مجموعه مهارکننده آنزیم پایدارتر شده و شکستن آن حتی با ترکیبات احیاءکننده اکسیم ٔ نیز مشکل تر می شود.

به دلیل تفاوتهای قابل توجه در مدت زمان عمل مهارکنندههای ارگانوفسفره، گاهی از آنها به عنوان مهارکنندههای کولین استراز "غیربرگشتپذیر" یاد می شود، و ادروفونیوم و کارباماتها نیز مهارکنندههای "برگشتپذیر" ۸ در نظر گرفته می شوند. با این وجود، مکانیسمهای مولکولی عمل این ۳گروه، از این توصیف سهل گرایانه حمایت نمی کند.

#### B. اثرات اعمال شده بر اعضا

قابل توجهترین اثر فارماکولوژیکی مهارکنندههای کولین استراز بر سیستم قلبی ـ عروقی، گوارشی، چشم و اتصال عصبی ـ عضلانی ماهیچه اسکلتی میباشد (چنانکه در مطالعه موردی بیان شد). از آنجایی که عمل اصلی آنها تقویت اعمال استیل کولین درونزاد میباشد، اثرات آنها شبیه اثرات آگونیستهای مقلد کولین با عمل مستقیم است (ولی همیشه یکسان نیست).

۱. سیستم عصبی مرکزی \_ مهارکنندههای کولین استراز

2- Aging

<sup>1-</sup> Carbamoylated enzyme

<sup>3-</sup> Nucleophile 4- Pralidoxime

<sup>5-</sup> Cholinesterase regenerator

<sup>6-</sup> Oxime 7- Ireversible

<sup>8-</sup> Reversible

محلول در چربی در غلظتهای پایین، سبب تغییرات گسترده در نوار مغزی (EEG) و پاسخ هوشیارانه فرد میشوند. این مواد در غلظتهای بالاتر باعث ایجاد تشنجات فراگیر میشوند که ممکن است با کما و ایست تنفسی دنبال گردد.

- چشم، دستگاه تنفسی، دستگاه گوارش، دستگاه ادراری اثرات مهارکنندههای کولین استراز بر این دستگاهها که همگی به خوبی توسط سیستم عصبی پاراسمپاتیک عصبدهی میشوند، از نظر کیفی کاملاً شبیه اثرات مقلدهای کولین با عمل مستقیم است (جدول ۳-۷).
- ۳. سیستم قلبی ـ عروقی ـ مهارکنندههای کولین استراز میتوانند سبب افزایش فعالیت عقدههای سمپاتیک و پاراسمپاتیک تغذیه کننده قلب و نیز گیرندههای استیل کولین سلولهای مجری (عضله قلبی و عضله صاف عروقی) گردند که عصبدهی کولینرژیک دارند.

در قلب اثرات اعمال شده پاراسمپاتیک غلبه دارد بنابراین مهارکنندههای کولین استراز مانند ادروفونیوم، فیزوستیگمین یا نئوستیگمین اثرات فعالشدن عصب واگ بر قلب را تقلید میکنند. اثرات کرونرتروپیک منفی [کاهش ضربان قلب]، درموتروپیک منفی [کاهش سرعت هدایت] و اینوتروتروپیک منفی [کاهش قدرت انقباضی] ایجاد شده و برون قلبی افت میکند. افت برون ده قلبی را میتوان به برادیکاردی، کاهش قدرت انقباض دهلیزی و تا حدودی برادیکاردی، کاهش قدرت انقباض دهلیزی و تا حدودی مهار پیش اتصالی رهاشدن نوراپینفرین و نیز مهار اثرات سلولی پس اتصالی سمپاتیک رخ میدهد.

مهارکنندههای کولین استراز، اثرات مهاری مستقیم اندکی بر عروق عضلات صاف دارند چرا که بیشتر نواحی بستر عروقی فاقد عصبدهی کولینرژیک میباشد (عروق کرونر، استثنا میباشند). در دوزهای متوسط، مهارکنندههای کولین استراز، باعث افزایش مقاومت عروقی و فشارخون میشوند که این امر ناشی از اثر ترکیبات نیتروژندار در ناحیه گانگلیون سمپاتیکی و اثر عوامل محلول در چربی در نواحی سمپاتیکی مرکزی میباشد. آتروپین با تأثیر بر دستگاه اعصاب مرکزی و محیطی، از افزایش فشارخون و سطوح نورایی نفرین در پلاسما، جلوگیری میکند.

بنابراین اثر خلاص قلبی ـ عروقی مقادیر متوسط مهارکنندههای کولین استراز، عبارتند از: برادی کاردی ملایم،

افت برون ده قلبی و عدم تغییر و یا افت محدود فشارخون. بنابراین، درمان فشارخون توسط مهارکننده کولین استراز در فردی که از آلزایمر رنج میبرد، نیازمند کنترل دقیق فشارخون و تعدیل دوز داروی درمانی میباشد. مهارکنندههای کولین استراز در دوزهای بالا (سمی)، باعث برادیکاردی واضح، کاهش برون ده قلبی و کاهش فشارخون می شوند.

۴. اتصال عصبی ـ عضلانی ـ مهارکنندههای کولین استراز اثرات درمانی و سمی مهمی بر اتصال عصبی عضلانی ماهیچه اسکلتی دارند. غلظتهای پایین (درمانی)، اعمال استیل کولینی را که به طور فیزیولوژیک آزاد شده است کمی طولانی کرده و شدت می بخشند این امر قدرت انقباض را به ویـژه در ماهیچههایی بالا می برد که توسط عوامل مسدودکننده شبه کوراری یا میاستنی گراویس ضعیف شدهاند. در غلظتهای بالاتر، تجمع استیل کولین به فيبريلاسيون الياف عضلاني مي انجامد. تحريك ناهماهنگ نورون حرکتی نیز ممکن است رخ دهد که خود به فاسیکولاسیون منجر شده و کل واحد حرکتی را در بر می گیرد. با مهار قابل توجه استیل کولین استراز، انسداد عصبی ـ عضلانی به واسطه دیلاریزاسیون رخ می دهد که ممکن است همان گونه که در مورد سوکسینیل کولین دیده میشود، با یک دوره انسداد بدون واسطه دیلاریزاسیون ا دنبال شود (جدول ۲-۲۷ و شکل ۷-۲۷ را سنید).

بعضی مهارکنندههای کولین استراز کارباماتی ۴ ظرفیتی، مانند نئوستیگمین دارای اثر مستقیم آگونیستی نیکوتین در اتصال عصبی ـ عضلانی نیز میباشند که ممکن است به سودمندی این عوامل در درمان میاستنی مربوط باشد.

## فارماکولوژی بالینی مقلدهای کولین

استفادههای درمانی عمده مقلدهای کولین در درمان بیماریهای چشم (گلوکوم، ازوتروپی تطابقی)، دستگاه گوارشی و ادراری (آتونی بعد از عمل، مثانه نوروژنیک)، اتصال عصبی عضلانی (میاستنیگراویس، فلج عصبی ـ عضلانی ناشی از کورار) و در درمان بیماران مبتلا به آلزایمر میباشد. مهارکنندههای کولین استراز گاهی در درمان مصرف بیش از حد آتروپین و به ندرت در درمان را رستفاده قرار میگیرند.

#### كاربرد باليني

A. چشم

گلوکوم بیماری است که با افزایش فشار داخل چشمی مشخص می شود. محرکهای موسکارینی و مهارکنندههای کولین استراز با انقباض جسم مژگانی و تسهیل جریان خروجی مایع زلالیه و نیز احتمالاً باکاهش ترشح آن، فشار داخل چشمی راکاهش می دهند (شکل ۹–۶ را ببینید). در گذشته گلوکوم توسط آگونیستهای مستقیم (پیلوکارپین، متاکولین، کرباکول) یا مهارکنندههای کولین استراز (فیزوستیگمین، دمکاریوم ، اکوتیوفات، ایزوفلورونات) درمان می شد. در مورد گلوکوم مزمن، این داروها به طور عمده توسط بتا ـ بلاکرهای موضعی و مشتقات پروستاگلاندین جایگزین شدهاند.

گلوکوم زاویه بسته حاد، یک اورژانس پزشکی است که معمولاً ابتدا با دارو درمان می شود اما جهت تصحیح دائمی عمدتاً به جراحی نیاز دارد. درمان اولیه، اغلب شامل ترکیبی از یک آگونیست موسکارینی مستقیم و یک مهارکننده کولین استراز (مثلاً پیلوکارپین) و نیز داروهای دیگر میباشد. وقتی فشار داخل چشمی کنترل شد و خطر از دستدادن بینایی برطرف گردید، بیمار می تواند برای جراحی اصلاحی (خارج کردن عنبیه) آماده شود. گلوکوم زاویه باز و برخی موارد گلوکوم ثانویه، بیماریهای مزمنی هستند که با جراحی متداول قابل اصلاح نیستند. گرچه تکنیکهای جدید لیزر به نظر مفید می آیند. درمانهای دیگر گلوکوم در کادر درمان گلوکوم در فصل ۱۰ شرح داده شدهاند.

استروپی (دوبینی) تطابقی (انحراف چشم ناشی از اشکال تطابقی در دور بینی) در کودکان کم سن، گاهی با آگونیستهای مقلد کولین تشخیص و درمان می شود. مقدار مصرفی آن شبیه و یا بالاتر از مقدار مصرفی در گلوکوم است.

#### B. دستگاه گوارشی و ادراری

در اختلالات بالینی که نبود انسداد، سبب کاهش فعالیت عضله صاف می شوند، داروهای مقلد کولین با اثرات موسکارینی مستقیم یا غیرمستقیم ممکن است مفید باشند. این اختلالات عبارتند از: ایلئوس بعد از جراحی (آتونی یا فلج معده یا روده به دنبال دست کاری جراحی) و مگاکولون مادرزادی. احتباس ادرار می تواند به دنبال جراحی یا زایمان رخ داده یا ممکن است ثانویه به آسیب یا بیماری نخاعی باشد (مثانه نوروژنیک). مقلدهای کولین نیز گاهی جهت افزایش تونوسیته اسفنگتر تحتانی مری در مبتلایان به ازوفاژیت ناشی از ریفلاکس مورد استفاده قرار می گیرند، اما مهارکنندههای یمپ پروتون به این منظور بیشتر

مصرف میشوند (فصل ۶۲ را ببینید). در میان استرهای کولین، بتانکول بیشترین کاربرد را در این اختلالات دارد. بتانکول در مشکلات گوارشی، معمولاً در مقادیر ۲۵–۱۰ میلیگرم ۳ یا ۴ بار در روز به صورت خوراکی تجویز میشود. در مبتلایان به احتباس ادرار، بتانکول میتواند به صورت زیرجلدی با دوز ۵ میلیگرم به کار رفته و در صورت نیاز ۳۰ دقیقه بعد تکرار گردد. در میان مهارکنندههای کولین استراز، نئوستیگمین، بیشترین کاربرد را در این موارد دارد. در مورد ایائوس پارالیتیک یا آتونی مثانه، نئوستگمین میتواند به صورت زیرجلدی در مقادیر mp–۵/۷ نئوستیگمین میتواند به صورت زیرجلدی در مقادیر mp–۵/۷ نئوستیگمین میتواند به صورت خوراکی با دوز ۱۵mg تجویز نئوستیگمین بی شرایط، پاشد که هیچ گونه انسداد مکانیکی در جریان کولین مطمئن باشد که هیچ گونه انسداد مکانیکی در جریان خروجی وجود ندارد در غیر این صورت دارو ممکن است مشکل خروجی وجود ندارد در غیر این صورت دارو ممکن است مشکل را تشدید کرده و حتی با افزایش فشار به سوراخشدن آبیانجامد.

پیلوکارپین مدتهاست جهت افزایش ترشح بزاق مورد استفاده قرار میگیرد. سویملین مشتق کویینوکلیدین آستیل کولین، یک آگونیست موسکارینی جدید با عمل مستقیم است که در درمان خشکی دهان مرتبط با سندرم شوگرن و موارد آسیب غدد بزاقی ناشی از پرتودرمانی به کار میرود.

#### C. اتصال عصبي .. عضلاني

میاستنیگراویس بیماری خودایمنی است که اتصالات عصبی - عضلانی ماهیچه اسکلتی را متأثر میکند. در این بیماری آنتیبادی، ضد مهمترین ناحیه ایمونوژنیک موجود بر زیرواحدهای ۵۱ مجموعه گیرنده نیکوتینی ـ کانال، ساخته میاستنیگراویس یافت میشوند. آنتیبادی با چندین روش، میاستنیگراویس یافت میشوند. آنتیبادی با چندین روش، عملکرد گیرنده نیکوتینی را کاهش میدهد: (۱) ایجاد اتصالات متقابل در گیرندهها، فرآیندی که باعث به داخل کشیدهشدن و لیز گیرنده میشود؛ (۲) تجزیه غشا پسسیناپسی و (۳) اتصال به گیرندههای نیکوتینی و در نتیجه مهار عملکرد آنها. یافتههای شایع عبارتند از: افتادگی پلک (پتوز)، دوبینی، مشکل در صحبتکردن، بلعیدن و ضعف اندام. بیماری شدید ممکن است همه ماهیچهها از جمله ماهیچههای ضروری برای تنفس را تحت تأثیر قرار دهد. این بیماری شبیه فلج عصبی ـ عضلانی ایجاد شده توسط ۵- توبوکورارین و داروهای مسدودکننده عصبی

<sup>1 -</sup> Demecarium 2 - Perforation

<sup>3-</sup> Cevimeline 4- Quinuclidine

<sup>5-</sup> cross-linking

\_ عـضلاني غـيرديلاريزه كننده است. (فصل ۲۷ را ببينيد). مبتلایان به میاستنی به شدت به عمل داروهای کوراری و دیگر داروهایی که با انتقال عصبی ـ عضلانی تداخل می کنند مانند أنتى بيوتيكهاي أمينوگليكوزيدي حساسند.

مهارکنندههای کولین استراز \_ اما نه آگونیستهای گیرنده استیل کولین با عمل مستقیم ـ در درمان میاستنی بسیار ارزشمندند. بیمارانی که تنها دچار میاستنی چشمی هستند، ممکن است با تجویز مهارکننده کولین استراز به تنهایی، درمان شوند (شکل ۷-۴B). بیمارانی که بیماری گسترده تری دارند، علاوه بر این، نیازمند دریافت داروهای سرکوبکنندهٔ سیستم ایمنی (استروئیدها، سیکلوسیورین و آزاتیویرین) می باشند. در بعضی بیماران، غده تیموس با جراحی خارج می شود. در موارد شدید بیماری، تجویز ایمونوگلوبولینها و پلاسمافرزیس ممکن است، سودمند باشد.

ادروفونیوم گاهی به عنوان تست تشخیصی میاستنی به کار میرود. بعد از این که اندازهگیریهای پایه قدرت عضلانی به عمل آمد یک دوز ۲ میلی گرمی به صورت داخل وریدی تزریق میگردد. اگریس از ۴۵ ثانیه هیچ واکنشی رخ ندهد، ۸mg دیگر نیز ممکن است تجویز شود. اگر بیمار مبتلا به میاستنی گراویس باشد، معمولاً بهبود قدرت عضلاني مشاهده مي شود كه حدود ۵ دقیقه به طول می انجامد.

معمولاً در بیماران میاستنی بسیار ناخوش باید میاستنی شدید (بحران میاستنی) از درمان بیش از حد دارویی (بحران کولینرژیک) افتراق داده شده و این بیماران در بیمارستانهای واجد دستگاههای حمایتی اورژانسی کافی (مانند ونـتیلاتورهای مكانيكي) كنترل شوند. ادروفونيوم جهت ارزيابي كفايت درمان با مهارکنندههای کولین استراز طولانی اثرتر در مبتلایان به میاستنی گراویس، نیز به کار می رود. اگر مقادیر زیاد میهارکننده کولین استراز استفاده شده باشد، بیماران ممکن است به دلیل انسداد ناشی از دیلاریزاسیون در صفحه انتهایی حرکتی، به طور كاذب ضعيف شوند. هم چنين اين بيماران ممكن است علائم تحریک زیاد گیرندههای موسکارینی (کرامیهای شکمی، اسهال، افزایش تولید بزاق، ترشحات فراوان برونشی، میوز، برادی کاردی) را بروز دهند. تجویز دوزهای پایین ادروفونیوم (۲-۱ میلیگرم داخل وریدی) در بیماری که تحت درمان با مقادیر زیاد مهارکننده کولین استراز قرار دارد، هیچ گونه بهبودی ایجاد نمی کنند یا ضعف را بدتر می کنند. از طرف دیگر، بهبود بيمار با ادروفونيوم، ممكن است بيانگر نياز بـه افـزايش مـقدار مهارکننده کولین استراز باشد.

درمان طولانی مدت میاستنی گراویس معمولاً با پیریدوستیگمین انجام می شود، نئوستیگمین یا آمبنونیوم ، درمانهای جایگزین هستند. مقدار مصرفی برپایه تغییر قدرت عضلانی، به میزان بهینه میرسد. این داروها نسبتاً کوتاه اثر بوده و بنابراین به دوزهای متعدد (هر ۶ ساعت جهت پیریدوستیگمین و آمبنونیوم و هر ۴ ساعت در مورد نئوستیگمین، جدول ۲-۷) نیاز میباشد. داروهای آهسته رهش <sup>۲</sup> موجودند اما در صورت نیاز باید در هنگام شب مصرف شوند. مهارکنندههای کولین استراز طولانی اثرتر مانند عوامل ارگانوفسفره مورد استفاده قرار نمی گیرند چرا که مقدار مورد نیاز آنها در این بیماری بیش از حد متغیر است که اجازه کنترل آرام با داورهای طولانی اثر را بدهد.

اگر اثرات موسکارینی چنین درمانی قابل توجه باشد، می توان آن را با تجویز داروهای ضدموسکارینی مانند آتروپین کنترل کرد. معمولاً نسبت به اثرات موسکارینی مهارکنندههای کولین استراز تحمل ایجاد می شود بنابراین درمان با آتروپین مورد

انسداد عصبی عضلانی به موازات بی هوشی جراحی با استفاده از شل کننده های عصبی \_ عضلانی غیر دیلاریزه کننده نظیر پانکورونیوم و عوامل جدیدتر ایجاد می شود (فصل ۲۷ را ببینید) به دنبال جراحی از بینبردن سریع این فلج دارویی مـد نظر است که در این مورد می توان از مهارکننده های کولین استراز بهره جست (نئوستیگمین و ادروفونیوم داروهای انتخابی هستند). این داروها جهت اثر سریع، به صورت داخل وریدی یا داخل عضلانی تجویز میشوند. برخی از سموم بعضی از مارها اثرات مشابهی دارند و مصرف اسیری، مورد استفاده در بینی، نئوستیگمین در حال بررسی به منظور پیشگیری از آسیت تنفسی است.

#### D. قلب

ادروفونیوم یک مهارکننده کولین استراز کوتاه اثر در درمان تاکی آریتمی ها به خصوص تاکی کاردی فوق بطنی حملهای میباشد. در این مورد، ادروفونیوم با داروهای جدیدتر با مکانیسمهای متفاوت جایگزین شده است (اَدنوزین و وراپامیل ً و دیلتیازم (مسدودکنندههای کانال کلسیم) (فصل ۱۴ را ببینید).

#### .E. مسمومیت ناشی از داروهای ضدموسکارینی

مسمومیت با آترویین در کودکان بالقوه کشنده است (فصل ۸ را

<sup>1 -</sup> Ambenonium Sustained-release

<sup>3-</sup> Pancuronium

<sup>4-</sup> Verapamil

<sup>5-</sup> Diltiazem

ببینید) و در بالغین نیز ممکن است به اختلالات رفتاری شدید، طولانی و آریتمی بیانجامد. ضدافسردگیهای سه حلقهای نیز در صورت مصرف بیش از حد (اغلب با هدف خودکشی) سبب انسداد موسکارینی شدید میشوند (فصل ۳۰ را ببینید). انسداد گیرنده موسکارینی ناشی از تمامی این عوامل در اصل رقابتی است و مى تواند با افزايش مقدار استيل كولين درونزاد موجود در اتصالات عصب با سلول مجری دفع گردد. از لحاظ تئوری، یک مهارکننده کولین استراز می تواند این اثرات را از بین ببرد. فیزوستیگمین در این مورد کاربرد دارد زیرا وارد سیستم عصبی مرکزی شده و علائم مرکزی و نیز محیطی انسداد موسکارینی را از بین میبرد. با این وجود، همان طور که در قسمت ذیل اشاره خواهد شد، خود فیزوستیگمین می تواند اثرات خطرناکی بر سیستم عصبی مرکزی اعمال کند بنابراین چنین درمانی فقط در مبتلایان به افزایش خطرناک دمای بدن یا تاکی کاردی فوق بطنی بسیار سریع مورد استفاده قرار می گیرد (فصل ۵۸ را ببینید).

#### F. سیستم اعصاب مرکزی

تاكرين دارويي است با فعاليت ضدكولين استراز و ساير اعمال مقلد کولینی که جهت درمان بیماری آلزایمر خفیف تا متوسط مورد استفاده قرار گرفته است. تأثیرگذاری تـاکـرین، مـتوسط و سمیت کبدی آن قابل توجه است. دونپزیل ۲، گالانتامین ۳ و ریـواسـتیگمین ً، مـهارکنندههای اسـتیل کـولین جـدیدتر و انتخابی تری هستند که به نظر می رسد همان فواید بالینی متوسط تاکرین را در درمان اختلالات شناختی بیماران آلزایمر داشته باشند. با این وجود، هیچ مطالعه مداخلهای مقایسهای بین این داروهای جدیدتر و تاکرین انجام نشده است. این داروها در فصل ۶۰ بحث شدهاند.

یتانسیل سمیت محرکهای گیرنده کولینرژیک به طور قابل توجهی بسته به میزان جذب، دسترسی به سیستم عصبی مرکزی و متابوليسم أنها متغير است.

#### A. محرکهای موسکارینی با عمل مستقیم

داروهایی مانند پیلوکارپین و استرهای کولین در صورت تجویز بیش از حد، علائم قابل پیشبینی تحریک شدید موسکارینی ایجاد میکنند. این اثرات عبارتند از: تهوع، استفراغ، اسهال، فوریت ادرار، تولید بزاق، عـرق/کردن، اتسـاع عـروق سـطحی و تنگشدن برونشها تمام این اثرات به صورت رقابتی توسط

آتروپین و ترکیبات مشابه مسدود می شوند.

قارچهای معینی به خصوص از جنس Inocybe حاوی آلکالوئیدهای موسکارینی هستند. خوردن این قارچها در عرض ۳۰-۱۵ دقیقه به علائم بارز تحریک شدید موسکارینی مى انجامد، این آثار زیانبار بوده ولی بندرت کشنده می باشند. درمان این حالت با ۱-۲mg آتروپین به صورت تزریقی است. آمانیتا موسکاریا<sup>۵</sup>، اولین منبع موسکارین، دارای غلظت بسیار پایین این آلکالوئید است.

#### B. محرکهای نیکوتینی با عمل مستقیم

خود نیکوتین تنها علت شایع این نوع مسمومیت است (سمیت وارنیکلین در جای دیگری در این فصل بحث شده است). سمیت حاد این آلکالوئید به خوبی شناسایی شده است اما بسیار کم اهمیت تر از اثرات مزمن ناشی از کشیدن سیگار است. نیکوتین علاوه بر محصولات تنباکو، در حشره کشها نیز استفاده می شود. نئونیکو تینوئید عیلی ترکیب صناعی است که از لحاظ ساختاری بسیار شبیه نیکوتین است. به عنوان آگونیست نیکوتین، ترکیب نئونیکوتینوئید برای حشرات بسیار سمی تر از مهره داران است. این مزیت منجر به مصرف گسترده آن در کشاورزی شده تا به عنوان محافظی برای محصولات کشاورزی باشد. اما به هر حال تركيب نئونيكوتينوئيد ازجمله تركيباتي است مشكوك به ايجاد سندرم کلاپس کلونی در زنبورها میباشد و به همین دلیل کمیسیون اروپا (کلوتیانیدین، ایمیداکلوپرید و تیومتوکسان) از سال ۲۰۱۳ به مدت ۲ سال ممنوع اعلام کرده است.

 ا. سمیت حاد \_ مقدار کشنده نیکوتین تقریباً ۴۰ میلی گرم یا ۱ قطره مایع خالص آن است. که برابر با مقدار نیکوتین در ۲ سیگار معمولی است. خوشبختانه، اغلب نیکوتین سیگار با سوختن یا فرار از طریق جریان هوای همراه با دود سیگار، تخریب می شود. خوردن حشره کشهای نیکوتینی یا تنباکو توسط نوزادان و كودكان معمولاً باعث استفراغ شده و مقدار ألكالوئيد جذب شده را محدود مىكند.

اثرات سمى مقادير بالاى نيكوتين، حالت تشديد شده اثراتی است که قبلاً شرح داده شدهاند. خطرناکترین آنها عبارتند از: ۱) اعمال مرکزی محرک که سبب تشنج شده و مـمكن است بـه كـما و ايست تـنفسى بـيانجامد. ٢) دیلاریزاسیون صفحه انتهایی ماهیچه اسکلتی که ممکن است منجر به انسداد به واسطه دیلاریزاسیون و فلج تنفسی

<sup>3-</sup> Galantamine

<sup>4-</sup> Rivastigmine 5- Amanita muscaria

<sup>6-</sup> Neonicotinoid

شود و ۳) افزایش فشارخون و آریتمی قلبی.

درمان مسمومیت حاد نیکوتین به طور عمده علامتی است. تحریک شدید موسکارینی که ناشی از تحریک عقده پاراسمپاتیک است، میتواند توسط آتروپین کنترل شود. تحریک مرکزی معمولاً با ضدتشنجهای تزریقی مانند دیازپام درمان میگردد. انسداد عصبی ـ عضلانی به درمان دارویی پاسخ نداده و ممکن است به تنفس مصنوعی نیاز داشته باشد.

خوشبختانه، نیکوتین نسبتاً سریع متابولیزه و ترشح می شود. معمولاً بیمارانی که از ۴ ساعت اول جان سالم به در می برند، اگر هیپوکسی و آسیب مغزی اتفاق نیفتاده باشد، کاملاً بهبود می یابند.

۲. سمیت مزمن نیکوتین \_ هزینههای سلامتی کشیدن تنباکو که به فرد و نیز هزینههای اجتماعی \_ اقتصادی آن که به جمعیت عمومی تحمیل میشوند هنوز کاملاً مشخص نشده است. با این وجود، در سال ۱۹۷۹ در گزارش عمومی جراحان از ترویج بهداشت و پیشگیری از بیماری چنین بیان شد که کشیدن سیگار به طور واضح بزرگترین علت قابل پیشگیری ناخوشی و مرگ زوده نگام در ایالات متحده است. این بیانیه با مطالعات فراوانی متعاقب آن حمایت شده است. متأسفانه، این حقیقت که مهمترین بیماریهای مرتبط با تنباکو، دیر بروز میکنند، انگیزه بهداشتی ترک سیگار را کاهش می دهد.

قدرت اعتیادزایی سیگار مستقیماً به محتوای نیکوتین آن مرتبط است. معلوم نشده است که خود نیکوتین تا چه حد در ایجاد سایر اثرات جانبی ثبت شده ناشی از مصرف مزمن تنباکو، نقش دارد. بسیار محتمل به نظر میرسد که افزایش ریسک بیماری عروقی و مرگ ناگهانی ناشی از بیمای عروق کرونر را که با سیگارکشیدن همراه است، بتوان به نیکوتین نسبت داد. هم چنین، نیکوتین احتمالاً با بروز بالای عود زخم در افراد سیگاری مبتلا به زخم پپتیک رابطه دارد.

رویکردهای بسیاری جهت کمک به افراد در ترک سیگار، وجود دارد. یک رویکرد، درمان جایگزین به وسیله اقسام آدامس جویدنی، چسبهای پوستی، اسپری بینی یا استنشاق کنندههای نیکوتینی میباشد. همه عوامل فوق در بیمارانی که انگیزه قوی جهت ترک سیگار دارند، مؤثر است و از پتانسیل سوءمصرف کمی نیز برخوردار میباشند. اثربخشی آنها ناشی از جذب آهسته نیکوتین و اثر بر گیرندههای α4β2 در دستگاه اعصاب مرکزی است که با

ایجاد احساس سرخوشی ناشی از سیگار کشیدن میشود و تمایل به سیگارکشیدن را کاهش میدهد.

داروی بسیار مؤثر دیگر وارنیکیلین آ است. این دارو یک آگونیست نسبی صناعی است که بر سطح گیرندههای نیکوتینی α4β2 اثر میکند. وارنیکیلین، تا حدی در ترک سیگار مؤثر است. همچنین به علت نیمه عمر طولانی خود دارای اثرات آنتاگونیستی میباشد که از اثر تحریک کننده رهاسازی دوپامین بر گیرندههای α4β2 پیشسیناپسی جلوگیری میکند (فصل ۲۰). بروز عوارض جانبی روان شناختی و قلبی و عروقی نیز پس از ورود به بازار گـزارش شـده است. تأثـیر وارنـیکیلین در مـقایسه بـا بویروپیون ، داروی ضد افسردگی بیشتر است هر چند عوارضی چون تهوع و استفراغ، بیخوابی و تشدید علایم بیماری روانی از جمله افسردگی و اضطراب، مصرف آن را تا حدی محدود کرده است. بروز عوارض جانبی روان شناختی و قلبی و عروقی نیز پس از ورو به بازار گزارش شده است. بنابراین برخی از اثرات بوپروپیون در ترک سیگار ناشی از آنتاگونیستی غیررقابتی این دارو برگیرندههای نیکوتینی می باشد که خاصیت انتخابی در برخی از زیرواحدهای نورونی نشان می دهد (فصل ۲ را ببینید).

#### C. مهارکنندههای کولین استراز

اثرات سمی حاد مهارکننده های کولین استراز نیز مانند داروهای با اثر مستقیم، اعمال دارویی شدت یافته آنهاست. منبع عمده این مسمومیتها استفاده از آفت کشها در مصرف کشاورزی و خانگی است. درمان مهارکننده های کولین استراز حدود ۱۰۰ سم ارگانوفسفره و ۲۰ ترکیب کارباماتی در آفت کشها و کرم کشهای دامیز شکی مورد استفاده، در ایالات متحده موجودند. مهارکننده های کولین استراز که در کشاورزی کاربرد دارند، قادرند به آهستگی یا به سرعت، باعث بروز علایمی شوند. مهارکننده های کولین استرازی که به عنوان عوامل شیمیایی مهارکننده های کولین استرازی که به عنوان عوامل شیمیایی مصرف می شوند (همچون سومان، سارین، ۷۷) به علت مصرف در غلظتهای بالا، به سرعت باعث بروز علایم می شوند.

در بیمارانی که در معرض مقادیر فراوان این عوامل قرار گرفتهاند مسمومیت حاد باید تشخیص داده شده و سریعاً درمان شود. علائم برجسته اولیه، مربوط به تحریک شدید موسکارینی است. میوز، تولید بزاق، عرق کردن، تنگشدن برونشها، استفراغ و اسهال، درگیری سیستم عصبی مرکزی (اختلالات شناختی،

 <sup>1 -</sup> Diazepam

<sup>2-</sup> Vareniciline

<sup>3-</sup> Bupropion

(1)

#### P R E P A R A T I O N S A V A I L A B L E

Generic name	available as
DIRECT-ACTING	CHOLINOMIMETICS
Acetylcholine	Miochol-E
Bethanechol	Generic, Urecholine
Carbachol	
Ophthalmic (topical)	Isopto Carbachol, Carboptic
Ophthalmic (intraocular)	Miostat, Carbastat
Cevimeline	Generic, Evoxac
Nicotine	
Transdermal	Generic, Nicoderm CQ, Nicotrol
Inhalation	Nicotrol Inhaler, Nicotrol NS
Gum	Generic, Commit, Nicorette
Pilocarpine	
Ophthalmic (drops)1, 2, 4, 6	Generic, Isopto Carpine
Ophthalmic sustained-release inserts	Ocusert Pilo-20, Ocusert Pilo-40
Oral	Salagen
Varenicline	Chantix
CHOLINESTEE	EASE INHIBITORS
Donepezil	Generic, Aricept
Echothiophate	Phospholine
Edrophonium	Generic Tensilon

Donepezil	Generic, Aricept
Echothiophate	Phospholine
Edrophonium	Generic, Tensilon
Galantamine	Generic, Reminyl, Razadyne
Neostigmine	Generic, Prostigmin
Physostigmine	Generic, Eserine
Pyridostigmine	Generic, Mestinon, Regonal
Rivastigmine	Exelon

#### پاسخ مطالعه مورد

علایم بیمار بیانگر مسمومیت با ارگانوفسفاتهای مهارکننده کولین استراز میباشد. از همراه بیمار پرسیده شود که آیا وی میتواند سم بکار رفته را پیدا کند. با خارج کردن لباسهای بیمار و شستشوی قسمتهای تحت تأثیر قرار گرفته سم نموده و بیمار را آغاز کنید. از باز بودن راههای هوائی اطمینان حاصل نموده و بیمار را تحت درمان با تنفس مصنوعی (با اکسیژن) قرار دهید. به منظور کنترل افزایش اثرات و علایم موسکارینی (دیس پنه، ترشح اشک، گیجی) آتروپین به میزان (حاسل اثرات نیکوتینی TPAM (ابتدا محلول ۲-۱٪ کنترل افزایش اثرات نیکوتینی TPAM (ابتدا محلول ۲-۱٪ ظرف مدت ۳۰–۱۵ دقیقه) انفوزیون شود و بدنبال آن محلول ۱ درصد (۲۰۰۳–۱۵ دقیقه) انفوزیون شده تا میزان محلول ۱ درصد (۲۰۰۳–۱۵ دقیقه) انفوزیون شده تا میزان فاسیکولاسیون عضلات کاهش یابد. در صورت نیاز همکاران

تشنج و کما) به سرعت در پی آمده و با اثرات نیکوتینی محیطی به خصوص انسداد عصبی ـ عضلانی ناشی از دپلاریزاسیون همراهند. درمان همیشه عبارت است از: ۱) حفظ علائم حیاتی ـ (تنفس به ویژه ممکن است مختل باشد). ۲) آلودگیزدایی به منظور پیشگیری از جذب بیشتر ـ در این مورد ممکن است بیرون آوردن تمام لباسها و شستن پوست در مواردی که فرد در معرض اسپری و گردو غبار بوده است، مورد نیاز باشد و ۳) تجویز آتروپین تزریقی در مقادیر بالا به تعداد دفعات لازم، جهت کنترل علائم تحریک شدید موسکارینی. درمان در اغلب موارد شامل استفاده از پرالیدوکسیم همانگونه که در فصل ۸ نیز توضیح داده شده است و تجویز بنزودیازیین ها جهت تشنج می باشد.

درمانهای پیشگیری مسمومیت ناشی از مهارکنندههای کولین استراز که به عنوان سموم آفتکش در کشاورزی کاربرد دارند، جهت حفاظت سربازان و شهروندان، تبیین شده است. حفاظت توسط پیریدوستیگمین تأمین می شود که قبل از اتصال سموم به آنزیم، مکانهای اثر عوامل ارگانوفسفره را اشغال کرده و بدین ترتیب مانع مهار طولانی مدت کولین استراز، می گردد. از أنجایی که پیریدوستیگمین به سادگی وارد دستگاه اعصاب مرکزی نمی شود، محافظت ناشی از آن، محدود است. مهار آنزیمی ناشی از پیریدوستیگمین، چند ساعت دوام دارد (جدول ٧-۴) که طی این مدت سموم ارگانوفسفره از بدن دفع میشوند. مواجهه طولانی مدت با ترکیبات ارگانوفسفره معین از جمله برخی از مهارکنندههای کولین استراز ارگانوفسفره، سبب ایجاد نــوروپاتی در اثــر از دستدادن مــیلین نــورونها مــیشود. تریار توکرزیل فسفات ۱ (افزودنی مورد استفاده در روغنهای روان کننده)، نمونه بارز این دسته است. این آثار با مهار کولین استراز حاصل نمیشود. این نوع نوروپاتی ناشی از مهار استراز <sup>۲</sup> (NTE) دارای علایمی همچون ضعف عضلات انتهایی اندام فوقانی و تحتانی و قدمهای نااستوار می باشد که ۱ تا ۲ هفته پس از مواجه با این سموم روی میدهد. عارضه عصبی دیگر، سندرم حد واسط خوانده می شود که ۱ تا ۴ هفته پس از مواجه با أفتكشهای ارگانوفسفره به وقوع میپیوندد. مشخصه این سندرم نيز ضعف عضلاني است با منشأ أن مشخص نيست ولي احتمال داده می شود که با مهار کولین استراز رابطه داشته باشد.

<sup>1-</sup> Triorthocresyl phosphate

<sup>2-</sup> Neuropathy target esterase

<sup>3-</sup> intermediate syndrome

فعالكردن كيرندمهاى M1 با M2 و M2 ايمانوس نـووووژنيك پس از خوراكي و تزريقي، طول ائر ۲۰ دقيقه. دارو وارد دستكاه اعصاب در تـمامي بـافـتـهاي محيطي، باعث جراحي و احتياس ادراري مركزي نميشود سميـت: افزايش اثرات مقلد پاراسمپاتيك به ويژه صاف (به جـز شـاكنندمهاي عـفـلات مـاف عروقي)، و تـفييرات ضربان قلب	فعال کردن گیرندههای M1 یM و M3 و M3 در تمامی بافتهای محیطی، باعث در تمامی بافتهای محیطی، باعث افزایش رهاسازی، انقباض عضلات	,	コンドン
ای M1 کM و M3 ایسلئوس نوروژنیک پس از خوراکی و تزریقی، طول اثر ۳۰ دقیقه. دارو وارد دستگاه اعصاب های محیطی، باعث جراحی و احتباس ادراری مرکزی نمی شود سمیت: افزایش اثرات مقلد پاراسمپاتیک به ویژه به ایش عضلات برونکواسپاسم در بیماران مبتلا به آسم. تناخلات: افرات مضاعف کننندههای عضلات در صورت تجویز همزمان با سایر مقلدهای پاراسمپاتیک	فمال کردن گیرندههای IM. در تمامی بیافتهای محر افزایش رهباسازی، انقباض	استرهای تولین با اثر مستقیم	استرهاي
های محیطی، باعث جزاحی و احتباس ادراری مرکزی نمیشود سمیت: افزایش اثرات مقلد پاراسمپاتیک به ویژه برونکواسیاسم در بیماران میتلا به آسم، تلاخلات: اثرات مضاعف کنندههای عضلات خیبرات ضربان قلب	در تمامی بافتهای مح افزایش رهاسازی، انقباض اندار میشانی با	أعونيست موسكاريني با اثرات خفيف بر	• بتانكول
يه الـقباض عـضلات	افرایش رهاسازی، انقباض	گیرندههای نیکوتینی	
كنندههاى عضلات در صورت تجويز همزمان با ساير مقلدهاى پاراسمياتيك غييرات ضربان قلب	1(1 4 ) 21		
غييرات ضربان قلب	صافي (به بر سر سرده ماد		
	صاف عروقی)، و تغییرات ضربان قلب		
	مىشود		
؛ تقريباً منحصراً جهت گلوکوماً و از طريق موضعي تجويز مي شود.	ات شبيه بتانكول است؛ تقريباً ما	<ul> <li>کارباکول: آگونیست غیرانتخابی موسکارینی و نیکوتینی: سایر مشخصات شبیه بتانکول است؛ تقریباً منحصراً جهت گلوکوما و از طریق موضعی تجویز میشود.</li> </ul>	• كارباكول:
		ألكالوئيدهاي موسكاريني بااثر مستقيم يا صناعي	الكالوئيدة
كلوكوما، سندرم شوكرن تجويز خوراكي يا موضمي، سميت و تداخلات: شبيه بتانكول	شبيه بتانكول	ن شبیه بتانکول، آگونیست نسبی	• يىلوكاريين
		• سوى ميلن: صناعي و انتخابي گيرنده M3 شبيه ييلوكاريين	• سوى ميلز
		الونيستهاي نيكوتيني بااثر مستقيم	اكونيست
بس گانگلیونی (هم کاربرد پنشکی در ترک آدامس های خورکی، چسبهای پوستی ترک سیگار. سمیت:	نورون هاى اتونوم پسگانگليوني (هم	Pagimmo at ce Zzicko NO e MN	· izkeri
حم پـــاراســـمهاتيک)،      سيگار، كاربرد غيريزشكى در    افزايش فعاليت گوارش، تــهوع، اســتفراغ، اســهال حـاد، افـزايش	سمپاتیک و هم پاراسمپاتیک)،		
ت اسكلتي و صفحه لهيه سيگار و حشرهكش ها فشارخون. دوزهاى بالا موجب صرع ميشود. فاكتور خطر در	نورونهای عضلات اسکلتی و صفحه		
	انتهایی را فعال می کند وارد CNS شده و		
تداخلات: اثرات فزاينده در صورت تجويز همزمان با محرك هاي	Lycurals NN ( Tre is as Six.		
CNS			
در ترک سیگار	عهد کاربرد منحصل در تری س	<ul> <li>وارنيكلين: اگونيست نسبلا اختصاصي بر سطح گيرندههاي نيكوتيني ۱۹۹۶ كاربرد منحصل در ترک سيگار</li> </ul>	· elitizki
		مهاركنندههاى كولين استراز بااثر كوتاه	مهاركننده
Act افزایش فعالیت تشخیص و درمان حاد تزریقی آمین چهارتایی، وارد CNS نمیشود. سمیت: افزایش	تشديد كليه اثرات Ach افزايش فعاليت	م الكل، پيوند مختصري با مكان فعال	• ادروفونيوم
و انــقالات نــورونى مياستنىگراويس تقليد پاراسمپاتيک، اترات فزاينده طي تجويز همزمان با داروهاي	پاراسمپاتیک و انتقالات نورونی	استیل کولین استراز (AchE) برقرار و	
ت	سوماتیک به عضلات	مانع افرايش استيل كولين (Ach)	
		مىشود	

<u>ان</u>

adimmy sal

مهاركنندههاي كولين استراز بااثرات متوسط ايجاد اتصالات كوالان با AchE ولي هيدروليز شده و رها مي شود.

هـ مجون ادروف ونيوم ولي بـا اثـرات

مياستني گراويس. ايسلئوس

خوراكي و تزريقي؛ أمين چهارتايي، وارد CNS نمي شود. طول اثر: ٢-٢ ساعت. سميت و تداخلات: همچون ادروفونيوم

يس از اعمال جراحي و نوروژنیک و احتباس ادراری

كاربردهاي باليني

فارماكوكينتيك، سميت و تداخلات

طولاني تر

· itemizkoni

پیریدوستیگمین: همچنین نئوستیگمین، اما طول اثر بیشتر (۴ تا ۶ ساعت) در میاستنی گراویس کاربرد دارد. فنيروستيكمين: همچون نئوستيكمين، اما آمين نوع سوم طبيعي، وارد CNS مي شود. مهاركنندههاي كولين استراز بلندمدت

هـ مجون نـ فوستيكمين ولى بسيار همچون نـ فوستگيمين ولى بـا اثرات

Obsolete، در گلوکوما نیز تنها کاربرد موضعی دارد. سمیت: سردرد، اووئیت، تاری دید

تجويز شده است

• مالاتيون: حشرهكش، در يستانداران و يرندكان نسبة بي خطر است جراكه توسط ساير أنزيمها به محصولات بي خطر متابوليزه ميشود، بعضي كاربردهاي يزشكي به عنوان ضد انكل هاي خارجي

• پاراتیون، سایرین: حشره کش، جهت همه حیوانات خطرناک است؛ مسمومیت با آن از اهمیت خاص برخوردار است چرا که کارگران مزرعه با این مواد جهت کاربردهای کشاورزی، در مواجه میاشند (متن را ببینید). أهستهتر رها مىشود.

• سارين، سايرين: كاز اعصاب، منحصراً در جنگها و فعاليتهاي تروريستي استفاده مي شود.



# داروهای مس*دودکننده* گیرندههای *کو*لینرژیک

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

آقای JH یک معمار ۶۳ ساله، مهندس راه و ساختمان، نزد پزشک خانواده از برخی علایم ادراری شکایت میکند. او بیان میکند که ۸ سال است که از فشار خون رنج میبرد و با دیورتیک تیازیدی و داروی مهارکننده آنزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین تحت درمان مناسب قرار داشته است. طی همین دوران، دچار علایم هیپرتروفی پروستاتیک خوشخیم بوده

است که نهایتاً طی جراحی پروستاتکتومی، علایم وی بهبود یافته است. در حال حاضر او از افزایش دفعات ادرار شاکی میباشد که چنین وضعیتی زندگی روزمره وی را مختل کرده است. شما در مورد علت بیماری وی چه تصوری دارید؟ جهت تأیید تشخیص خود نیازمند چه اطلاعاتی میباشید؟ چه مراحل درمانی را برای وی اجرا میکنید؟

آنتاگونیستهای گیرندههای کولینرژیک نیز مانند آگونیستها براساس میل ترکیبی به گیرنده خاص خود به دو گروه نیکوتینی و میوسکارینی تقسیم می شوند. مسدودکنندههای عقدهای و مسدودکنندههای اتصال عصبی عضلانی داروهای خندیکوتینی را تشکیل می دهند. داروهای مسدودکننده عقدهای استفاده بالینی ناچیزی دارند و در انتهای فصل شرح داده می شوند. مسدودکنندههای عصبی عضلانی در فصل ۲۷ بحث شدهاند. این فصل بر داروهای مسدودکننده گیرندهای موسکارینی تأکید می کند.

براساس اطلاعات حاصل از اتصال لیگاندها و کلون CDNA، نوع گیرنده موسکارینی شناخته شدهاند (فصل ۶ و ۷ را ببینید). به طور معمول یک نامگذاری استاندارد  $(M_1$  تا  $(M_2)$  برای این انواع استفاده میشود و شواهد موجود بر پایه انتخابی بودن آنتاگونیستها و اگونیستها، حاکی از آنند که تفاوتهای عملکردی بین این انواع وجود دارد. ساختار کریستالوگرافیک با اشعه  $(M_2)$  کیرندههای  $(M_2)$  و  $(M_3)$  موسکارینی با آگونیستها و آنتاگونیستهای گیرنده گزارش شده است. اگرچه در هر دو شباهت هایی وجود دارد اما تفاوتهای اساسی در ساختار دوز هر شباهت هایی وجود دارد اما تفاوتهای اساسی در ساختار دوز هر

واحد به ویژه در ناحیه محل اتصال لیگاند وجود دارد. اطلاعات ساختاری با جزئیات بیشتر میتواند زمینه توسعه و ساخت داروهای آلوستریک و اورتواستریک انتخابی تر برای این زیرواحدها را فراهم کند. گیرنده  $\mathbf{M}_1$  در نورونهای سیستم عصبی مرکزی (CNS)، جسم سلولی نورونهای پس عقدهای سمپاتیک و بسیاری از جایگاههای پیش سیناپسی واقع میباشد. گیرندههای  $\mathbf{M}_2$  در میوکارد، عضلات صاف و برخی از جایگاههای نورونی وجود دارد. گیرندههای  $\mathbf{M}_3$  در غشاء سلولهای مجری به خصوص سلولهای غدهای و عضله صاف موجود میباشد. به نظر میرسد گیرندههای  $\mathbf{M}_4$  و عضله صاف موجود میباشد. به نظر میرسد گیرندههای  $\mathbf{M}_6$  و  $\mathbf{M}_6$  اهمیت کمتری داشته باشند و نقش اصلی آنها در دستگاه اعصاب مرکزی باشد تا محیطی.

# ■ فارماکولوژی پایه داروهای مسدودکننده گیرندههای موسکارینی

آنتاگونیستهای موسکارینی، گاهی پاراسمپاتولیتیک خوانده میشوند زیرا اثرات تحریک خودکار پاراسمپاتیک را مسدود میکنند. به همین دلیل، اصطلاح "ضدموسکارینی" ارجح است.

ترکیبات طبیعی دارای اثرات ضدموسکارینی، هزاران سال است به عنوان دارو، سم و مواد آرایشی شناخته و استفاده شدهاند. 

آتروپین نمونه بارز این داروهاست. بسیاری از آلکالوئیدهای گیاهی مشابه شناخته شدهاند، و صدها ترکیب ضدموسکارینی صناعی ساخته شده است.

### شیمی و فارما کوکینتیک

A. منبع و شیمی

آتروپین و ترکیبات طبیعی مشابه آن استرهای آلکالوئید اسید تروپیک هستند که آمین T ظرفیتی دارند (شکل T). آتروپین (هله T) در گیاه Atropa belladona (و deadly nights hade) (و Datura Stramorium) و Geadly nights hade) thorn apple یا Sacred Datura (Jimsonweed sonweed T) به صورت ایزومر (-) یافت می شود. آتروپین یافت می شود. آتروپین افت می شود. آتروپین در گیاه T به اسانی در گیاه T به اسانی در طبیعت T است. اما این ترکیب به آسانی در طبیعت T است. اما این ترکیب به آسانی در طبیعت T و بدین ترتیب فرم تجاری آن به صورت راسمیک شده و بدین ترتیب فرم تجاری آن به صورت اگلاوئید حداقل T0 برابر قوی تر از ایزومرهای (-) هستند.

مولکولهای نیمه صناعی و صناعی متعددی اثرات ضدموسکارینی دارند. اعضای دارای آمین ۳ ظرفیتی در این گروه (شکل ۲-۸) اغلب به علت اثراتشان روی چشم یا سیستم عصبی مرکزی مورد استفاده قرار میگیرند. بسیاری از داروهای آنتیهیستامین (فصل ۲۶ را ببینید)، آنتیهایکوتیک (فصل ۲۶ را ببینید) و ضدافسردگی (فصل ۳۰ را ببینید) ساختارهای مشابه داشته و قابل پیشبینی است که اثرات ضد موسکارینی قابل توجه داشته باشند.

آمینهای ۴ ظرفیتی ضدموسکارینی (شکل ۲–۸) با کاهش اثرات اعمال شده بر سیستم عصبی مرکزی، اثرات محیطی تری ایجاد مینمایند.

#### B. جذب

این آلکالوئیدهای طبیعی و اغلب داروهای ضدموسکارینی دارای آمین T ظرفیتی، به خوبی از روده و غشاهای ملتحمهای جذب میشوند. برخی از آنها مثلاً اسکوپولامینها اگر در یک حامل مناسب قرار داده شوند حتی از راه پوست T نیز جذب میشوند، بالعکس، فقط T-T، یک دوز داروی ضدموسکارینی دارای آمین T ظرفیتی بعداز تجویز خوراکی جذب میشود که این مطلب کاهش محلولیت در چربی این مولکول باردار را منعکس میکند.

شکل ۱-۸ ساختار آتروپین (اکسیژن در محل [۱] وجود ندارد) یا اسکوپولامین (اکسیژن در محل مذکور موجود است). در هوماتروپین ۲، گروه هیدروکسی متیل در موقعیت [2] با یک گروه هیدروکسی جایگزین شده است و فاقد اکسیژن در محل [۱] است.

#### C. توزیع

آتروپین و عوامل ۳ ظرفیتی دیگر به طور گسترده در بدن توزیع می شوند: طی ۳۰ دقیقه تا ۱ ساعت به سطوح قابل توجهی در سیستم عصبی مرکزی می رسند این امر می تواند دوز تحمل شده دارو را هنگامی که برای حصول اثرات محیطی مصرف شده است، محدود نماید. اسکوپولامین به سرعت و بهطور کامل به سیستم عصبی مرکزی انتشار یافته و در آنجا اثرات عمده تری نسبت به اکثر داروهای ضدموسکارینی دیگر دارد. بالعکس، مشتقات ۴ ظرفیتی بسیار کم وارد مغز می شوند، بنابرایین در مقادیر پایین فاقد اثر بر سیستم عصبی مرکزی هستند.

#### D. متابولیسم و ترشح

 $t_{1/2}$  آتروپین پس از تجویز، طی دو مرحله از خون پاک میشود:  $t_{1/2}$  فاز سریع ۲ ساعت و  $t_{1/2}$  فاز آهسته حدود ۱۳ ساعت میباشد. حدود ۵۰٪ آن بدون تغییر در ادرار ترشح میگردد. بخش باقیمانده، اغلب، به صورت محصولات هیدرولیز و کونژوگاسیون در ادرار ظاهر میشود. اثر دارو بر عملکرد پاراسمپاتیک در تمام ارگانها به جز چشم به سرعت کاهش مییابد. اثرات آن بر عنبیه و عضله مژگانی ۷۲ ساعت یا بیشتر تداوم مییابد.

#### فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

أتروپين سبب انسداد برگشت پذير (فصل ۲ را ببينيد) اعمال مقلد

2- Transdermal

<sup>1-</sup> Hyoscyamine

<sup>3-</sup> Homatropine

Quaternary amines for gastrointestinal applications (peptic disease, hypermotility):

Propantheline

Glycopyrrolate

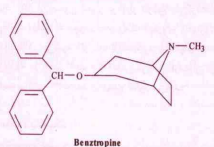
Tertiary amines for peripheral applications:

(peptic disease)

Dicyclomine (peptic disease, hypermotility)

Tropicamide (mydriatric, cycloplegic)

Quaternary amine for use in asthma:



جدول ۱-۸ انواع گیرندههای موسکارینی و آنتاگونیستهای آنها

		انواع	STATE OF THE STATE
ویژگی	M <sub>1</sub>	M <sub>2</sub>	M <sub>3</sub>
محلهای اصلی	اعصاب	قلب، اعصاب، عضلة صاف	غدد، عضله صاف، اندو تليوم
سیستم اجرایی غالب	↑DAG-↑IP <sub>3</sub>	¢ cAMP ، جریان کانال †K	↑DAG ₁↑IP <sub>3</sub>
أنتاكونيستها	پیرنزپین، تلنزپین، دیسیکلومین ۲، تری هگزیفنیدیل ۳	گالامین \، متوکترامین، AF-DX116	4-DMPA، داریفناسین، سولیفناسین، اکسی بو تینین، تولترودین
ثابت جداسازی تقریبی			
آتروپین	1		1
پیرنزپین	70	T	۵۰۰
AF-DX116	7	۶۵	*
داريفناسين	Y•	۵۵	A A

۱. استفاده بالینی به عنوان یک عامل مسدودکننده عصبی ـ عضلانی (قدیمی)

کولین در گیرندههای موسکارینی میشود، بدین معنی که آثار مقادیر کم آترویین می تواند با غلظت بالاتر استیل کولین و یا أگونیست موسکارینی معادل أن رفع شود. مطالعات تجربی موتاسیونها، چنین اظهار می کند که آسیارتات موجود در سومین سگمان ترانس ممبران گیرنده هفت زنجیرهای ۱، با اتم نیتروژن استیل کولین پیوند یونی برقرار می کند. این اسید آمینه برای اتصال داروهای ضد موسکارینی نیز لازم است. وقتی آترویین به گیرنده موسکارینی متصل میشود، از اعمالی نظیر آزادشدن اینوزیتول تری فسفات (IP<sub>3</sub>) و مهار آدنیلیل سیکلاز که ناشی از آگونیستهای موسکارینی هستند جلوگیری میکند (فصل ۷ را ببینید). به طور معمول، آنتاگونیستهای موسکارینی، ترکیبات خنثایی هستند که با اتصال به گیرنده مانع اتصال آگونیست می شوند. شواهدی که اخیراً به دست آمدهاند، حاکی از آن است که گیرندههای موسکارینی اصولاً فعال هستند و اغلب داروهایی که اثر استیل کولین را مهار می کنند، در واقع آگونیستهای معکوسی هستند (فصل ۱ را ببینید) که توازن را به سمت حالت غیرفعال گیرنده سوق می دهند. از جمله این داروهای بلوک کننده موسكاريني كه أگونيست معكوس ميباشند، مي توان به أترويين، پیرنزپین، تریهگزیفنیدیل، A-DAMP ، AF-DX116 و یک مشتق متیله از اسکوپولامین اشاره نمود (جدول  $-\Lambda$ ).

اثربخشی داروهای ضدموسکارینی بسته به بافت و منبع

آگونیست متفاوت است. حساس ترین بافتها به آتروپین عبارتند از: غدد بزاقی، برنشیال و عرق. ترشح اسید توسط سلولهای پاریتال معده کم ترین حساسیت را دارد. در اغلب بافتها، عوامل ضدموسکارینی، آگونیستهای گیرنده کولینرژیک تجویز شده برونزاد را مؤثرتر از استیل کولین آزاد شده درونزاد مسدود میکنند.

آتروپین برای گیرندههای موسکارینی بسیار انتخابی است. قدرت آن در سطح گیرندههای نیکوتینی بسیار کمتر بوده و اعمالش بر گیرندههای غیرموسکارینی عموماً از نظر بالینی غیر قابل شناسایی است.

آتروپین تفاوتی در انواع گیرندههای موسکارینی  $M_1$   $M_1$  قائل نیست. بالعکس، داروهای آنتیموسکارینی دیگر برای یک یا دو نوع از این گیرندهها تا حدودی انتخابی هستند (جدول  $\Lambda$ - $\Lambda$ ). بیشتر داروهای ضدموسکارینی صناعی در برهمکنش با گیرندههای غیرموسکارینی به طور قابل ملاحظهای کهتر انتخابی عمل میکنند. به عنوان مثال، برخی از عوامل ضدموسکارینی دارای آمین  $\Lambda$  ظرفیتی، اعمال بلوککنندگی عقدهای قابل توجهی دارند، حال آنکه سایرین مسدودکنندههای قدرتمند گیرنده هیستامین هستند. به اثرات ضدموسکارینی عوامل دیگری چون داروهای آنتیسایکوتیک و ضدافسردگی،

استفاده بالینی به عنوان یک عامل ضداسپاسم رودهای

۳. استفاده بالینی در درمان بیماری پارکینسون

۴. این ترکیب فقط در تحقیقات استفاده می شود.

۵. نسبت به آتروپین اعداد کوچک تر نمایان گر میل ترکیبی بالاتر هستند.

<sup>1-</sup> Heptahelical

نیز اشاره شده است. انتخابیبودن نسبی آنها برای انواع گیرندههای موسکارینی مشخص نشده است.

#### B. اثر بر اعضا

 سیستم اعصاب مرکزی \_\_ آتروپین در مقادیر معمول، اثر تحریککننده ناچیزی بر سیستم عصبی مرکزی به خصوص مراکز بصلالنخاعی پاراسمپاتیک و اثرات آرامبخش آهسته تر و طولانی مدت تری بر مغز دارد. اسکوپولامین اثرات مرکزی قابل توجه تری داشته، باعث خواب آلودگی در مقادیر پیشنهادی و فراموشی در افراد حساس می شود. اسکوپالامین و در درجات کمتر آتروپین در مقادیر سمی می توانند هیجان، بی قراری، توهم و کما ایجاد کنند.

لرزش در بیماری پارکینسون، توسط داروهای ضد موسکارینی عملکننده در مرکز کاهش می یابد و آتروپین به فرم عصاره بلادونا، یکی از اولین داروهای مورد استفاده در درمان این بیماری بوده است. همان گونه که در فصل ۲۸ آمده، به نظر می رسد سختی و لرزش پارکینسونی حاصل یک افزایش نسبی در فعالیت کولینرژیک به دلیل کمبود فعالیت دوپامینرژیک در سیستم عقدههای قاعدهای اجسام مخطط باشد. گاهی ترکیب یک عامل ضدموسکارینی با یک داروی پیش ساز دوپامین (لوودوپا) می تواند درمان مؤثر تری نسبت به کاربرد تنها یکی از آنها را ایجاد کند.

ب هنظر می رسد اختلالات وستیبولی خصوصاً بیماری مسافرت انتقال کولینرژیک موسکارینی را در بر گیرد. اسکوپولامین اغلب در رفع یا پیشگیری از این اختلالات مؤثر است.

چشم — عضله تنگ کننده مردمک (شکل ۹-۶ را ببینید) به فعال شدن گیرنده کولینرژیک موسکارینی وابسته است. این فعال شدن با آتروپین موضعی و دیگر داروهای ضدموسکارینی سه ظرفیتی مسدود شده و با مهار مقابله با فعالیت گشادکنندگی سمپاتیک به میدریاز می انجامد (شکل ۳-۸) مردمکهای گشادشده در دوره رنسانس از نظر زیبایی مطلوب به نظر می آمدند و علت انتخاب نام بلادونا (به معنی زن زیبا در ایتالیایی) برای این گیاه و عصاره آن، استفاده از دومین اثر چشمی مهم داروهای ضد موسکارینی دومین اثر چشمی مهم داروهای ضد موسکارینی

دومین اثر چشمی مهم داروهای ضد موسکارینی تضعیف انقباض (فلج) عضله مژگانی یا سیکلوپلژی است. فلج این عضلات به از دسترفتن توانایی تطابق میانجامد به گونهای که چشمی که به طور کامل تحت تأثیر آتروپین

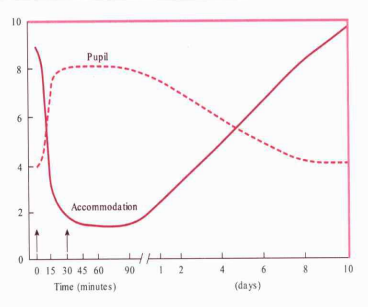
قرار گرفته است نمی تواند برای دید نزدیک تطابق کند (شکل  $-\Lambda$ ).

هم میدریاز و هم فلج عضلات مژگانی در چشمپزشکی مفیدند اما بالقوه خطرناکند زیرا ممکن است در بیماران دارای اتاقک قدامی باریک، گلوکوم حاد ایجاد شود.

سومین اثر چشمی داروهای ضدموسکارینی کاهش ترشح اشک است. گاهی بیماران با مصرف مقادیر بالای داروهای ضد موسکارینی، از خشکی یا «احساس شن» در چشمها شکایت دارند.

٣. دستگاه قلبی ـ عروقی ـ گره سینوسی دهلیزی به مسدودشدن گیرنده موسکارینی بسیار حساس است. مقادیر متوسط تا بالای آترویین با مسدودکردن اثر کندکنندگی واگ، سبب تاکیکاردی در قلب دارای عصبگیری سالم و در حال ضربان می شود. با این وجود، مقادیر پایین تر، اغلب، قبل از این که اثرات انسداد محیطی واگ ایجاد شود، باعث بروز برادی کاردی می شوند (شکل ۴-۸). این کندشدن ممکن است به علت مسدودشدن گیرندههای M<sub>1</sub> پیش اتصالی (اتورسیتورها، شکلهای ۳-۶ و ۲۵-۷ را ببینید) در الیاف یس عقدهای واگ باشد که معمولاً آزادشدن استیل کولین در گره سینوسی و دیگر بافتها را محدود میکنند. همین مکانیسمها در گره دهلیزی ـ بطنی نیز اعمال میشود، به گونهای که آتروپین در حضور فعالیت بالای واگ، می تواند با مسدودکردن گیرندههای موسکارینی در گره دهلیزی -بطنی، فاصله PR در نوار قلب را به طور قابل توجهی کاهش دهد. اثرات موسکارینی بر عضله دهلیزی نیز به طور مشابهی مسدود می گردد اما این اثرات به جز در فلاتر و فيبريلاسيون دهليزي، فاقد اهميت باليني هستند. در مقادير درمانی، داروهای ضدموسکارینی بطنها کمتر متأثر می شوند زیرا کمتر تحت تأثیر عصب واگ قرار دارند. در غلظتهای سمی، این داروها می توانند هدایت داخل بطنی را مسدود کنند که به عنوان یک عمل بی حسی موضعی موسوم مى باشد.

اغلب عروق خونی به جز آنهایی که در احشاء محوطه بطنی و قفسه سینه قرار دارند، هیچ گونه عصبگیری مستقیمی از سیستم پاراسمپاتیک دریافت نمی کنند. با این وجود، تحریک عصب پاراسمپاتیک شریانهای کرونری را گشاد کرده و اعصاب کولینرژیک سمپاتیک نیز سبب گشادی عروقی در بستر عروقی عضله اسکلتی می گردد. (فصل ۶ را



شکل ۳-۸ انرات تجویز موضعی قطره اسکوپولامین بر قطر مردمک (برحسب میلیمتر) و تطابق (برحسب دیوپتر) در چشم سالم انسان. یک قطره از محلول ۰/۰٪ دارو در زمان صفر استفاده شده است و قطره دوم بعد از ۳۰ دقیقه تجویز شد (پیکانها). میآنگین پاسخهای ۴۲ چشم محاسبه شد. به بهبودی بسیار آهسته توجه کنید.

ببینید) آتروپین می تواند این گشادی عروقی را مسدود کند. به علاوه، تقریباً تمام عروق، گیرندههای موسکارینی اندوتلیومی دارند که سبب گشادی عروقی می شوند (فصل ۷ را ببینید). این گیرندهها با داروهای ضدموسکارینی به سادگی مسدود می گردند. عوامل ضدموسکارینی در مقادیر سمی، و در بعضی افراد در مقادیر معمولی به گشادی عروق سطحی به خصوص در بخش فوقانی بدن می انجامد. مکانیسم عمل ناشناخته است.

اثر خالص قلبی ـ عروقی آتروپین در بیماران با همودینامیک نرمال زیاد برجسته نیست، ممکن است تاکیکاردی رخ دهد که تأثیر کمی بر فشارخون دارد. با این وج ود، اثرات قلبی ـ عروقی تجویز آگونیستهای موسکارینی با عمل مستقیم، به راحتی قابل پیشگیری است. ۴. دستگاه تنفس ـ هم عضله صاف و هم غدد ترشحی مجرای هوایی عصبگیری واگ دریافت کرده و گیرندههای موسکارینی دارند. تجویز آتروپین حتی در افراد سالم نیز تا حدی سبب گشادی برنشها شده و ترشح را کم میکند. این اثر در مبتلایان به بیماری مجرای هوایی قابل توجهتر است، هر چند داروهای ضدموسکارینی به اندازه محرکهای

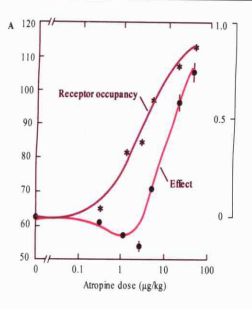
گیرندههای بتاآدرنرژیک در درمان آسم مؤثر نیستند (فصل ۲۰ را ببینید). سـودمندی داروهـای ضـد موسکارینی غـیرانـتخابی در درمـان بـیماری انسدادی مـزمن ریـه  $M_2$  محدود است زیرا انسداد گیرندههای  $M_2$  فود مهارگر ۲ در اعصاب پاراسمپاتیک پس عقدهای، می تواند با گشادی برنشی ناشی از انسداد گیرندههای  $M_3$  در عـضله صاف مجرای هوایی مـقابله کـند. بـا ایـن وجـود، عـوامـل ضدموسکارینی در برخی از مبتلایان بـه آسـم یـا COPD

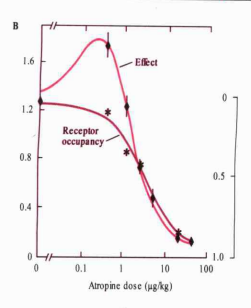
داروهای ضدموسکارینی به طور متداول، قبل از تجویز بی هوشکنندههای استنشاقی مورد استفاده قرار می گیرند تا از تجمع ترشحات در نای کاسته و از اسپاسم حنجره جلوگیری نمایند.

دستگاه گوارش — انسداد گیرندههای موسکارینی اثرات برجستهای بر تحرک و بعضی عملکردهای ترشحی روده دارد. با وجود این، حتی انسداد کامل موسکارینی نیز نمی تواند فعالیت این دستگاه را به طور کامل از بین ببرد زیرا

<sup>1-</sup> Chronic obstructive pulmonary disease

<sup>2-</sup> Autoinhibitory

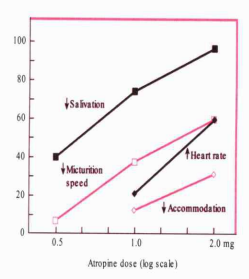




شکل ۴-۸. اثرات افزایش مقدار آتروپین بر ضربان قلب (A) و جریان بزاق (B) در مقایسه بـا اشـغال گـیرنده مـوسکارینی در انسـان. اثـر مـقلد پاراسمپاتیک مقادیر کم آتروپین به انسداد گیرندههای موسکارینی پیش اتصالی نسبت داده میشود که رهاسازی استیل کولین را مهار میکنند.

هورمونهای موضعی و نورونهای غیرکولینرژیک نیز در سیستم عصبی رودهای (فصول ۶ و ۶۲ را ببینید) عملکرد گوارشی را تنظیم میکنند. همانند دیگر بافتها، اثر محرکهای موسکارینی تجویز شده برونزاد بهتر از اثر فعالیت عصب پاراسمپاتیک (واگ) مسدود میشوند. برداشتن خودمهاری، یک مکانیسم فیدبک منفی است که از طریق آن استیل کولین عصبی، رهاسازی خود را مهار کرده و میتواند توجیه کننده اثربخشی کمتر داروهای آنیموسکارینی علیه استیل کولین درونزاد باشد.

دارده ای ضدموسکارینی اثر قابل توجهی بر ترشح بزاق دارند؛ به گونهای که در بیمارانی که در درمان پارکینسون یا دارند؛ به گونهای که در بیمارانی که در درمان پارکینسون یا استفاده میکنند، به طور معمول خشکی دهان ایجاد می شود (شکل ۵–۸). ترشح معدی کمتر مسدود می شود. حجم و مقدار اسید، پپسین و موسین همگی کم می شوند ولی جهت انسداد کامل، مقادیر بیشتری از آتروپین ممکن است مورد نیاز باشد. ترشح پایه بهتر از ترشح تحریک شده با غذا، نیکوتین یا الکل مسدود می گردد. پیرنزپین و آنالوگ قوی تر نیکوتین یا الکل مسدود می گردد. پیرنزپین و آنالوگ قوی تر نسبت به آتروپین و دیگر عوامل که کهتر انتخابی هستند، نسبت به آتروپین و دیگر عوامل که کهتر انتخابی هستند،



شکل ۸-۸ اثرات تزریق زیرجلدی آتروپین بر ترشح بزاق، سرعت ادرارکردن (دفع)، ضربان قلب و تطابق در بالغین سالم. توجه داشته باشید که ترشح بزاق حساس ترین این متغیرهاست و تطابق که ترین حساسیت را دارد.

می کاهند. به نظر می رسد این امر ناشی از بلوک گیرنده های موسکارینی  $M_1$  واقع بر سلول گانگلیونی واگ باشد که معده را عصب دهی می کنند، چرا که تمایل آنها بر گیرنده  $M_1$  بیشتر از  $M_2$  می باشد (جدول  $M_3$ ). از آنجایی که کارباکول در حیوانات آزمایشگاهی فاقد گیرنده  $M_1$  نیز باعث تحریک ترشح اسید معده می شود، به نظر می رسد، گیرنده های  $M_3$  نیز در این پدیده دخیل باشند، از سوی دیگر پیرنزپین که اثرات کارباکول را خنثی نماید. نتیجه آن که تنظیم واگال اثرات کارباکول را خنثی نماید. نتیجه آن که تنظیم واگال ترشح اسید معده، احتمالاً شامل چندین مسیر وابسته به گیرنده های موسکارینی می باشد. پیرنزپین و تلنزپین در گیرنده های موسکارینی می باشد. پیرنزپین و تلنزپین در ترشحات پانکراس و روده بسیار کم تحت تأثیر آتروپین قرار می گیرند زیرا این فرآیندها به طور عمده تحت کنترل می گیرند زیرا این فرآیندها به طور عمده تحت کنترل می گیرند زیرا این فرآیندها به طور عمده تحت کنترل می گیرند زیرا این فرآیندها به طور عمده تحت کنترل می شورمونی هستند تا واگ.

تحرک عضله صاف دستگاه گوارش از معده تا کولون تحت تأثیر قرار میگیرد. به طور کلی، دیوارههای احشا شل شده، هم تونوسیته و هم حرکات پیشبرنده از بین میروند. بنابراین زمان تخلیه معده افزایش یافته و زمان انتقال رودهای طولانی میگردد. اسهال ناشی از مقادیر بیش از حد عوامل مقلد پاراسمپاتیک، به سادگی متوقف شده و حتی اسهال ناشی از عوامل غیرخودکار نیز معمولاً موقتاً کنترل میگردد. با این وجود، فلج و رودهای حاصل از داروهای ضدموسکارینی، موقت است و مکانیسمهای موضعی در سیستم عصبی رودهای معمولاً پس از ۳-۱ روز درمان ضدموسکارینی، حداقل تا حدودی پریستالتیسم را دوباره بهبود میبخشند.

دستگاه ادراری ـ تناسلی ـ ـ عمل ضدموسکارینی آتروپین و آنالوگهای آن، عضله صاف حالبها و دیواره مثانه را شل کرده و دفع ادرار را کند می کند (شکل ۵-۸). این عملکرد در درمان اسپاسم ناشی از التهاب خفیف جراحی و شرایط نورولوژیک خاص مفید است اما می تواند خطر احتباس ادرار را در مردان مبتلا به هیپرپلازی پروستات افزایش دهد (بخش بعدی را ببینید، فارماکولوژی بالینی داروهای مسدودکننده گـیرندههای مـوسکارینی). داروهای ضدموسکارینی اثر قابل توجهی بر رحم ندارند.

۷. غدد عرق \_\_ أتروپین، عرق کردن را که منجر به تنظیم دما
 می شود مهار می کند. الیاف کولینرژیک سمپاتیک، غدد عرق
 اکرین¹ را عصب دهی کرده و گیرنده های موسکارینی آن ها

به راحتی در دسترس داروهای ضدموسکارینی قرار دارد. در بالغین، دمای بدن تنها در صورت تجویز مقادیر فراوان آنها افزایش می یابد اما در نوزادان و کودکان حتی مقادیر معمولی آنها ممکن است سبب "تب آتروپین ۲ گردد.

# ■ فارماکولوژی بالینی دا*ر*وهای مسدودکننده گیرندههای موسکارینی

### كاربردهاي باليني

داروهای آنتیموسکارینی در بسیاری از سیستمهای ارگانی مهم بدن و همچنین در درمان افراد مسموم شده با آگونیستهای موسکارینی، کاربرد دارند.

#### A. اختلالات سیستم عصبی مرکزی

- بیماری پارکینسون ــ درمان بیماری پارکینسون (فصل ۲۸)
  معمولاً چند دارویی است زیرا هیچ عاملی به تنهایی به طور
  کامل بر سیر بیماری مؤثر نیست. اغلب داروهای
  ضدموسکارینی که چنین کاربردی دارند (جدول ۱-۲۸ را
  ببینید) قبل از لوودوپا ایجاد شدهاند. استفاده از آنها با تمام
  عوارض جانبی که در ادامه می آید همراه است اما این داروها
  هنوز به عنوان درمان تکمیلی در برخی بیماران مفیدند.
- بیماری مسافرت \_ اختلالات وستیبولی خاص به داروهای ضدموسکارینی (و عوامل آنتیهیستامینی دارای اثرات ضدموسکارینی) پاسخ میدهند. اسکوپولامین از قدیمی ترین درمانهای دریازدگی است و به اندازه هر عاملی که پس از آن معرفی شده است، مؤثر است. این دارو میتواند به صورت تزریقی، خوراکی و یا به عنوان یک برچسب جلدی استفاده شود. برچسب جلدی سطوح خونی قابل توجهی در عرض ۷۲-۴۸ ساعت ایجاد میکند. متاسفانه، مقادیر مورد نظر از هر راهی استفاده شوند معمولاً سبب خواب آلودگی قابل توجه و خشکی دهان می گردند.

#### B. اختلالات چشمی

اندازه گیری صحیح خطای انکساری در بیمارانی که همکاری نمی کنند مانند کودکان کم سن و سال نیاز به فلج مژگانی دارد. معاینه شبکیه با افتالموسکوپ نیز با میدریاز به طور قابل ملاحظه ای تسهیل میگردد. بنابراین عوامل ضدموسکارینی که

<sup>1-</sup> Eccrine 2- Atropine fever

<sup>3-</sup> Levodopa

به صورت موضعی به عنوان قطره یا پمادهای چشمی تجویز می شوند در انجام یک معاینه کامل بسیار کمککننده هستند. برای بالغین و کودکان بزرگتر، داروهای کوتاهاثر ترجیح داده می شود (جدول ۲-۸). گاهی برای کودکان کوچک تر (کم سن و سال تر)، أتروپين كه تأثير بيشترى دارد ضرورى است، اما بالطبع امكان مسموميت با عوامل ضدموسكاريني نيز افزايش مي يابد. بااستفاده از فرم یماد به جای قطره می توان مانع از دست رفتن دارو از ساک ملتحمه از طریق کانال بینی ـ اشکی شد. سابقاً، داروهای ضدموسکارینی چشمی از انواع آمین ۳ ظرفیتی انتخاب مى شدند تا به دنبال استفاده در ملتحمه نفوذ خوبى داشته باشند. با وجود این تجارب اخیر در حیوانات بیانگر آن است که گلیکوپیرولات که یک عامل ۴ ظرفیتی است سرعت شروع اثرش مانند آترویین بوده و به همان اندازه طولانی اثر است.

داروهای ضدموسکارینی هرگز نباید جهت ایجاد میدریاز مورد استفاده قرار گیرند مگر این که فلج مژگانی یا عملکرد طولانی نیاز باشد. داروهای محرک گیرندههای آلفاآدرنرژیک مانند فنیل افرین، میدریاز کوتاه اثری ایجاد می کنند که برای معاینه ته چشم کافی است (فصل ۹ را ببینید).

دومین استفاده چشمی این داروها، جلوگیری از ایجاد چسبندگی در التهاب یووها و عنبیه است. ترکیبات طولانی اثرتر به خصوص هماتروپین در این مورد بسیار ارزشمندند.

#### اختلالات تنفسی

زمانی که از بیهوش کنندههایی مانند اتر استفاده می شد، آتروپین به عنوان جزیی معمول در درمان قبل از عمل درآمد، زیرا این بیهوشکنندههای محرک، ترشحات مجرای هوایی را به طور قابل ملاحظهای افزایش داده و با اسپاسههای مکرر حنجره همراه بودند. تجویز آتروپین یا اسکوپولامین قبل از بیهوشی

داروهای ضدموسکارینی مبورد استفاده در جدول ۲-۸ حشہ با شک

	چسم	
دارو	طول مدت اثر	غلظت معمول (۱٪)
أتروپين	۵-۶	٠/۵-١
اسكوپولامين	T-Y	./٢٥
هماتروپين	۲۴–۱۲ ساعت	۲-۵
سيكلو پنتولات ا	۳-۶ ساعت	-/۵-۲
ترو پیکامید۲	۶۰–۱۵ دقیقه	./۵-1

می توانست از این اثرات خطرناک پیشگیری کند. همچنین اسکوپولامین با فراموشی قابل توجهی در مورد وقایع مرتبط با جراحی و زایمان، که یک عارضه جانبی مطلوب محسوب می شد، فراهم می کرد. از طرف دیگر، احتباس ادرار و کندی حرکات رودهای به دنبال جراحی، اغلب با داروهای ضدموسکارینی تشدید میشدند. بی هوش کننده های استنشاقی جدیدتر، مجرای هوایی را بسیار کمتر تحریک میکنند.

بیماران مبتلا به COPD، شرایطی که به دفعات در بیماران سالخورده به ویژه افراد سیگاری رخ میدهد، از متسع کنندههای برونش به خصوص داروهای آنتیموسکارینی بهره می برند. ایبراتروپیوم<sup>۵</sup> و تیوتروپیوم<sup>۶</sup> (شکل ۲-۸)، (آنالوگ صناعی آترویین) به عنوان داروهای استنشاقی در COPD مورد استفاده قرار می گیرند. تجویز آنها به صورت آثروسل این فایده را دارد که با ایجاد حداکثر غلظت در بافت هدف برونشی، از اثرات سیستمیک آنها میکاهد. این کاربرد در فصل ۲۰ مفصل تر شرح داده شده است. تـ يوتروپيوم نسبت بـ ايـ پراتروپيوم، تأثير گشادکننده برونشی طولانی تری داشته و می تواند روزی یک بار مصرف شود. زیرا به آرامی از گیرندههای M<sub>3</sub> جدا میشود. این دارو نیمه عمر حذفی معادل ۵ تا ۶ روز داشته و سطح پلاسمایی پایدار با مصرف روزانه (یک بار در روز) این دارو و پس از ۲۵ روز به دست مى أيد. تيوتروپيوم بروز حملات COPD را كاهش داده و درمان تکمیلی مفیدی در بازتوانی ریوی جهت افزایش تحمل به ورزش میباشد. رفلکس بیش فعالی نورونی که سبب انقباض برونشها می شود در اغلب افراد مبتلا به اسم وجود دارد که توسط عصب واگ میانجی گرد می شود. این عصب بر گیرندههای موسكاريني سلولهاي عضلات صاف برونشي اثر ميكند. ايبراتروپيوم و تيوتروپيوم همچنين به صورت داروهاي استنشاقي در درمان آسم کاربرد دارد.

#### D. اختلالات قلبي \_ عروقي

گاهی تحریک قابل توجه رفلکس واگ با درد ناشی از سکته قلبی همراه بوده (به عنوان مثال حمله وازوواگال)، به طوری که ممکن است عملکرد گره سینوسی ـ دهلیزی یا دهلیزی ـ بطنی را به اندازه کافی مهار کرده و برون ده قلبی را مختل کند. أتروپین تزریقی یا یک داروی ضدموسکارینی مشابه، درمانی مناسب در چنین شرایطی است. به ندرت افراد فاقد بیماری قلبی قابل مشاهده دیگر، دچار رفلکسهای بیش از حد فعال سینوس

<sup>1-</sup> Nasolacrimal duct Glycopyrrolate

<sup>3-</sup> Cyclopentolate 4- Tropicamide

<sup>6-</sup> Tiotropium

<sup>5-</sup> Ipratropium

کاروتید شده و ممکن است در نتیجه تحریک واگ در پاسخ به فشار اعمال شده روی گردن (به عنوان مثال از یک یقه پیراهن محکم) غش یا حتی سنکوپ را تجربه کنند، چنین افرادی ممکن است از آتروپین یا یک عامل ضدموسکارینی مرتبط سود ببرند. پاتوفیزیولوژی می تواند به طرق دیگر نیز فعالیت موسکارینی را متأثر کند. در برخی از مبتلایان به کاردیومیوپاتی گشاد شده ایدیوپاتیک و افراد مبتلا به بیماری شاگاز که به واسطه تك ياخته تريبانوزوما كروزئي ليديد مي آيد، عليه عوامل حلقه دوم خارج سلولی گیرندههای موسکارینی م M قلبی، اتوآنتی بادی مشاهده شده است. این آنتی بادی ها اعمالی مقلد یاراسمیاتیک بر قلب اعمال کرده که توسط آتروپین مهار می شود. تجویز پیتید حلقه دوم خارج سلولی گیرنده M2، اتوآنتی بادی تنظیم کننده ألوستريك گيرنده، باعث ايمن شدن حيوانات أزمايشگاهي شده است. گرچه نقش این آنتی بادی ها در آسیب شناسی بیماری های قلبي ناشناخته است، اما سرنخهايي از اساس مولكولي فعال شدن این گیرندهها فراهم می آورند. چرا که مکان اثر آنها از ناحیه ارتوستاتیکی که استیل کولین متصل می شود، متفاوت می باشد (فصل ۲ را ببینید).

E. اختلالات گوارشی

هم اکنون عوامل صدموسکارینی به ندرت در ایالات متحده در درمان بیماری زخم پپتیک به کار میروند (فصل ۶۲ را ببینید). عوامل ضدموسکارینی میتوانند تا حدی در درمان اسهال معمولی مسافران و دیگر شرایط تحریک بیش از حد دستگاه گوارش که خفیف یا خود محدود شونده هستند، مؤثر باشند. این عوامل غالباً با یک داروی ضداسهال اوپیوئیدی ترکیب شده و یک درمان فوق العاده مؤثر فراهم میکنند. با این وجود، در این ترکیب مقادیر بسیار کم داروی ضدموسکارینی، به طور عمده، ترکیب مقادیر بسیار کم داروی ضدموسکارینی، به طور عمده، کلاسیک آتروپین با دیفنوکسیلات که یک هم خانواده فاقد اثر ضدرد میریدین است. تحت عناوین مختلف (به عنوان مثال لوموتیل موجود است (فصل لوموتیل موجود است (فصل

#### F. اختلالات ادراری

اتروپین و دیگر داروهای ضدموسکارینی جهت بهبودی علامتی در درمان فوریت ادرار ناشی از اختلالات التهابی جزئی مثانه استفاده شدهاند (جدول ۳–۸). با این وجود، درمان ضدمیکروبی ویژه در التهاب مثانه باکتریایی ضروری است. در مثانه انسان،

گیرندههای  $M_2$  و  $M_3$  غالبند و نوع  $M_3$  مستقیماً سبب انقباض میگردد. به نظر میرسد در اینجا نیز همانند عضله صاف گوارشی، گیرنده  $M_2$  به طور غیرمستقیم عمل کرده و شل شدن ناشی از نوراپینفرین و اپینفرین را مهار کند.

گیرندههای استیلکولینی واقع بر اوروتلیوم (اپیتلیوم پوشاننده دستگاه ادراری) و بر اعصاب وابرانی که به طور مثال عضله دترسور را عصبدهی میکنند، مکانهای اثر گستردهای را جهت درمان مثانه بیشفعال  $^{0}$  توسط داروهای ضد موسکارینی فراهم میکنند. اکسیبوتینین  $^{2}$  که تا حدودی برای گیرندههای  $M_{3}$  انتخابی است، جهت تسکین اسپاسم مثانه به دنبال جراحی اورولوژی (به عنوان مثال برداشتن پروستات) به کار میرود. این دارو در کاهش دفع غیرارادی در مبتلایان به اختلالات عصبی (مانند کودکان مبتلا به مننگومیلوسل) نیز ارزشمند است. به نظر میرسد اکسیبوتینین در چنین بیمارانی به صورت خوراکی یا

جدول ۳–۸ داروهای ضدموسکارینی مـورد اسـتفاده در اختلالات گوارشی و ادراری ـ تناسلی

دارو	مقدار معمول
آمینهای ۴ ظرفیتی	أواروا بالواجاوا والواجال
آنيزو تروپين	۵۰ میلیگرم ۳ بار در روز
كليدينيوم	۲/۵ میلیگرم ۳ تا ۴ بار در روز
گليکو پيرولات	۱ میلیگرم ۲ تا ۳ بار در روز
ايزوپروپاميد	۵ میلیگرم ۲ بار در روز
مپنزولات	۵۰–۲۵ میلیگرم ۴ بار در روز
متاسكوپولامين	۲/۵ میلیگرم ۴ بار در روز
اكسىفنونيوم	۱۰–۵ میلیگرم ۴ بار در روز
پروپانتلین	۱۵ میلیگرم ۴ بار در روز
تروسپيوم	۲۰ میلیگرم ۲ بار در روز
آمینهای ۳ ظرفیتی	
أتروپين	۰/۴ میلیگرم ۳ تا ۴ بار در روز
داريفناسين	۷/۵ میلیگرم ۱ بار در روز
دىسىكلومىن	۲۰–۲۰ میلیگرم ۴ بار در روز
اكسىبوتينين	۵ میلیگرم ۳ بار در روز
اسكو پولامين	۰/۴ میلیگرم ۳ بار در روز
سوليفناسين	۵ میلیگرم ۴ بار در روز
تولترودين	۲ میلیگرم ۲ بار در روز

<sup>1-</sup> Trypanosoma cruzi

<sup>3-</sup> Meperidine

<sup>5-</sup> overactive bladder

<sup>2-</sup> Diphenoxylate

<sup>4-</sup> Lomotil

<sup>6-</sup> Oxybutinin

ریختن دارو به مثانه توسط کاتتر، ظرفیت و قابلیت نگهداری ادرار در مثانه را بهبود بخشیده و عفونت و آسیب کلیوی را کاهش دهد. تحویز اکسی بوتینین از راه پوست و یا فرآوردههای خوراکی آهستهرسش نیاز به دریافت دوزهای متعدد روزانه را کاهش مىدهد. تروسپيوم که یک آنتاگونیست غیرانتخابی بوده و اخيراً تأييد شده است، از نظر تأثير و عوارض جانبي با اکسیبوتینین قابل قیاس است. **داریفناسین<sup>۲</sup> و سولیفناسین**<sup>۳</sup> آنتاگونیستهایی هستند که اخیراً تأیید شده و جهت گیرندههای M<sub>3</sub> بسیار انتخابی تر از اکسی بوتینین یا تروسیبوم هستند. فایده استفاده از داریفناسین و سولیفناسین، امکان استفاده از آنها یک بار در روز به خاطر نیمه عمر طولانی آنها میباشد. **تولترودین** آ و فزوترودین<sup>۵</sup>، داروهای ضدموسکارینی انتخابی <sub>M3</sub> قابل استفاده در بالغین مبتلا به بی اختیاری ادراری می باشند. این دو دارو بسیاری از خواص داریفناسین و سولیفناسین را دارا می باشند و به صورت قرصهای آهستهرهش نیز در دسترس میباشند. ساخت این داروهای جدیدتر با بهبود کلی اثربخشی این داروها همراه نبوده و منجر به کاهش عوارضی چون خشکی دهان نیز نشده است. پروپیورین عیک داروی آنتیموسکارینی جدید برای درمان و به این منظور در اروپا و آمریکا به تأیید رسیده است. راه درمانی جایگزین دیگر جهت بی اختیاری ادراری مقاوم به درمان با داروهای ضد موسکارینی، تزریق داخل مثانهای تـوكسين بـوتولينوم A مـياشد. تزريق دوز مـنفرد تـوكسين بوتولینوم تا چندین ماه با مهار ترشح استیل کولین از اعصاب و احتمالاً تداخل ترشح همزمان ATP با استيل كولين از نورونها (شکل ۳-۶ را ببینید) باعث کاهش بیاختیاری ادراری می گردد. مهار كردن فعاليت اعصاب حسى اوروتليوم بـا ATP احتمالاً مسئولیت بخش عظیمی از این اثر توکسین بوتولینوم را بر عهده دارد. سم بوتولونیوم به منظور استفاده در بیمارانی که نسبت به داروهای آنتیموسکارینی تحمل ندارند به تأیید رسیده است.

ایمی پرامین ۷، (یک داروی ضدافسردگی سه حلقهای با اعمال قوی ضدموسکارینی)، مدتهاست برای کاهش بی اختیاری در بیماران مسن مقیم در خانه سالمندان مورد استفاده قرار مي گيرد. اين دارو به طور متوسط مؤثر است اما سبب سميت قابل ملاحظه سیستم عصبی مرکزی می گردد.

عوامل ضدموسکارینی در سنگهای ادراری نیز جهت رفع اسیاسم دردناک عضله صاف حالب که با عبور سنگ ایجاد می شود، به کار می روند. با این وجود، سودمندی آنها در این شرابط مورد تردید است.

G. مسمومیت کولینر ژیک

تحریک شدید کولینرژیک، به ویژه در جوامع روستایی که استفاده از حشره کش های مهارکننده کولین استراز رایج است و نیز در فرهنگهایی که قارچهای وحشی به طور معمول خورده می شوند، یک اورژانس پـزشکی محسوب میگردد. امکـان استفاده از مهارکنندههای کولین استراز به عنوان وسایل جنگ شیمیایی (گاز اعصاب) نیز آگاهی از روشهای درمان مسمومیت حاد را ضروری می نماید (فصل ۵۸ را ببینید).

- درمان ضدموسکارینی \_ هم اثرات نیکوتینی و هم موسكاريني مهاركنندههاي كولين استراز مي توانند تهدیدکننده حیات باشند. متاسفانه، هیچ روش مؤثری جهت مسدودكردن مستقيم اثرات نيكوتيني مهار كولين استراز وجود ندارد زیرا آگونیستها و آنتاگونیستهای نیکوتینی سبب مسدودشدن انتقال می شوند (فصل ۲۷ را ببینید). جهت رفع اثرات موسکارینی، یک داروی امین ۳ ظرفیتی (نه ۴ ظرفیتی) باید استفاده شود (ترجیحاً أتروپین) تا أثار مهارکنندههای ارگانوفسفره بر سیستم عصبی مرکزی و نیز اثرات محيطي أنها را درمان كند. ممكن است جهت مقابله با اثرات موسكاريني عوامل قدرتمندي چون پاراتيون و ابزار جنگ شیمیایی (گاز اعصاب)، مقادیر بالای آتروپین مورد نباز باشد: ۲-۱ میلی گرم سولفات آتروپین ممکن است هر ۵-۱۵ دقیقه به صورت داخل وریدی تجویز شده تا این که علائم تأثير أن (خشكي دهان، از بين رفتن ميوز) ظاهر گردد. ممكن است لازم شود تجويز اين دارو چندين بار تكرار شود، زيرا اثرات حاد عوامل مهار كننده كولين استراز ممكن است ۲۴-۴۸ ساعت یا بیشتر طول بکشد. در چنین شرایط تهدیدکننده حیاتی، تا ۱ گرم آتروپین در روز نیز ممکن است برای ۱ ماه مورد نیاز باشد تا تحریک شدید موسکارینی را كاملاً كنتال كند.
- تركيبات احياءكننده مجدد كولين استراز \_ دسته دوم ترکیباتی که در درمان مسمومیت با مواد ارگانوفسفره موجودند، ترکیباتی از جانشین شوندههای اکسیم هستند که قادرند از مجموعه ارگانوفسفر ـ كولين استراز مجدداً آنزيم فعال را تولید نمایند. این عوامل اکسیم، شامل پرالیدوکسیم (PAM)، دى استيل مونوكسيم (DAM)، اوبيدوكسيم و ... مے ریاشند۔

2- Darifenacin

4- Tolterodine

<sup>1-</sup> Trospium

<sup>3-</sup> Solifenacin

<sup>5-</sup> Fesoterodine

<sup>6-</sup> Propiverine

<sup>7-</sup> Imipramine

$$C = NOH$$
 $C = NOH$ 
 $C = NOH$ 

Pralidoxime

Diacetylmonoxime

ارگانوفسفاتها سبب فسفریلاسیون گروه OH سرین در جایگاه فعال آنزیم کولین استراز می شوند. گروه اکسیم (NOH=) میل ترکیبی بالایی برای اتم فسفر دارد. در واقع این اتم فسفر با OH سرین رقابت می کند. این داروها می توانند آنزیم فسفریله شده (از کمپلکس کولین استراز ارگانوفسفره) را در صورتی که مجموعه هنوز "بير نشده باشد" هيدروليز نموده و أنزيم فعال را دوباره بازسازی نمایند (فصل ۷ را ببینید). در میان عوامل نشان داده شده در مورد پرالیدوکسیم بیشترین مطالعه ـ در انسانها ـ صورت گرفته و تنها موردی است که جهت استفاده بالینی در ایالات متحده موجود است. این دارو بیشترین تأثیر را در احیا مجدد کولین استرازی که با اتصالات عصبی ـ عضلانی ماهیچه اسكلتي مرتبط است را دارد. پراليدوكسيم در از بين بردن اثرات مرکزی مسمومیت ارگانوفسفره بی تأثیر است زیرا بار مثبت ناشی از گروههای آمونیوم چهارتایی آنها مانع ورود به سیستم اعصاب مرکزی می گردد. از طرف دیگر دی استیل مونوکسیم، از سد خونی ـ مغزی عبور کرده و قادر است در حیوانات آزمایشگاهی تا حدی کولین استراز سیستم عصبی مرکزی را مجدداً تولید نماید.

پرالیدوکسیم به صورت تزریق وریدی ۱–۱ گرم هر ۳۰–۱۵ دقیقه تجویز میشود. با وجود احتمال پیرشدن مجموعه فسفات ـ آنزیم، گزارشات اخیر حاکی از آنند که تجویز مقادیر متعدد پرالیدوکسیم طی چندین روز ممکن است در مسمومیت شدید مفید باشد. پرالیدوکسیم در مقادیر افزایش یافته، می تواند ضعف ماهیچهای و دیگر اثرات جانبی را القا نماید. پرالیدوکسیم جهت از بین بردن مهار کولین استراز توسط مهارکنندههای کارباماتی توصیه نمی شود. جزئیات بیشتر درمان سمیت ضدکولین استراز در فصل ۵۸ آمده است.

روش سوم محافظت در برابر مهار شدید AChE، درمان قبلی با مهارکنندههای برگشتپذیر آنزیم است که از اتصال مهارکننده ارگانوفسفره غیرقابل برگشت جلوگیری میکند. این پروفیلاکسی میتواند با پیریدوستگمین یا فیزوستیگمین انجام شود اما این کار تنها زمانی صورت میگیرد که ترس از مسمومیت

کشنده با موارد فوق (مانند جنگ شیمیایی) وجود داشته باشد (فصل ۷ را ببینید). استفاده همزمان از آتروپین جهت کنترل تحریک شدید موسکارینی لازم است.

مسمومیت قارچی به طور کلاسیک به انواع با شروع اثر سریع و شروع اثر تأخیری تقسیم شده است. نوع شروع اثر سریع، معمولاً طی ۳۰ دقیقه یا ۲ ساعت بعد از خوردن قارچ و انواع مختلفی از توکسینها ظاهر می شود. برخی از اینها سبب ناراحتی ساده گوارشی و برخی دیگر سبب اثرات شبه دی سولفیرام می شوند. برخی دیگر نیز سبب توهم و تعداد کمی از قارچ (برای مثال گونههای اینوسیب) با علائم تحریک شدید موسکارینی مشخص می شود: تهوع، استفراغ، اسهال، فوریت در دفع ادرار، تعریق، تولید بزاق و گاهی تنگشدن برونشها. أتروپین تزریقی به میزان ۲-۱ میلیگرم در درمان چنین مسمومیتهایی مؤثر است. علی رغم نام آن، آمنیتا موسکاریا ا علاوه بر اینکه حاوی موسکارین است (این آلکالوئید به نام این قارچ موسوم شده است)، حاوی بسیاری از آلکالوئیدهای دیگر از جمله عوامل ضدموسکارینی نیز می باشد. در حقیقت، خوردن آموسکاریا ممکن است علائم مسمومیت با آترویین را ایجاد کند نه تحریک شدید موسکارینی.

مسمومیت قارچی با شروع اثر تأخیری که معمولاً توسط آمانیتا فالوئیدس ، اویـروسا ، گـالرینا آوتـومنالیس ، یـا جـی ـ مارژیناتا ، ایجاد می شود، اولین علامتش را ۱۲–۶ ساعت پس از خوردن ظاهر می کند. گرچه علائم اولیه معمولاً شامل تـهوع و استفراغ است، سمیت عمده با آماتوکسین هایی است کـه RNA پلیمراز را مهار می کنند و سبب آزار سـلولی کـلیوی و کـبدی می گردند. آتروپین در این نوع مسمومیت قارچی فاقد ارزش است (فصل ۵۸ را ببینید).

#### H. دیگر کاربردها

تعریق شدید (هایپرهیدروز<sup>۶</sup>) گاهی توسط عوامل ضدموسکارینی کاهش مییابد. با وجود این، بهبودی در بهترین شرایط نیز ناکامل است، احتمالاً به دلیل این که معمولاً غدد اپوکرین بیش از غدد اکرین درگیر میشوند.

#### عوارض جانبي

درمان یک سیستم با آتروپین و هم خانوادههای آن تقریباً همیشه اثرات ناخواستهای در دیگر سیستمها القا میکند.

2- Amanita phalloides

 <sup>1-</sup> Amanita muscaria

<sup>3-</sup> Avirosa

<sup>5-</sup> G marginata

<sup>4-</sup> Galerina autumnalis

<sup>6-</sup> Hyperhidrosis

بنابراین، زمانی که یک عامل ضدموسکارینی جهت کاهش ترشح یا حرکت گوارشی استفاده شده است، میدریاز و فلج عضلات مژگانی اثرات نامطلوب هستند در حالی که این اثرات زمانی که این دارو در چشمپزشکی استفاده میشود، درمانی به حساب میآیند.

آتروپین در غلظتهای بالاتر سبب مسدودشدن تمام عملکردهای پاراسمپاتیک می شود. با این وجود، آتروپین در بالغین عمدتاً دارویی بیخطر است. مسمومیت با آتروپین به عنوان نتیجهای از اقدام به خودکشی رخ داده است اما اغلب موارد آن به علت اقدام جهت ایجاد توهم بوده است. افراد مسموم، خشکی دهان، میدریاز، تاکیکاردی، پوست داغ و گرگرفته، آشفتگی، و هذیان را حتی برای مدت ۱ هفته بروز می دهند. دمای بدن غالباً بالا می رود. این اثرات به صورت این تمثیل به خاطر سپرده می شوند: "خشک مانند استخوان، کور مانند خفاش، قرمز مانند چندر و احمق مانند دیوانه ".

متاسفانه کودکان به خصوص نوزادان به گرمای بیش از حد ایجاد شده توسط آتروپین بسیار حساسند. گرچه در مواردی تجویز تصادفی بیش از ۴۰۰ میلیگرم با بهبودی دنبال شده است، اما به دنبال مقادیر کم در حد ۲ میلیگرم نیز مرگ رخ داده است. بنابراین استفاده از مقادیر بیش از حد آتروپین در نوزادان و کودکان بسیار خطرناک است.

آثار ناشی از مصرف مقادیر بیش از حد آتروپین یا هم خانوادههای آن عموماً علامتی درمان میشوند (فصل ۵۸ را بینید). متخصصین سمشناسی، به کارگیری فیزوستیگمین یا سایر مهارکنندههای کولین استراز را جهت معکوسکردن اثرات مصرف بیش از حد آتروپین توصیه نمیکنند چرا که درمان علامتی بسیار مفیدتر و در عین حال کم خطرتر خواهد بود. زمانی که استفاده از فیزوستیگمین ضروری باشد، مقادیر کم به صورت داخل وریدی آهسته تجویز میشوند (۴-۱ میلیگرم در بالغین، ۱-۱۵ میلیگرم در بالغین، ۱-۱۵ میلیگرم در کودکان) درمان علامتی ممکن است کنترل دما با پتوهای خنککننده و کنترل تشنج با دیازیام را ایجاب نماید.

مسمومیت ناشی از مقادیر بالای داروهای ضدموسکارینی ۴ ظرفیتی با تمام علائم محیطی انسداد پاراسمپاتیک همراه است اما تنها کمی از اثرات سیستم عصبی مرکزی به وجود آمده و یا هیچ یک از آنها ایجاد نمیشوند. با این وجود، داروهای قطبی تر ممکن است سبب انسداد عقدهای قابل توجه همراه با افت قابل ملاحظه فشارخون وضعیتی شوند (ادامه را ببینید). درمان اثرات ضدموسکارینی در صورت نیاز، می تواند با یک مهارکننده کولین استراز چهار ظرفیتی مانند نئوستیگمین انجام شود. کنترل افت

فشارخون ممکن است به تجویز یک داروی مقلد سمپاتیک مانند فنیل افرین نیاز داشته باشد.

شواهد اخیر نشان میدهد که برخی از داروهای مؤثر بر دستگاه عصبی مرکزی (ضدافسردگیهای سهحلقهای، مهارکنندههای بازجذب انتخابی سروتونین و عوامل ضداضطراب) به علت داشتن اثرات ضدموسکارینی حافظه و فعالیتهای شناختی در افراد سالخورده را دچار نقص میکنند.

#### موارد منع مصرف

منع مصرف داروهای ضدموسکارینی نسبی است نه مطلق. تحریک شدید موسکارینی واضح به ویژه موارد ناشی از مهارکنندههای کولین استراز را می توان با آتروپین درمان نمود.

داروهای ضدموسکارینی در مبتلایان به گلوکوم، خصوصاً گلوکوم با زاویه بسته ممنوعیت دارد. حتی استفاده سیستمیک از مقادیر متوسط آنها ممکن است در بیماران دارای اتاقک قدامی کم عمق سبب بسته شدن زاویه (و گلوکوم حاد) شود.

داروهای ضدموسکارینی در مردان مسن، باید همیشه با احتیاط مصرف شوند. از تجویز این داروها در افراد با سابقه هیپرپلازی پروستات باید اجتناب شود.

به دلیل این که داروهای ضدموسکارینی تخلیه معده را کند میکنند، ممکن است علائم را در مبتلایان به زخم معده افزایش دهند. عوامل ضدموسکارینی غیرانتخابی هرگز نباید در درمان بیماری اسید ـ پپتیک مورد استفاده قرار گیرند (فصل ۶۲ را ببینید).

# ■ فارماکولوژی پایه و بالینی داروهای مسدودکننده عقدهای

ایس عبوامل به صورت رقابتی عملکرد استیل کولین و آگونیستهای مشابه را در گیرندههای نیکوتینی عقدههای خودکار پاراسمپاتیک و سمپاتیک، مسدود می کنند. برخی از اعضای این گروه حتی کانالهای یونی که دریچه آنها گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی میباشد را نیز مسدود می کنند. داروهای مسدودکننده عقدهای مهم بوده و در تحقیقات فیزیولوژی و فارما کولوژی مصرف می شوند زیرا می توانند تمام جریان خروجی خودکار را بلوک نمایند. با وجود این، انتخابی نبودن آنها، گسترهای از اثرات غیر مطلوب را ایجاد می کند که استفاده بالینی آنها را محدود ساخته است.

<sup>1-</sup>Dry as a bone, blind as a bat, red as a beet, mad as a hatter

#### شیمی و فارما کوکینتیک

تمام داروهای مسدودکننده عقدهای که مورد توجهند، آمینهای صناعی میباشند. تترااتیل آمونیوم (TEA)، (اولین مادهای که این تأثیر در آن شناخته شد)، اثر بسیار کوتاهی دارد. متعاقباً هگزامتونیوم (C6) ایجاد شد و از نظر بالینی به عنوان اولین داروی مؤثر در کنترل فشارخون معرفی گردید. همان گونه که در شکل ۶-۸ نشان داده شده است، یک ارتباط واضح بین ساختار استیل کولین که یک آگونیست طبیعی است و آنتاگونیستهای نیکوتینی (تـترااتـیل آمونیوم و هگزامتونیوم)، وجود دارد. دکامتونیوم آنالوگ "C10" [۱۰ کربنه] هگزامتونیوم است که یک عامل مسدودکننده عصبی ـ عضلانی با واسطه دیلاریزاسیون محسوب می شود.

مکامیلامین آ، یک آمین ۲ ظرفیتی است که، جهت بهبود شدت و وسعت جذب از دستگاه گوارش ساخته شد چرا که ترکیبات مسدودکننده عقدهای که دارای آمین ۴ ظرفیتی بودند به دنبال تجویز خوراکی به طور ضعیف و نامنظم جذب می شدند. تری متافان ۵، یک مسدودکننده عقدهای کوتاهاثر و غیر خوراکی است که کاربرد بالینی چندانی ندارد.

#### فارما كوديناميك

#### A. مكانيسم عمل

گیرندههای نیکوتینی عقدهای، مانند گیرندههای اتصال عصبی عضلانی عضله اسکلتی می توانند هم به صورت دپلاریزاسیون و هم غیردپلاریزاسیون مسدود شوند (فصول ۷ و ۲۷ را ببینید). خود نیکوتین، کربامویل کولین و حتی استیل کولین (اگر توسط یک مهارکننده کولین استراز تقویت شود) می تواند سبب انسداد عقدهای با واسطه دپلاریزاسیون شوند.

داروهایی که در حال حاضر به عنوان مسدودکنندههای عقده شناخته می شوند به عنوان داروهای آنتاگونیست و شل کننده غیر دپولاریزه کننده رقابتی طبقه بندی می شوند. بلوک ناشی از آنها را می توان با افزایش غلظت آگونیست برای مثال استیل کولین خنثی نمود. اما هگزامتونیوم سیستم مسدودکنندگی خود را با اشغال گیرنده نیکوتینی و کانالهای یونی آن نشان می دهند نه با اشغال خود کولینوسپتورها.

#### B. اثر بر اعضا

 سیستم اعصاب مرکزی \_\_ مکامیلامین، برخلاف عوامل آمین ۴ ظرفیتی و تریمتافان از سد خونی مغزی عبور کرده و بـه سادگی وارد سیستم عـصبی مرکزی میشود.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{N}^{+} \text{CH}_{2} - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{CH}_{2} - \text{CH}_{3} \\ \text{Me camyla mine} & \text{Te trae thyla mmonium} \\ \end{array}$$

شکل ۶-۸ بعضی داروهای مسدودکننده عقدهای استیل کولین به عنوان مرجع نشان داده شدهاند.

Acetylcholine

خواب آلودگی، لرزش، حرکات شبه کره و اختلالات ذهنی به عنوان آثار مکامیلامین گزارش شدهاند.

- چشم داروهای مسدودکننده عقدهای با تأثیر بر تطابق، سبب یک فلج تطابقی قابل پیشبینی میشوند، چرا که عضله مژگانی عصبگیری عمده خود را از سیستم عصبی پاراسمپاتیک دریافت میکند. اثر بر مردمک به این سادگی قابل پیشبینی نیست زیرا عنبیه هم عصبگیری سمپاتیک (که باعث گشادی مردمک میشود) و هم پاراسمپاتیک (که باعث تنگی مردمک میشود) دارد. مسدودکردن عقدهها اغلب سبب گشادی متوسط مردمک میشوند زیرا در این بافت تون پاراسمپاتیک غلبه دارد.
- ۳. دستگاه قلبی ـ عروقی ـ عروق خونی عمدتاً الیاف تنگ کننده عروقی از سیستم عصبی سمپاتیک دریافت می کنند؛ بنابراین انسداد عقدهای سبب کاهش قابل توجه در تونوسیته شریانچهها و وریدها می گردد. فشارخون ممکن است سریعاً افت کند زیرا هم مقاومت عروقی محیطی و هم بازگشت وریدی کاهش یافته است (شکل ۷-۶ را ببینید). افت فشارخون به ویژه در وضعیت ایستاده قابل توجه است (افت فشارخون وضعیتی یا ارتوستاتیک)، زیرا رفلکسهای

<sup>1-</sup> Tetraethylammonium

<sup>3-</sup> Decamethonium 4- mecamylamine

<sup>5-</sup> Trimethaphan

وضعیتی که در حالت عادی از ذخیره وریدی جلوگیری میکنند مسدود شدهاند.

آثار قلبی عبارتند از: کاهش قدرت انقباضی و ایجاد تاکیکاردی متوسط، به این دلیل که در گره سینوسی ـ دهلیزی، سیستم عصبی پاراسمیاتیک غالب است.

- ۴. دستگاه گوارشی ــ ترشح کاهش مییابد، گرچه این کاهش به اندازهای نیست که بیماری زخم پپتیک را به طور مؤثر درمان کند، تحرک عمیقاً مهار شده و یبوست قابل توجه ایجاد میشود.
- ۵. دیگر دستگاهها \_\_ بخشی از عضله صاف ادراری \_ تناسلی برای عملکرد معمول خود وابسته به عصبدهی خودکار است. بنابراین، انسداد عقدهای سبب تأخیر در ادرارکردن شده و ممکن است احتباس ادرار را در مردان مبتلا به هایپرپلازی پروستات تشدید کند. عملکرد جنسی نیز مختل میشود زیرا هم نعوظ و هم انزال ممکن است توسط مقادیر متوسط این داروها مهار شوند.

تعریق که سبب تنظیم دما می شود با داروهای مسدودکننده عقدهای کاهش می یابد. با این وجود، افزایش دمای بدن به جز در محیطهای بسیار گرم مشکلی ایجاد نمی کند زیرا معمولاً اتساع عروق سطحی برای حفظ دمای طبیعی بدن کافی می باشند.

پاسخ به داروهای خودکار بیمارانی که داروهای مسدودکننده عقدهای دریافت میکنند به داروهای خودکاری که بر گیرندههای آلفا و بتاآدرنرژیک عمل میکنند، به طور کامل پاسخ میدهند زیرا گیرندههای این سلولهای مجری، مسدود نشدهاند. در حقیقت، پاسخها ممکن است اغراق آمیز و یا حتی مخالف باشد (به عنوان مثال تزریق داخل وریدی نوراپینفرین ممکن است بیشتر سبب تاکیکاردی شود تا برادیکاردی)، زیرا رفلکسهای هومئوستازی که در حالت عادی پاسخهای خودکار را تعدیل میکنند، غائب هستند.

#### کاربردهای بالینی و سمیت

استفاده از مسدودکنندههای عقدهای متداول نیست زیرا عوامل مسدودکننده خودکار انتخابی تری موجودند. مکامیلامین ا با بلوک

گیرندههای نیکوتینی مرکزی، به عنوان درمان احتمالی همراه با چسبهای پوستی نیکوتینی، باعث کاهش ولع مصرف در بیمارانی شده است که قصد داشتهاند سیگار را ترک نمایند. سمیت داروهای مسدودکننده عقدهای به اثرات خودکاری که قبلاً شرح داده شد محدود میگردد. این آثار در اغلب بیماران مگر در صورت استفاده در موارد حاد، غیرقابل تحمل می باشند.

(11)

#### PREPARATIONS AVAILABLE

	availableus
an limbs car in ic and	ie HOLin et Gie Dr UGs
Atropine	Generic
Belladonna alkaloids, extract, or tincture	Generic
Botulinum toxin A	Botox
Clidinium	Generic, Quarzan, others
Cyclopentolate	Generic, Cyclogyl, others
Darifenacin	Hablex
Dicyclomine	Generic, Bentyl, others
Fesoterodine	Toviaz
Flavoxate	Generic, Urispas
Głycopyrrolate	Generic, Robinul
Homatropine	Generic, Isopto Homatropine, others
I-Hyoscyamine	Anaspaz, Cystospaz-M, Levsin, others
Ipratropium	Generic, Atrovent
Mepenzolate	Cantil
Methscopolamine	Generic, Pamine
Oxybutynin	Generic, Ditropan
Propantheline	Generic, Pro-Banthine, others
Scopolamine	
Oral	Generic
Ophthalmic	Isopto Hyoscine
Transdermal	Transderm Scop
Solifenacin	Vesicare
Tiotropium	Spiriva
Tolterodine	Generic, Detrol
Tropicamide	Generic, Mydriacyl Ophthalmic, others
Trospium	Generic, Spasmex, Sanctura
Gan GLiOi	i bl OcKers
Mecamylamine	Inversine
c HOI in es Ter a	se reGenera TOr
Pralidoxime	Generic, Protopam

<sup>\*</sup>Antimuscarinic drugs used in parkinsonism are listed in Chapter 28

#### پاسخ مطالعه مورد

پروستاتکتومی و بهبود پایداری عضله دترسور مثانه رفع خواهد شد. تجویز روزانه یک قرص آهسته رهش تولترودین (۴ میلی گرم در روز) یا اکسی بوتینین (۱۵ تا ۱۰ میلی گرم در روز) میتواند برای بیمار کمککننده باشد. چسبهای پوستی حاوی اکسی بوتینین (۳/۹ میلی گرم در روز) نیز موجود میباشد.

اغلب به دنبال جراحی پروستاتکتومی در جهت بهبود جریان ادراری و رفع انسداد، علائم ۱۹۴۶ بروز میکند. در بیماران مبتلا به هایپرتروفی ناپایداری عضله دترسور مثانه سبب بروز بی اختیاری در دفع ادرار میشود. به این بیمار باید توصیه کرد که بسیاخ تیاری در دفع ادرار وی به مرور زمان پس از

• اترويين افتالمولوزي سيكلوپنتولات: طول اثر كوتاهتر (٩-٢ ساعت) • تروپيكاميد: طول اثر كوتامتر (١٥ تا ٤٠ دقيقه) • هماتروپين: طول اثر كوتامتر (٢٣-٢٧ ساعت) أنائه ونيست رقابتي بر سطح همه ايجاد ميدريازيس وسيكلوپلژي Richard M معاينه شبكيه، پيشگيرى از قسمتهای چشم پس از چسبندگی بین عنبیه و سایر در فرم قطره استعمال مي شود. مدت اثر طولاني (٤-۵ روز)؛ سمیت: فشار داخل چشم در گلوکوم زاویه بسته: • تداخلات: با uly cligals ou agusticity

هیوسیامین: مدت اثر طولانی تر
 گلیکویبر لات: مشابه دی سیکلومین

• ايبراترويبوم • تيوتروييوم: مدت اثر طولاني تر؛ يك بار در روز Titimes (Imas alaba) • اكسى بو تينين رقابتي، أنتاكونيست غيراختصاصي Ry iteals M أنتاكونيست موسكاريني غيرانتخابي كاهش يا پيشكيرى از برونكواسپاسم كاهش تونوسيته عضلات صاف دترسور، برونكواسياسم اسپاسمهای پس از جراحی بسيشكيري و تسكسين بسياخسياري ادراري اپـــــيزودهاي حــــاد در اقسام خوراکی، VD چسب پوستی وجود دارد • سميت: خشكي چشم، سرفه أتروسل، حداكثر ٢ بار در روز • تداخلات: با ساير داروهاي أنتي موسكاريني سمیت: تاکی کاردی، یبوست، افزایش فشار داخل چشمی، · تداخلات: با ساير داروهاي ضد موسكاريني خشكى دهان. چسب پوستى: خارش

خلاصه: داروها با اثرات ضد كولينرژيك (ادامه) (فصل ٨)

كاربردهاي باليني فارماكوكينتيك، سميتها و تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات		زيرگروه مكانيسم اثر
		، انتخابی بر گیرندههای <sub>E</sub> M	<ul> <li>دارى فناسين، سوليفناسين و تولترودين: أمين سهتايي با اثرات تا حدى انتخابي بر گيرندههاي M3</li> </ul>	• دارى فناسين، سوليف
			<ul> <li>تروس پیوم: آمین چهارتایی با اثرات CNS کمتر</li> </ul>	• تروس پيوم: أمين چا
			·ऽ	مسموميت كولينر زيك
انفوزيون داخل وريدى تا زماني كه علايم أنتي موسكاريني أشكار	بادزهر اجباري جهت انفوزيون داخل وريدي	افزایش بیش از حد موسکارین بر غدد	أنتا گوئيستهاي رقابتي غيرائتخابي بر افزايش بيش از حد موسكارين بر غدد	• اترويين
	مسموميتهاي شديد شود	اكزوكرين، قلب و عضله صاف را مهار	سطح همه گيرندههای موسكاريني در اگزوكرين، قلب و عضله صاف را مهار	
• ادامه مصرف تا زمان نیاز	مهاركنندههاي كولين استراز ادامه مصرف تا زمان نياز	مىكند	SNO 6 acred	
• سميت: تا زمان حضور مهار كتنده AChE شاخص نيست.				
AchE فعال را احياء مي كند؛ و بلوك پادزهر معمول جهت مراحل به صورت داخل وريدي هر ٢٦ ٤ ساعت تجويز مي شود	پادزهر معمول جهت مراحل	AchE فعال را احياء ميكند؛ و بلوك	تمايل بسيار زياد جهت اتم فسفر ولي	• پرالیدوکسیم
عضلات اسكلتي و صفحه انتهايي را رفع اوليه (٢٨ ساعت اوليه) • سميت: در دورهاي بالا بحث ضعف عضلاني مي شود	اوليه (۲۸ ساعت اوليه)	عضلات اسكلتي و صفحه انتهايي را رفع	وارد CNS نمي شود	
	مسموميت بامهاركننده كولين	ST.		

AchE استیل کولین استراز: COPS دستگاه اعصاب مرکزی: COPD بیماری ریوی انسدادی مزمن



# داروهای فعال کننده گیرندههای آدرنرژیک و مقلدهای سمپاتیک

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

بیمار آقای مسن ۶۸ سالهای است که از سرگیجههای خفیف حین ایستادن رنج میبرد. به گفته وی این مشکل بعد از صرف غذا و در محیط گرم تشدید میشود. به گفته وی این علایم از ۴ سال قبل پدید آمده و به تدریج افزایش یافته به حدی که وی را در حال حاضر ناتوان ساخته است. بررسی بیشتر مؤید اختلالاتی چون تشدید یبوست، احتباس ادراری نامرتبط با اندازه پروستات و کاهش تعریق میباشد. وی مشکل دیگری ندارد و هیچ سابقهای از افزایش فشارخون، دیابت یا بیماری پارکینسون ندارد. جهت رفع مشکل احتباس ادراری، وی تحت درمان با آنتاگونیست  $\alpha$  تامسولوسین (Tamsulosin) قرار داشته است که باعث تشدید هیپوتانسیون وضعیتی در وی گردیده است. در معاینه فیزیکی فشارخون وی در وضعیت خوابیده ۱۶۷/۸۴ میلی متر جیوه و در وضعیت ایستاده ۱۰۶۷/۸۵ مورده است که با توجه به میزان هیپوتانسیون وضعیتی ضربان خوابیده است که با توجه به میزان هیپوتانسیون وضعیتی ضربان

قلب افزایش جبرانی مورد انتظار را نشان نداد (از ۸۴ به ۸۸ ضربه در دقیقه افزایش یافت). طی معاینات بالینی دیگر، هیچ نشد. نشرانه از نوروپاتی محیطی یا پارکینسون دیده نشد. آزمایشات بالینی طبیعی بوده است به جز میزان پلاسمایی نوراپینفرین که کمتر از حد طبیعی یعنی ۹۸pg/mL (میزان طبیعی در سن مورد نظر، ۲۵-۴۰۰pg/mL میباشد) است. با در نظر داشتن تابلوی بالینی بیمار و سابقه عدم مصرف دارویی که مسبب هیپوتانسیون ارتوستاتیک شود و همچنین عدم وجود بیماریهایی که باعث نوروپاتی اتونوم شود (همچون وجود بیماریهایی که باعث نوروپاتی اتونوم شود (همچون دیابت یا پارکینسون)، تشخیص نقص خالص اتونوم عملا و اسمپاتیک دریافت میکند چه ملاحظاتی را باید در مورد او در نظر داشت؟ همچنین آیا میتوان از چنین داروهایی در درمان وی استفاده نمود؟

سیستم عصبی سمپاتیک یک سیستم مهم در تنظیم تقریباً همه دستگاههای بدن میباشد. این امر به ویژه در تنظیم فشارخون، اهمیت می یابد. همان طور که در مطالعه مورد شرح داده شد، دستگاه عصبی اتونوم از اهمیت بسزایی در حفظ فشارخون به خصوص در موارد استرسهای نسبتاً خفیف (به عنوان مثال استرس جاذبه هنگام ایستادن)، برخوردار است.

اثرات نهایی تحریک سمپاتیک، آزادسازی نوراپینفرین از پایانههای عصبی است که به فعال شدن گیرندههای آدرنرژیک در جایگاههای پسسیناپسی میانجامد (فصل ۶ را ببینید). هم چنین، در پاسخ به محرکهای متعددی چون استرس، مدولای

آدرنال اپینفرین آزاد میکند که از طریق خون به بافتهای هدف منتقل می شود، به بیان دیگر، اپینفرین به عنوان هورمون عمل میکند حال آنکه نوراپینفرین به عنوان یک نوروترانسمیتر ایفای نقش مینماید.

داروهایی که اعمال اپینفرین و نوراپینفرین را تقلید میکنند داروهای مقلد سمپاتیک نام گرفتهاند. مقلدهای سمپاتیک، میتوانند با توجه به نحوه عمل و طیف گیرندههایی که فعال میکنند، دستهبندی شوند. برخی از این داروها (مانند

<sup>1-</sup> Sympathomimetic drugs

نوراپی نفرین و اپی نفرین) آگونیستهای مستقیم هستند بدین معنی که به طور مستقیم با گیرنده ها برهم کنش داده و آنها را فعال می کنند. سایرین آگونیستها غیر مستقیم هستند بدین معنی که عمل آنها وابسته به افزایش اثرات کاتکولامینهای درون زاد است. این عوامل غیرمستقیم، ممکن است یکی از این دو مکانیسم متفاوت را دارا باشند: ۱) جایگزینشدن با کاتکولامینهای ذخیره شده در انتهای اعصاب آدرنرژیک (مانند مکانیسم تیرآمین) یا آنها ممکن است باعث کاهش کلیرانس نوراپی نفرین آزاد شده شوند، که از دو طریق این کار انجام می شود: ۲۵) مهار برداشت مجدد کاتکولامینهایی که قبلاً آزاد شدهای مونوآمین اکسیداز و کاتکول ۵- متیل ترانسفراز) سهار کنندههای مونوآمین اکسیداز و کاتکول ۵- متیل ترانسفراز) بعضی داروها، هم عمل مستقیم و هم غیرمستقیم دارند.

هر دو نوع داروی مقلد سمپاتیک، مستقیم و غیرمستقیم، در نهایت سبب فعال شدن گیرندههای آدرنرژیک میشوند که به بیروز بعضی یا تمام اثرات بارز کاتکولامینهای درونزاد می انحامد.

اثرات فارماکولوژیک آگونیستهای مستقیم به روش تجویز دارو و تمایل نسبی آنها به زیرگروههای گیرنده آدرنرژیک و بیان نسبی این زیر گروهها در بافتهای هدف، بستگی دارد. اثرات فارماکولوژیک داروهای مقلد سمپاتیک غیرمستقیم تا حد بیشتری به وضعیتهایی چون افزایش فعالیت سمپاتیکی و میزان ذخیره و رهاسازی نوراپینفرین بستگی دارد.

# ■ فارماکولوژی مولکولی دخیل در عملکرد داروهای مقلد سمپاتیک

Gs (پروتئین G تحریکی آدنیلیل سیکلاز)  $G_{i}$  و  $G_{i}$  (پروتئین G مهاری آدنلیل سیکلاز) و  $G_{i}$  (پروتئین G جفتکننده  $G_{i}$  مهاری آدنلیل سیکلاز) و  $G_{i}$  (پروتئین  $G_{i}$  جفتکننده گیرنده های  $G_{i}$  به فسفولیپاز  $G_{i}$ ). فعال شدن گیرنده های جفت شده با پروتئین  $G_{i}$  توسط کاتکولامین ها سبب جداشدن گوانوزین دی فسفات (GDP) از زیر واحد  $G_{i}$  پروتئین  $G_{i}$  غالب می شود. سپس گوانوزین تری فسفات (GTP) به این پروتئین  $G_{i}$  متصل به شده و زیر واحد  $G_{i}$  از واحد  $G_{i}$  جدا می گردد. زیر واحد  $G_{i}$  متصل به GTP با فعال شدن خود، فعالیت مولکول مجری مربوطه را آدرنرژیک عبارتند از: آدنیلیل سیکلاز،  $G_{i}$  فسفودی استراز، فسفولیپاز  $G_{i}$  و کانال های یونی. زیر واحد  $G_{i}$  باند شده به  $G_{i}$  و فسفات و متعاقباً اتصال مجدد زیر واحد  $G_{i}$  اثرات مستقل زیر واحد  $G_{i}$  اثرات مستقل دیگری داشته و بر مجری های متعددی چون کانال های یونی و دیگری داشته و بر مجری های متعددی چون کانال های یونی و آزیمها اثر می کنند.

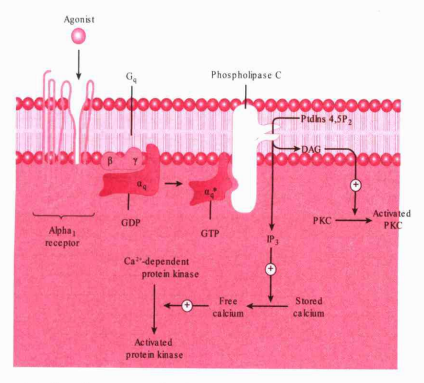
گیرندههای آدرنرژیک که نخستین بار، طی روشهای فارماکولوژیک و به واسطه گیرندههای  $\alpha$  شناسایی گردیدند. گیرندههایی هستند که مقایسه زیر در مورد آنها صدق می کند:

ایزوپروترنول ≪نوراپینفرین = ⊲پینفرین و مقایسه زیر در موردگیرندههای بتا صادق است:

نوراپىنفرين = <اپىنفرين <ايزوپروترنول

پیدایش آنتاگونیستهای انتخابی، شواهدی دال بر وجود انواع زیر گروههای این گیرندهها را فراهم آورد که نهایتاً طی روشهای کلونینگ مورد شناسایی قرار گرفتند. امروزه ژنهای اختصاصی کدکننده این زیر گروهها شناسایی شده که در جدول ۱-۹ گردآوری شدهاند.

همچنین، دوپامین که یک کاته کولامین درونزاد است، اثرات بیولوژیک متعددی ایجاد می کند که از طریق برهمکنش با گیرندههای ویژه دوپامین صورت می گیرد (جدول P-1). این گیرندهها، از گیرندههای P و P متمایز بوده و به ویژه در مغز (فصول P را ببینید)، عروق احسایی و کلیوی دارای افسول P را ببینید)، عروق احسایی و کلیوی دارای اهسمیت میباشند. روشهای کلونینگ مولکولی منجر به شناسایی چندین ژن مشخص شده است که P زیر گروه گیرنده، دو زیرگروه شبه P (P و P و سه زیرگروه شبه یر P (P و P و سه زیرگروه شبه یر (P و P را کننده ژنهای گیرنده شبه P است که اجازه جداکردن دلخواه اگرونها را در این زیر گروه عمده می دهد. تنوع پلی مورفیک گسترده ای در ژن گیرنده P انسانی وجود دارد. این زیر گروهها ممکن است در درک کارایی و عوارض جانبی زیر گروهها ممکن است در درک کارایی و عوارض جانبی



شکل ۱-۹. فعال شدن پاسخهای  $\alpha_1$  تحریک گیرندههای  $\alpha_2$  توسط کاتکولامینها به فعال شدن پروتئین جفتکننده  $\alpha_1$  می انجامد. زیر واحد  $\alpha$  فعال شده  $\alpha_2$  این  $\alpha_3$  بروتئین، مولکول مجری (فسفولیپاز C) را فعال کرده و به آزاد شدن  $\alpha_3$  (اینوزیتول ۱ و ۴ و ۵ تـریفسفات) و DAG (دی آسیل گلیسرول) از فسفاتیدیل اینوزیتول ۴ و ۵ بیس فسفات (Ptdlns 4,5-P2) می انجامد.  $\alpha_3$  آزاد سازی ذخایر پنهان کلسیم را تحریک کرده و سبب افزایش غلظت کلسیم سیتوپلاسمی می شود. سپس  $\alpha_3$  می تواند پروتئین کینازهای وابسته به  $\alpha_4$  را فعال کند که آنها نیز به نوبه خود سوبستراهای خود را فسفریله می نمایند.  $\alpha_3$  می ترنده  $\alpha_4$  را فعال میکند. برای سایر اثرات فعال شدن گیرنده  $\alpha_4$  می تمن را ببینید.

داروهای آنتی سایکوز جدید اهمیت داشته باشند (فصل ۲۹ را ببینید).

## انواع گیرندهها

A. گیرنده های آلفا

گیرندههای  $\alpha_1$  توسط پروتئینهای G موجود در خانواده  $G_0$ ، با فسـفولیپاز  $C_0$  جـفت مـیشوند. ایـن آنـزیم بـا هـیدرولیز  $C_0$  بای فسفوایـنوزیتید بـاعث تشکیل ایـنوزیتول  $C_0$  و  $C_0$  تری فسفات  $C_0$  و  $C_0$  او دی آسـیل گلیسرول (DAG) مـیشود (جدول  $C_0$ ) و تکال  $C_0$  سبب آزادسازی  $C_0$  بنهان از ذخایر داخل سلولی شده و غـلظت سیتوپلاسمی  $C_0$  آزاد و فعال شدن پروتئین کینازهای متعدد وابسته به کلسیم را افزایش میده. فعال شدن این گیرندهها ممکن است جریان کلسیم از

خلال غشاء پلاسمایی به داخل را نیز افزایش دهد.  ${\rm IP}_3$  پی در پسی فسفریله شده و در نهایت به تشکیل اینوزیتول آزاد میانجامد. DAG به همراه  ${\rm Ca}^{2+}$  همکاری داشته و پروتئین کیناز C را فعال میکند که فعالیت بسیاری از مسیرهای پیامرسانی را تنظیم مینماید. به علاوه گیرندههای  $\alpha_1$  مسیرهای انتقال پیامی را فعال میکنند که ابتدا در مورد گیرندههای فاکتور رشد پپتیدی که تیروزین کینازها را فعال میکردند، توصیف شده است. به عنوان مثال، دیده شده که گیرندههای  $\alpha_1$  کینازهای فعال شده با میتوژن (MAP کینازها) و پلیفسفواینوزیتول  $\alpha_2$  کیناز ( قعال میکند. این مسیرها ممکن است از طریق تنظیم بیان ژن در تحریک رشد سلولی و تکثیر به واسطه گیرنده  $\alpha_3$  اهمیت داشته باشند.

<sup>1-</sup> Mitogen-activated kinase

جدول ١-٩	انواع و زیر گروهها	واع و زیر گروههای گیرندههای آدرن 				
گیرنده	آگونیست	أنتاكونيست	پروتئين G	اثرات	ژن بر روی کروموزوم	
نوع <sub>1</sub> م	فنيلافرين	پرازوسین	$G_q$	DAG و IP <sub>3</sub> ↑ برای همه یکسان است	3,11,4	
$\alpha_{1A}$		تامسولوسين			C8	
$\alpha_{1\mathrm{B}}$					C5	
$\alpha_{1D}$					C20	
نوع <sub>2</sub> 2	كلونيدين	يوهيمبين	$G_{i}$	۵ ¢ cAMP برای همه یکسان است		
$\alpha_{2A}$	اكسىمتازوسين				C10	
$\alpha_{\mathrm{2B}}$		پرازوسین			C2	
$\alpha_{2C}$		پرازوسین			C4	
نوع β	ايزو پرو ترنول	پروپرانولول	$G_s$	cAMP † برای همه یکسان است		
$\beta_1$	دوبوتامين	بتاكسولول			C10	
$\beta_2$	آلبوترول	بوتوكسامين			C5	
$\beta_3$	میرابگرون				C8	
نوع دوپامین	دو پامین					
D <sub>1</sub>	فنول دو پام		$G_s$	↑ cAMP	C5	
$D_2$	بروموكريپتين		$G_{i}$	↓cAMP	C11	
$D_3$			$G_{i}$	↓cAMP	C3	
D <sub>4</sub>		كلوزاپين	$G_{i}$	↓cAMP	C11	
			100000000000000000000000000000000000000			

↑ cAMP

G

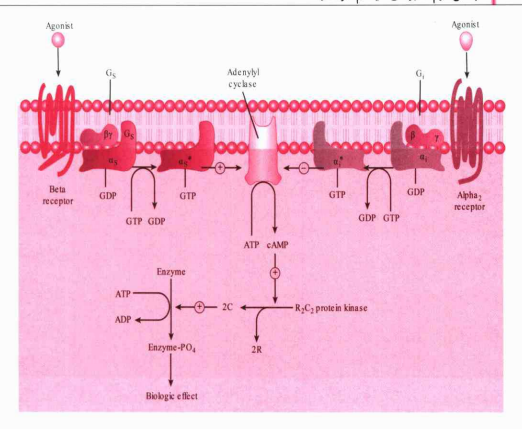
گیرندههای  $\alpha_2$  از طریق  $\alpha_2$  پروتئین  $\alpha_1$  از فعالیت آدنیلیل سیکلاز ممانعت کرده و سبب کاهش آدنوزین مونوفسفات حلقوی (cAMP) داخل سلولی میشوند (شکل  $\gamma$ -۹). احتمال دارد که هم زیر واحد آلفا و هم زیرواحدهای  $\alpha_2$  سایر مسیرهای مهار آدنیلیل سیکلاز دخیل باشند. گیرنده  $\alpha_2$  سایر مسیرهای پیامرسانی شامل تنظیم کانالهای یونی و فعالیت آنزیمهای مهم درگیر در هدایت پیامرسانی را تنظیم میکند. به علاوه برخی از اثرات گیرندههای  $\alpha_2$  آدرنرژیک مستقل از توانایی آنها در مهار آدنیلیل سیکلاز میباشد. به عنوان مثال آگونیستهای گیرنده  $\alpha_2$  سبب تجمع پلاکتی و کاهش سطوح CAMP پلاکتی میشوند اما این که تجمع، نتیجه کاهش در CAMP یا دیگر مکانیسمهای درگیرکننده مولکولهای مجری که توسط  $\alpha_2$  تنظیم میشوند، وهست با خبر، مشخص نشده است.

#### B. گیرندههای بتا

فعال شدن هر  $\Upsilon$  زیر گروه  $(eta_3, eta_2, eta_1)$  به فعال شدن آدنیلیل سیکلاز و افزایش تبدیل آدنوزین تری فسفات (ATP) به cAMP منجر می شود (جدول  $\P-\Upsilon$ ). فعال شدن آنزیم سیکلاز به واسطه پروتئین جفت کننده تحریکی  $G_{\rm s}$  انجام

 $\beta$  می شود. cAMP حلقوی پیامبر ثانویه اصلی فعال شدن گیرنده است. به عنوان مثال، در کبد بسیاری از گونهها، گیرنده  $\beta$  فعال شده، ساخت cAMP را افزایش می دهد که سبب آبشاری از وقایع می گردد که به فعال شدن گلیکوژن فسفریلاز ختم می شوند. در قلب، گیرنده  $\beta$  فعال شده جریان ورودی کلسیم از غشای سلول یلاسمایی و پنهان شدن آن در داخل سلول را افزایش می دهد. فعال شدن گیرنده β هم چنین سبب شل شدن عضله صاف می گردد، گرچه مکانیسم اثر بر عضله صاف نامعلوم است اما ممكن است فسفريلاسيون كيناز زنجيره سبك ميوزين و ايجاد فرم غيرفعال، در أن دخيل باشند (شكل ١-١٢ را ببينيد). گیرندههای بتاآدرنرژیک، ممکن است به واسطه Gs، مستقل از تغییرات غلظتِ cAMP، کانالهای کلسیم حساس به ولتاژ را در قلب فعال کنند. تحت شرایط خاص، گیرندههای  $\beta_2$  ممکن است با پروتئینهای Gq جفت شوند. نشان داده شده که این گیرندهها با تشکیل مجموعههای چند زیر واحدی در سلولها، کینازهای دیگری نظیر MAP کینازها را نیز فعال می کنند. این مجموعهها، مولکولهای پیامرسانی متعددی را شامل میشوند.

گیرندههای آدرنرژیک  $eta_3$  در مقایسه با  $eta_2$  و  $eta_2$  از تـمایل کمتری برخوردارند اما نسبت به فرآیند حساسیتزدائی مقاومت



شکل Y-Y فعال و مهارشدن آدنیلیل سیکلاز توسط آگونیستهایی که به گیرندههای کاته کولامین متصل می شوند. اتصال به گیرندههای  $\beta$  آدرنر ژیک با فعال کردن پروتئین  $\alpha$  تحریکی،  $\alpha$  باعث جداشدن زیر واحد آلفا آن که با GTP باردار گردیده، می شوند و آدنیلیل سیکلاز را تحریک می نماید. این زیرواحد می فعال شده مستقیماً آدنیلیل سیکلاز را فعال می کند که به افزایش سرعت سنتز CAMP می انجامد. لیگاندهای گیرنده  $\alpha$  آدرنر ژیک با تجزیه پروتئین  $\alpha$  مهاری،  $\alpha$  به زیرواحدهای آن (یعنی یک زیرواحد  $\alpha$  فعال شده که با GTP باردار شده است و یک واحد  $\alpha$  آدنیلیل سیکلاز را مهار مهار می کند. مکانیسمی که این زیرواحدها از طریق آن آدنیلیل سیکلاز را مهار می کنند. نامعلوم است. CAMP به زیر واحدهای ( $\alpha$ ) پروتئین کیناز وابسته به  $\alpha$  می شود و به آزادشدن زیرواحدهای کاتالیتیک فعال ( $\alpha$ ) که سوبستراهای پروتئینی ویژهای را فسفریله کرده و فعالیت آنها را (CREB) (CAMP response element binding cAMP با سخ  $\alpha$  آدرنر ژبک متن را ببینید.

بیشتری دارند. این نوع گیرنده در انواع بافتها شناسایی شده اما نسقش فیزیولوژیک و پاتولوژیک آن مشخص نیست. آگونیستهای انتخابی به منظور درمان چاقی، دیابت، نارسایی قلبی و سایر اختلالات ساخته شدهاند. گیرندههای  $\beta_3$  در عضلات دترسور کیسه مثانه بیان شده و شل شدن آن را سبب می شود. میرابگرون یک آگونیست  $\beta_3$  بوده که اخیراً در درمان علائم مثانه بیش فعال (تکرر و بی اختیاری ادرار) استفاده می شود. مقادیر اندکی از افزایش فشارخون در مصرف این دارو در مقادیر اندکی از افزایش فشارخون در مصرف این دارو در

كارآزمایی بالینی دیده شده است. اما تأثیرات طولانی مدت این یافته همچنان نامشخص است.

#### . گیرنده های دو پامین

گیرنده  $D_1$  به نحو بارزی با تحریک آدنیلیل سیکلاز همراه است (۹–۱)، به عنوان مثال تصور میشود شلشدن عضله صاف که با گیرنده  $D_1$  القا میشود، به علت تجمع CAMP در

عضله صاف بسترهای عروقی باشد که در آنها دویامین یک گشادکننده عروقی محسوب میشود. دیده شده است که گیرندههای D<sub>2</sub> فعالیت آدنیلیل سیکلاز را مهار کرده، کانالهای پتاسیم را باز میکند و جریان ورودی کلسیم را کاهش می دهد.

### انتخابي بودن گيرنده

در جدول ۲-۹ نمونههایی از آگونیستهای مقلد سمیاتیک که از  $\beta$  و  $\alpha_2$  هر بالینی مفید بوده و برای زیر گروههای گیرندههای به نظر بالینی آدرنرژیک نسبتاً انتخابی هستند با برخی از عوامل غیرانـتخابی مقایسه شدهاند. انتخابیبودن به این معنی است که یک دارو ممكن است ترجيحاً به يك زير گروه از گيرندهها متصل شود. غلظت دارو کمتر از حدی است که به طور گسترده با زیر گروه دیگر برهمکنش دهد. با این وجود انتخابی بودن معمولاً مطلق نیست (انتخابی بودن نزدیک به مطلق "اختصاصی بودن" نام گرفته است) و غلظتهای بالاتر ممکن است باعث برهمکنش دارو با گروههای دیگر گیرنده شود. اثرات یک دارو، لزوماً به اثرات انتخابی أن بر انواع گیرندههای آدرنرژیک بستگی ندارد بلکه به میزان بیان نسبی زیر گروه گیرنده خاص در بافت مورد نظر نیز وابسته است.

#### **۹-۲** محدول میل ترکیبی نسبی به گیرنده

#### میل ترکیبی نسبی به گیرنده أكونيستهاي آلفا فنيل افرين، متوكسامين $\alpha_1 > \alpha_2 > > > \beta$ کلونیدین، متیل نوراپی نفرین $\alpha_2 > \alpha_1 >>>> \beta$ أكونيستهاى مختلط ألفا وبتا $\alpha_1 = \alpha_2; \beta_1 >> \beta_2$ نورایینفرین $\alpha_1 = \alpha_2$ ; $\beta_1 = \beta_2$ اپینفرین آگونیستهای بتا دوبو تامین ۱ $\beta_1 > \beta_2 > > > \alpha$ $\beta_1 = \beta_2 >>>> \alpha$ ايزوپروترنول تــربوتالين، مــتايروترنول، $\beta_2 >> \beta_1 >>>> \alpha$ البوترول، ريتودرين أكونيستهاى دوپامين دوپامین $D_1 = D_2 >> \beta >> \alpha$ $D_1 >> D_2$ فنول دويام ۱. متن را ببینید.

#### تنظيم گيرنده

پاسخهای ایجاد شده با واسطه گیرندههای آدرنرژیک، ثابت و ایستا نیستند. تعداد و عملکردهای گیرندههای آدرنرژیک بر سطح سلول و پاسخهای آنها ممکن است توسط خود کاتکولامینها، هورمونهای دیگر، داروها، سن و بعضی بیماری ها تنظیم شوند (فصل ۲ را ببینید). این تغییرات ممکن است شدت پاسخ فیزیولوژیک بافت به کاتکولامینها را تنظیم کنند و یا ممکن است از نظر بالینی در طول درمان اهمیت داشته باشند. یکی از مثالهای تنظیم گیرنده که به بهترین وجه مطالعه شدہ است حساسیتزدائی کیرندہھای آدرنرژیک است کہ ممکن است پس از مواجهه با کاتکولامینها و دیگر داروهای مقلد سمپاتیک رخ دهد. پس از این که یک بافت برای مدتی با یک اَگونیست مواجه شد، اَن بافت اغلب به تحریک بیش تر با أن عامل كم تر باسخ مى دهد (شكل ١٢-٢ را ببينيد). اصطلاحات دیگر مانند تحمل ، مقاومت و تاکی فیلاکسی نیز برای بیان حساسیتزدایی استفاده شدهاند. این فرآیند اهمیت بالینی بالقوهای دارد زیرا ممکن است پاسخ درمانی به عوامل مقلد سمیاتیک را محدود نماید.

مکانیسمهای بسیاری در ارتباط با حساسیتزدایی شناخته شدهاند. بعضى از مكانيسمها نسبتاً آهسته مي باشند (طي ساعتها یا روزها)، که نیازمند تغییراتی طی مراحل رونویسی و ترجمه در سطح پروتئین گیرنده و یا مهاجرت آن به سطح سلول می باشند. مکانیسمهای دیگر حساسیت زدایی، سریع بوده و طی دقایق رخ میدهند. تعدیل سریع عملکرد گیرنده در سلولهای حساسیتزدایی شده ممکن است ناشی از تغییرات کووالانسی در گیرنده به خصوص فسفریلاسیون بنیانهای اسید امینه ویژه یا اتصال این گیرندهها با دیگر پروتئینها و یا تغییرات جایگاه زیر غشایی أن ها باشد.

دو دسته عمده از پاسخهای حساسیتزدایی وجود دارند که توسط گیرندههای جفت شده به پروتئین G ایجاد می شود. حساسیتزدایی هومولوگ به از دستدادن پاسخگویی گیرندههایی اطلاق میشود که در معرض فعال شدن طولانی مدت و یا پایدار توسط یک آگونیست بودهاند. حساسیتزدایی هترولوگ<sup>۵</sup> به فرآیندی اطلاق میشود که طی حساسیتزدایی یک گیرنده، سبب حساسیتزدایی یک گیرنده دیگر می شود، گیرندهای که مستقیماً با داروی مورد نظر فعال نشده است.

یک مکانیسم عمده حساسیتزدایی سریع، فسفریلاسیون

<sup>3-</sup> Refractoriness

<sup>4-</sup> Homologous

<sup>5-</sup> Heterologus

گیرندهها توسط اعضای خانواده کیناز گیرنده جفت شده با پروتئین GRK) G می باشد که حداقل شامل ۷ عضو می باشد. گیرندههای آدرنرژیک ویژه فقط هنگامی که به یک آگونیست متصل هستند، سوبسترای این کینازها هستند. این مکانیسم مثالی از حساسیتزدایی همولوگ است زیرا به طور خاص فقط گیرندههای اشغال شده توسط آگونیست را شامل مي شود.

فسفریلاسیون این گیرندهها میل ترکیبی آنها را برای بتا۔ ارستین ۲، خانوادهای از ۴ نوع پروتئینی که بیشترین میزان بیان را دارا مى باشند، تقويت مى كند. با اتصال مولكول بـتا ـ ارسـتين، قابلیت گیرنده در فعال کردن پروتئینهای G کاهش می یابد. تصور می شود این امر به علت تأخیر استری باشد (شکل -17را ببینید). سیس ارستین با کلاترین و تطبیق کننده کلاترین <sup>0</sup>AP2 برهمکنش کرده و منجر به اندوسیتوزیس این گیرندهها

تشخیص اینکه گیرندههای جفتشونده G پروتئینها می توانند سیگنال و پیام خود را از طریق G پروتئینها و مكانيسم غيروابسته به G پروتئيني ايجاد ميكنند اين مفهوم را تقویت میکنند. آگونیست سوگیر<sup>ع</sup> بهطور انتخابی این مسیر سیگنال جفتشونده با ارستین  $\beta$  را فعال میکنند (کادر پتانسیل درمانی آگونیستهای سوگیر در گیرندههای بتا را ببینید).

حساسیت زدایی گیرنده ممکن است توسط فیدبک پیامبر ثانویه نیز صورت پذیرد. به عنوان مثال گیرندههای  $\beta$  آدرنرژیک تجمع cAMP را تحریک می کنند که به فعال شدن پروتئین کیناز می انجامد. پروتئین کیناز A، قادر است گیرندههای  $\beta$  را فسفریله کرده و باعث مهار عملکرد گیرنده شود. در مورد گیرنده فسفریلاسیون در بنیانهای سرین، هم در سومین حلقه  $\beta_{\gamma}$ سیتوپلاسمی و هم کربوکسیل انتهایی گیرنده رخ می دهد.  $G_a$  فعال شدن پروتئین کیناز C توسط گیرندههای جفت شده با نيز ممكن است به طور مشابهي، به فسفريلاسيون اين دسته از گیرندههای جفت شده با پروتئین G منجر شود. فسفریلاسیون  $G_s$ یروتئین کیناز A گیرنده  $\beta_n$ همچنین سبب تغییر G پروتئین از به .G و کاهش بیش از پیش cAMP می شود. این مکانیسم فيدبك ييامبر ثانويه اصطلاحا حساسيت زدايي هترولوك خوانده می شود زیرا پروتئین کیناز A فعال شده یا پروتئین کیناز C ممکن است هر گیرندهای که از نظر ساختاری مشابه بوده و دارای حايگاههاي مناسب جهت فسفريلاسيون توسط اين آنزيمها باشد را فسفریله نماید.

## پتانسیل درمانی آگونیستهای سوگیری، بایاس (Bias)، در گیرندههای بتا

آگونیستهای گیرنده  $\beta$  نظیر ایینفرین گیرنده  $\beta$  قلبی را فعال نموده و سبب افزایش ضربان قلب و بار قلبی، از طریق جفت شدن با پروتئینهای G، می شود که این پدیده می تواند در شرایطی نظیر انفارکتوس میوکارد مضر باشد. از سوی G دیگر گیرندههای  $\beta_1$  از طریق مسیر سیگنال غیروابسته به یروتئین که آرستین  $\beta$  در آن دخیل است نیز عمل می کند. این مسیر دوم اثرات حفاظت قلبی دارد. یک آگونیست سوگیر تنها می تواند مسیر آرستین  $\beta$  گیرندههای  $\beta$  را فعال نموده و اثرات حفاظت قلبی آن را فراهم نماید. و سبب افزایش بار قلبی ناشی از فعال شدن G پروتئین نگردد. این چنین اثرات ناشی از آگونیستهای سوگیر در مواردی نظیر نارسایی احتقانی قلبی و انفارکتوس میوکارد مؤثر است. اما داروهایی که خاصیت آگونیست سوگیر داشته باشند هنوز بهطور کامل سنتز شدهاند.

# پلیمورفیسمهای گیرنده آدرنرژیک

از زمان به دست آوردن توالی ژنهایی که زیر گروههای  $\alpha_2$  و βی گیرندههای آدرنرژیک را کد میکنند، مشخص شده است که پلیمورفیسمهای ژنتیکی نسبتاً شایعی در مورد بسیاری از این زیر گروهها در انسان وجود دارند. برخی از این پلیمورفیسمها ممکن است به تغییراتی در توالی اسید آمینههایی بیانجامد که اهمیت فارماکولوژیکی دارند. اغلب، پلیمورفیسمهای مشخصی در ترکیبهای ویژهای که <mark>هاپلوتایپ</mark>۷ نامیده میشود، روی مىدهد. بعضى از پلىمورفيسمها به طور مشخص باعث افزايش استعداد مبتلاشدن به بيمارىهاى خاصى همچون نارسايي قلبي شده و یا برخی دیگر باعث تغییر در میزان حساسیتزدایی گیرنده و یا حتی پاسخ درمانی متفاوت به داروها (همچون بیماران مبتلا به آسم) می شود. از آنجایی که مطالعات انجام شده بر ارتباطات پلیمورفیسم و پاتوفیزیولوژی بیماریها، نتایج چندان یکسانی نداشتهاند، به نظر میرسد، این امر زمینه تحقیقات بسیاری را در آینده فراهم آورد.

<sup>1-</sup> G protein-coupled receptor kinase

<sup>2-</sup> β arrestins

<sup>3-</sup> Steric hindrance 4- Clathrin 5- clathrin adaptor AP,

<sup>6-</sup> biased agonist

<sup>7-</sup> Haplotypes

### ناقل نوراپىنفرين

نوراپی نفرین پس از ترشح در شکاف سیناپسی به گیرندههای أدرنرژیک پس سیناپسی متصل شده و باعث ایجاد اثرات فیزیولوژیک مورد انتظار میشود. هر چند رهاسازی نوروترانسميترها فرأيندي بسيار منظم است اما مكانيسم پاکسازی نوروترانسمیترها نیز بایستی بسیار کارآمد باشد. اصلی ترین مسیر پاکسازی از طریق ناقل نورایی نفرین ۱ می باشد که به ویژه در سیناپسهای قلب (بیشاز ۹۰٪ اپینفرین رهاشده توسط NET برداشت می شوند)، اهمیت بسزایی دارد. باقی مانده نوراپی نفرین با ورود به فضای خارج سیناپسی وارد جریان خون شده و یا با ورود به سایر سلولها توسط آنزیم کاتکول آمین -O-متیل ترانسفراز، متابولیزه می شود. در سایر مکانها از جمله عروق که ساختار سینایسی کمتر تکامل یافتهاند، میزان برداشت توسط NET، حدود ۶۰٪ یا کمی بیشتر میباشد. NET، عموماً بر غشا عصبی پیش سیناپسی واقع شده و نوراپی نفرین سیناپسی را به سیتوپلاسم سلول عصبی باز می گرداند. در سلول، نوراپی نفرین مجدداً وارد وزیکولها شده و توسط آنزیم مونوآمین اکسیداز به دهیدروکسی فنیلگلیکول (DHPG)، متابولیزه می شود. در جایی دیگر از بدنه سلول ناقلهای مشابهی همچون ناقل دوپامین (DAT)، ناقل سروتونین (SERT) و ... به ترتیب باعث برداشت دوپامین، سروتونین و سایر نوروترانسمیترها، می شوند. NET به گونهای غیرمنتظره، دارای تمایل مشابهی نسبت به دوپامین و نوراپی نفرین می باشد، در نتیجه ناقل NET قادر است در مناطقی از مغز که میزان DAT کم میباشد (همچون کورتکس)، دویامین را پاک نماید.

مهار NET، به عنوان مثال از طریق محرکهای روانی غیرانتخابی (کوکائین) یا عوامل اختصاصی NET (اتومکستین  $^{7}$ ) یا تخریب مکانهای اولیه برداشت نوراپینفرین یا ربوکستین  $^{7}$ ) با تخریب مکانهای اولیه برداشت نوراپینفرین باعث افزایش سطح نوراپینفرین سیناپسی و در نتیجه افزایش تحریکپذیری گیرندههای  $\alpha$  و  $\alpha$  میشود. در اعصاب محیطی چنین تأثیری، تابلوی بالینی از تحریک سمپاتیکی ایجاد میکند که البته در اغلب موارد از طریق تحریک همزمان گیرندههای  $\alpha$  آدرنرژیک در ساقه مغز که علایم سمپاتیک را کاهش میدهند، خنثی میگردد.

با این وجود، مکانیسمهای ناقلهای دوپامین و نوراپی نفرین بسیار پیچیده بوده و داروها می توانند با NET تداخل نموده و جهت انتقال را معکوس نمایند و سبب القاء رهاسازی نوروترانسمیترهای داخل سلول عصبی شوند. این اثرات در شکل ۳-۹ شرح داده شده است. در شرایط طبیعی (بخش A)، NET

پیش سیناپسی (خطوط کمرنگ)، نوراپی نفرین (NE، کمرنگ) را که از طریق اتصال وزیکولی رها می شود، بی اثر کرده و دوباره جذب می کند. در بخش B، آمفتامین (تیره)، هم به عنوان پیش ساز NET و هم مهارکننده بازبرداشت اثر نموده و باعث انتقال معکوس و مهار طبیعی برداشت نوراپی نفرین شده که در نتیجه سطح نوراپی نفرین در شکاف سیناپسی افزایش می یابد. در بخش C، عواملی همچون متیل فنیدات و کوکائین در بخش C، عواملی همچون متیل فنیدات و کوکائین (هگزاگون)، بازبرداشت نوراپی نفرین با واسطه NET را مهار کرده و پیام رسانی از طریق NE را تقویت می کنند.

## شیمیدارویی داروهای مقلد سمپاتیک

فنیل اتیل آمین، ممکن است به عنوان یک داروی مادر محسوب می شود که داروهایی مقلد سمپاتیک از آن مشتق شدهاند (شکل ۹–۴). این ترکیب متشکل از یک حلقه بنزن با یک زنجیره جانبی اتیل آمین است در محلهای زیر جایگزینی هایی انجام شود: ۱) در گروه آمین انتهایی ۲) در حلقه بنزن ۳) در کربنهای  $\alpha$  یا  $\beta$  زنجیره اتیل آمین. جایگزینی کروههای OH- در موقعیتهای  $\alpha$  و ۴، داروهای مقلد سمپاتیکی را می سازد که مجموعاً به عنوان کاتکولامین شناخته شدهاند. اثر تغییرات فنیل اتیل آمین، در جهتی است که میل ترکیبی داروها را برای گیرندههای  $\alpha$  و  $\alpha$  تغییر داد، که طیف گسترده، از فعالیت  $\alpha$  برای گیرندههای  $\alpha$  و  $\alpha$  تغییر داد، که طیف گسترده، از فعالیت  $\alpha$  تقریباً خالص (مـتوکسامین) تا فعالیی ذاتی فعال کردن گیرندهها را تحت تأثیر قرار دهد.

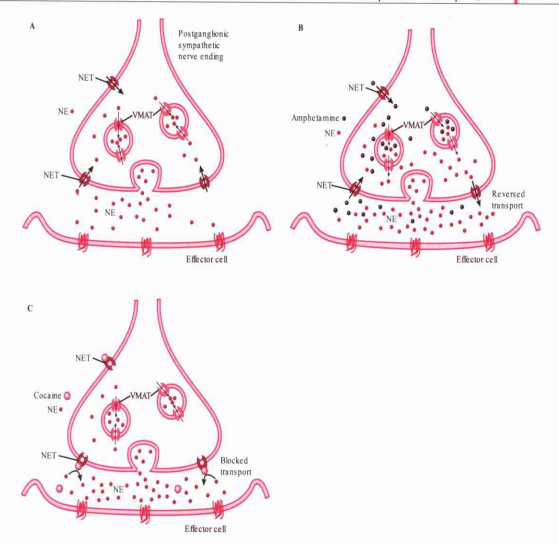
علاوه بر این، جهت تعیین میزان تمایل نسبی به زیر گـروههای گیرنده، ساختارهای شیمیایی هـمچنین خـواص فارماکوکینتیکی و فراهمیزیستی این مولکولها تعیین میکند.

A. جایگزینی در حلقه بنزن

حداکثر فعالیت گیرندههای x و  $\beta$  در ارتباط با کاتکو $\gamma$  هینها یافت شده است (داروهایی که گروههای OH- در موقعیتهای  $\gamma$  و  $\gamma$  دارند). نبود هریک از این گروهها بهخصوص گروه کربوکسیل در C-3، بدون جایگزینی دیگر در حلقه ممکن است بهطور بارزی قدرت داروها را کاهش دهد. به عنوان مثال، فنیل افرین (شکل  $\gamma$  قدرت کمتری نسبت به اپی نفرین دارد. در حقیقت، میل ترکیبی جهت گیرنده  $\gamma$  ایرابر کم می شود و تمایل به گیرنده ترکیبی جهت گیرنده  $\gamma$ 

<sup>1-</sup> Norepinephrine transporter

<sup>2-</sup> atomoxetine

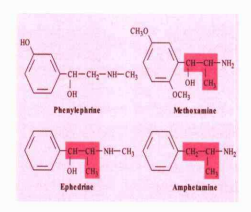


شکل ۳-۹. اهداف فارماکولوژیک ناقلهای مونوآمین. داروهای پر مصرف چون ضد افسردگیها. آمفتامینها و کوکائین، ناقلهای مونوآمین (نوراپینفرین دوپامین و سروتونین) را به گونههای مختلفی تحت تأثیر قرار میدهند. ۸. مکانیسم بازبرداشت نوراپینفرین (NE) به نورون آدرنرژیک را از طریق ناقل نوراپینفرین (NE) بستهبندی میشود. B,C. را از طریق ناقل فوراپینفرین (VMAT) بستهبندی میشود. جهت جزئیات بیشتر به متن مراجعه کنید.

 $\beta$  به جز در غلظتهای بسیار بالا، تقریباً قابل اغماض است. از طرف دیگر کاتکولامینها، توسط آنزیم کاتکول - 0- متیل ترانسفراز (COMT) که بیشتر در روده و کبد یافت می شود، غیرفعال می شوند، درنتیجه کاته کولامینها از طریق مصرف خوراکی چندان فعال نمی باشند (فصل  $\beta$  را ببینید)، نبود یک یا هر دو گروه  $\beta$ 04- در حلقه فنیل، فراهمی زیستی را پس از تجویز

خوراکی افزایش داده و بر مدتاثر میافزاید. علاوه بر این، نبود گروههای OH حلقه، توزیع مولکول را به سیستم عصبی مرکزی افزایش می دهد. به عنوان مثال، افدرین و آمفتامین (شکل -9) از راه خوراکی فعالند، طولانی اثر بوده و اثرات سیستم عصبی مرکزی که معمولاً با کاتکولامین ها دیده نمی شود را ایجاد می کنند.

شکل ۴-۹. فنیل اتبل آمین و بعضی کاتکولامینهای مهم کاتکول به عنوان مرجع نشان داده شده است.



شکل ۵-۹. مثالهایی از داروهای مقلد سمیاتیک غیرکاتکولامینی. گروه

# ایزویروپیل به صورت رنگی نشان داده شده است.

# B. جایگزینی در گروه آمین

افزایش اندازه جایگزینهای آلکیل در گروه آمین، فعالیت گیرنده را افزایش می دهد. به عنوان مثال جانشین شدن متیل در  $\beta$ نورایی نفرین، فعالیت آن را در سطح گیرندههای  $\beta$  تقویت می کند. فعالیت گیرنده  $\beta$  با جایگزینی ایزویروپیل در گروه آمینی

 $\beta_2$  بیشتر تقویت می شود (ایزویروترنول). آگونیستهای انتخابی عموماً به گروه جایگزین آمینی بزرگی احتیاج دارند. هر چه گروه جایگزین در آمین بزرگتر باشد، فعالیت آن در سطح گیرندههای کمتر است. به عنوان مثال، ایزویروترنول در سطح گیرندههای  $\alpha$ بسیار ضعیف می باشد.  $\alpha$ 

#### C. جایگزینی در کرین آلفا

جانشینی در کربن آلفا، اکسیداسیون توسط مونوآمینواکسیداز (MAO) را مهار کرده و طول اثر این داروها به خصوص غیر كاتكولامينها را افزايش مي دهد. افدرين و أمفتامين مثال هايي از ترکیباتی هستند که جایگزینی در کربن آلفا دارند (شکل ۵-۹). تركيبات ألفا \_ متيل، همچنين فنيل ايزويروپيل أمين نيز خوانده مى شوند. علاوه بر مقاومت أنها به اكسيداسيون توسط MAO، بعضی فنیل ایزوپروپیل آمینها توانایی تقویت شدهای در جایگزین شدن با کاتکولامین ها و رهاسازی آنها از جایگاههای ذخیرهای در اعصاب نورآدرنرژیک دارند (فصل ۶ را ببینید). بنابراین، بخشی از فعالیت آنها وابسته به حضور ذخایر طبیعی نورایی نفرین در بدن است. این داروها مقلدهای سمیاتیک با عمل غيرمستقيم هستند.

D. جایگزینی در کربن بتا

آگونیستهای با عمل مستقیم نوعاً یک گروه بتا ـ هیدروکسیل دارند، که دوپامین فاقد آن است. این گروه هیدروکسیل علاوه بر تسهیل فعال شدن گیرندههای آدرنرژیک ممکن است در ذخیره آمینهای مقلد سمپاتیک در وزیکولهای عصبی نیز نقش داشته باشد.

## اثر داروهای مقلد سمپاتیک بر دستگاهها

#### دستگاه قلبی ـ عروقی

 $\beta$ چارچوب کلی اعمال سلولی مقلدهای سمپاتیک در جداول  $\beta$  در و  $\alpha$  در و  $\alpha$  در و  $\alpha$  در قلب، عروق خونی و سیستههای عصبی هورمونی دخیل در تنظیم فشارخون، داروهای مقلد سمپاتیک دارای اثرات قلبی عروقی بارزی می باشند.

تأثیر داروهای مقلد سمپاتیک بر فشارخون در واقع برآیند آثیر این دارو بر ضربان قلب، عملکرد میوکارد، مقاومت عروق محیطی و بازگشت وریدی میباشد (شکل Y-3 و جدول Y-9 ببینید). کاته کولامینهای درونزاد، نوراپینفرین و اپینفرین، به علت فعال شدن هر دو نوع گیرنده  $\alpha$  و  $\beta$  اثرات قلبی  $\alpha$  عروقی پیچیدهای دارند. جهت فهم بهتر این مطلب بهتر است ابتدا اثرات قلبی  $\alpha$  عروقی داروهای مقلد سمپاتیک بر سطح گیرندههای آدرنرژیک انتخابی را مورد بحث قرار دهیم.

#### ۸. تأثیر فعالسازی گیرندههای ۵.

گیرندههای  $^{1}$  به میزان گسترده در بسترهای عروقی یافت می شوند که تحریک آنها موجب انقباض شریانی و وریدی می شوند. اثر مستقیم آنها بر قلب اهیمیت کیمتری دارد. یک آفهای نسبتاً خالص مانند فنیل افرین مقاومت شریانی محیطی را افزایش و ظرفیت وریدی را کاهش می دهد. مقاومت شریانی تقویت شده معمولاً به یک افزایش فشار خون می انجامد که مقدار این افزایش بستگی به دوز دارد (شکل  $^{2}$ - $^{9}$ ). در حضور رفلکسهای قلبی  $^{2}$  عروقی سالم، بالارفتن فشارخون سبب افزایش تحریک واگ به واسطه بارور سپتورها و کندشدن ضربان رفلکس های و گندشدن فربان قلب می شود که ممکن است کاملاً چشمگیر باشد (شکل  $^{2}$ - $^{9}$ ). فربان کم نشود که ممکن است برون ده قلبی متناسب با این کاهش ضربان کم نشود، زیرا بازگشت وریدی میکن است حجم ضربهای را افزایش دهد. به علاوه تحریک مستقیم گیرنده  $^{2}$  مذربرژیک قلب، می تواند یک اثر اینوتروپیک مثبت متوسط

گیرندههای آدرنرژیک	توزیع زیر گروههای	جدول ۳-۹
اعمال	بافت	نوع
انقباض	اغلب عضلات صاف	$\alpha_1$
	عروقی (عصبدهی شده)	
انقباض (مردمک را گشاد	عضله گشادکننده مردمک	
میکند)		
مو را راست میکند	عضله صاف راستكننده	
	مو	
انقباض	پروستات	
قدرت انقباض را میافزاید	قلب	
احتمالاً اثرات متعددي	گیرندههای آدرنرژیک و	$\alpha_2$
clرc.	پسسیناپسی CNS	
تجمع	پلاکتها	
مهار آزادشدن ناقل	پایانههای عصبی	
	آدرنرژیک و کولینرژیک	
انقباض	بعضى عضلات صاف	
	عروقى	
مهار ليپوليز	سلولهای چربی	
قدرت و سرعت انقباض را	قلب، سلولهای ژوکستا	$\beta_1$
میافزاید، ترشح رنین را	گلومرولار	
افزایش میدهد		
باعث شل شدن عضله	عضله صاف تنفسی، رحم	$\beta_2$
صاف می شود	و عضله صاف عروق	
افزایش برداشت پتاسیم	عضله اسكلتى	
گلیکوژنولیز را فعال میکند	کبد انسانی	
عـضلات دتـرسور را شـل	كيسه مثانه	$\beta_3$
میکند		
لیپولیز را تحریک میکند	سلولهای چربی	
عروق کلیوی را گشاد	عضله صاف	$D_1$

داشته باشد. این مسئله که هرگونه اثرات این عوامل بر فشارخون، با مکانیسمهای جبرانی بارو رفلکسها که به هوموستاز کمک میکنند، جبران میشود نیز حائز اهمیت است. از بین رفتن رفلکس بارورسپتوری، میتواند عواقب وخیمی داشته باشد. در صورتی که این رفلکس طی درمان با داروهای میهارکننده گانگلیونی میثل تریمتافان احذف شود، اثر

D,

انتهاى اعصاب

مے کند

مي كند.

أزادشدن ناقل را تنظيم

جدول ۴-۹ پاسخهای قلبی عروقی به آمینهای مقلد سمیاتیک<sup>۱</sup>

	فنيلافرين	اپینفرین	ايزوپروترنول
مقاومت عروقی (تونوسیته)			
جلدی، غشاهای مخاطی (α)	11	. ↑ ↑	O
$(eta_2$ عضله اسکلتی $(lpha)$	<b>↑</b>	↑ یا ↓	↓ ↓
$(\alpha  p_1)$ کلیوی	1	1	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
$(\beta  g)$ احشایی	11	۱↑ لي ↓	<b>.</b>
مقاومت محيطي كلي	111	Y↑ L ↓	↓↓
(eta  arepsilon  eta  (eta  eta) تونوسیته وریدی	1	1	
قلبى			
$(eta_1)$ قدرت انقباض	↑ L O	111	111
$(eta_1$ ضربان قلب (عمدتاً	↓ ↓ (رفلکس واگی)	↓ لي ↑	<b>↑</b> ↑↑
حجم ضربهای	↑.↓.0	1	<b>↑</b>
برونده قلبي	1	1	11
فشارخون			
متوسط	11	1	- t
دیاستولی	<b>↑</b> ↑	`↑ և ↓	11
سيستولى	<b>↑</b> ↑	11	0 یا ↓
فشار نبض	0	11	<b>↑</b> ↑

۱. مقادیر کم کاهش و مقادیر بالا، افزایش میدهد.

منقبض کننده فنیل افرین تا حدود ۱۰ برابر افزایش می یابد و برادی کاردی روی نمی دهد (شکل Y-P)، که مؤید آن است که کاهش ضربان قلب با افزایش فشارخون القا شده توسط فنیل افرین ارتباط دارد که رفلکسی بیشتر از آنکه تحت تأثیر فعالیت گیرنده های x باشد، رفلکس طبیعی است.

افرادی که دچار نقصان فعالیت اتونوم می باشند (ناشی از نقص خالص اتونوم مانند آنچه در مطالعه مورد ابتدای فصل مطرح گردید و یا ناشی از علل شایع تری همچون نوروپاتی دیابتی)، چنین واکنش بیش حساسیتی افزایش یافتهای را به اکثر محرکها و داروهای منقبض کننده نشان می دهند. این امر تا حد زیادی ناشی از اختلال در بارورفلکس جبرانی می باشد. چنین بیمارانی ممکن است با تجویز داروهای مقلد سمپاتیک با تحریک گیرندههای  $\alpha$  یا  $\alpha$  به ترتیب دچار افزایش بسیار زیاد ضربان قلب و یا فشار خون شوند. به هر حال این امر می تواند مزیتی در درمان این افراد باشد. میدودرین (آگونیست  $\alpha$ ) اغلب جهت کاهش وضعیت افت فشارخون وضعیتی در این افراد تجویز می گردد.

تفاوتهای عمدهای در نوع گیرندهها در بسترهای عروقی متعدد وجود دارد (جدول ۴-۹). عروق پوست عمدتاً دارای

گیرندههای  $\alpha$  میباشند و مانند عروق احشایی در پاسخ به اپی نفرین و نوراپی نفرین تنگ می شوند. عروق عضله اسکلتی ممکن است بسته به این که گیرندههای  $\alpha$  یا  $\beta$  فعال شده باشند، تنگ یا گشاد شود. عروق خونی موکوس بینی دارای گیرندههای  $\alpha$  هستند که توجیه کننده اثرات ضد احتقان داروهای تجویز موضعی داروهای تنگ کننده عروقی میباشد (رجوع کنید به کاربردهای داروهای مقلد سمپاتیک).

 $\alpha_2$  تأثير فعال سازى گيرندههاى B.

گیرندههای آدرنرژیک  $_2$ »، در عروق موجود بوده و فعال شدن آنها باعث انقباض عروقی می گردد. این اثر طی تجویز موضعی آنها باعث انقباض عروقی می گردد. این اثر طی تجویز موضعی گونیستهای  $_2$ »، تزریق سریع داخل وریدی یا مقادیر بالای دوزهای خوراکی حاصل می شود. تجویز سیستمیک این عوامل با اثر بر گیرندههای  $_2$ » مرکزی باعث مهار تون سمپاتیک و فشارخون و در نتیجه محو این علایم می شود. به همین دلیل است که آگونیستهای  $_2$ »، به عنوان مهارکننده سمپاتیک در درمان افزایش فشارخون، کاربرد دارند (فصل ۱۱). در بیماران

۲. †: افزایش ↓: کاهش O: بدون تغییر

دچار نقص خالص اتونوم، که با دژنراسیون اختصاصی رشتههای نورآدرنرژیک پسگانگلیونی همراه است، کلونیدین ممکن است باعث افزایش فشارخون گردد چرا که اثرات مرکزی مهارکننده سمپاتیک کلونیدین نامربوط خواهد بود، حال آنکه انقباض عروقی محیطی همچنان پایدار باقی میماند.

#### $\beta$ . تأثیر فعال سازی گیرندههای C

پاسخ فشارخون به آگونیستهای آدرنرژیک گیرنده  $\theta$  به میزان اثرات متقابل آن بر قلب و عروق بستگی دارد. تحریک گیرندههای  $\theta$  طی افزایش انقباض پذیری قلب و افزایش ضربان قلب (ناشی از اثر مستقیم بر گره سینوسی)، برون ده قلبی را افزایش می دهند. آگونیستهای بتا همچنین با فعال کردن گیرندههای  $\theta$  مقاومت عروقی را کاهش می دهند که منجر به اتساع عروقی در بسترهای عروقی خاص می شود (جدول  $\theta$ – $\theta$ ). ایزوپروترنول ، یک آگونیست غیرانتخابی  $\theta$  می باشد که هر دو ایزوپروترنول ، یک آگونیست غیرانتخابی  $\theta$  می باشد که هر دو نوع گیرنده  $\theta$  و  $\theta$  را تحریک می کند. اثر خالص آن، ثابت نگاه داشتن یا افزایش خفیف فشارخون سیستولیک و کاهش فشارخون دیاستولی می باشد که نهایتاً منجر به کاهش فشارخون متوسط می گردد (شکل  $\theta$ – $\theta$ ).

اثرات مستقیم بر قلب عمدتاً توسط گیرندههای  $\beta_1$ اعـمال می شوند اگر چه به خصوص در نارسایی قلبی گیرندههای  $\beta_2$ و به نسبت کمتر  $\alpha$  نیز درگیرند. فعال شدن گیرنده  $\beta$  در سلولهای قلبی به افزایش جریان ورودی کلسیم میانجامد که هم عواقب الكتريكي (شكل ۵-۹) و هم مكانيكي دارد. فعاليت ضربان ساز، چه در حالت طبیعی (گره سینوسی ـ دهلیزی) و چه در حالت طبیعی (مثلاً فیبرهای پورکنژ) افزایش میابد (اثر **کرونوتروپیک مثبت**<sup>۳</sup>). سرعت هدایت در گره دهلیزی بطنی افزایش یافته (اثر دروموتروپیک مثبت<sup>†</sup>) و دوره تحریک نایذیری کاهش می یابد. قدرت انقباض ذاتی افزایش یافته (اثر اینوتروپیک مثبت<sup>۵</sup>) و شلشدن تسهیل میگردد. در نتیجه پاسخ انقباضي عضله قلبي ايزوله، به شدت افزايش يافته اما طول مدت آن کم می شود. در قلب به طور ایزوله، فشار داخل بطنی سریع تر بالا و پایین رفته و زمان تخلیه کاهش می باید. این اثرات مستقیم در غیاب رفلکسهایی که با تغییرات فشارخون برانگیخته می شوند، (مثلاً در قلب ایزوله و بیماران مبتلا به انسداد عقدهای)، به سادگی نشان داده می شود. در حضور فعالیت رفلکسی طبیعی اثرات مستقیم اعمال شده بر ضربان قلب، ممکن است بر یک پاسخ رفلکسی به تغییرات فشارخون غلبه كند. تحريك فيزيولوژيك قلب توسط كاتكولامينها، جريان

خون کرونری را افزایش می دهد. مشخص شده است که گیرندههای  $\beta_3$  در قلب انسان بیان شدهاند و ممکن است در حالتهای مختلف بیماریهای قلبی دچار خودتنظیمی افزایشی شوند اما ارتباط آن با این بیماریها هنوز نامشخص است.

## D. تأثیر فعالسازی گیرندههای دوپامین

تجویز داخل وریدی دوپامین طی فعال کردن گیرندههای  $D_1$  باعث اتساع عروق کلیوی، طحالی، کرونری، مغزی و احتمالاً سایر عروق مقاومتی می شود. فعال شدن گیرندههای  $D_1$  در سیستم عروق کلیوی، همچنین ممکن است باعث دفع آب و سیستم عروق کلیوی، همچنین ممکن است باعث دفع آب و نمک می گردد. اثرات بالینی مفید دوپامین بر کلیه، افزایش خونرسانی کلیه  $^{\rm V}$  در موارد الیگوری (کاهش غیرطبیعی برون ده ادراری) می باشد. فعال شدن گیرندههای  $D_2$  پیشسیناپسی آزاد شدن نوراپی نفرین را سرکوب می کنند، ولی سهیم بودن این موضوع در اثرات قلبی = 2 عروقی دوپامین مشخص نیست. دوپامین، گیرندههای = 2 را نیز در قلب فعال می کند. در مقادیر کم، ممکن است مقاومت محیطی کاهش یابد. تزریق دوپامین با سرعتهای بالاتر، گیرندههای = 2 می عروقی را فعال کرده و به تنگی عروق از جمله بستر عروقی کلیوی منجر می شود. در نتیجه سرعت بالای تزریق، دوپامین ممکن است اثرات اپی نفرین را سرعت بالای تزریق، دوپامین ممکن است اثرات اپی نفرین را تقلید کند.

#### اثرات غيرقلبي داروهاي مقلد سمياتيك

در واقع گیرندههای آدرنرژیک در تمامی دستگاههای بدن موجود میباشند. این بخش به بررسی فعالیت گیرندههای آدرنرژیک که مسؤول اثرات درمانی داروهای مقلد سمپاتیک و یا عوارض آنها میباشند، میپردازد. شرح دقیق تر کاربردهای درمانی داروهای مقلد سمپاتیک در ادامه فصل آورده می شود.

تحریک گیرندههای  $eta_2$  در عضلات صاف برونش، سبب اتساع برونشها میشود. در نتیجه آگونیستهای  $eta_2$  در درمان موارد آسم از اهمیت بسزایی برخوردار هستند (رجوع به فصل ۲۰ و جدول ۳–۹).

در چشم، عضله شعاعی عنبیه که گشادکننده مردمک است دارای گیرندههای  $\alpha$  است. بنابراین فعال شدن گیرندههای  $\alpha$  با داروهایی چون فنیل افرین به میدریاز می انجامد (شکل  $\alpha$  و داروهایی خون فنیل افرین به میدریاز می انجامه (شکل  $\alpha$  و ا

<sup>1-</sup> Isoproterenol 2- Increased calcium influx

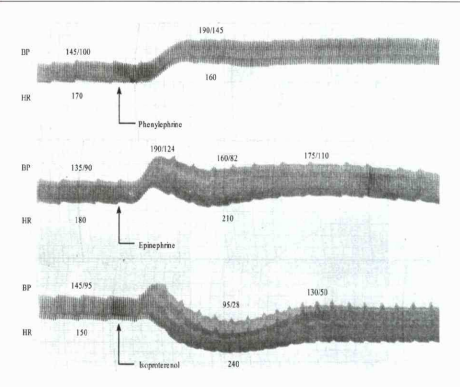
<sup>3-</sup> Positive chronotropic effect

<sup>4-</sup> Positive dromotropic effect

<sup>5-</sup> Positive inotropic effect

<sup>6-</sup> Natriuresis

<sup>7-</sup> perfusion



شکل -9. اثرات یک مقلد سمپاتیک انتخابی  $\alpha$ (فنیل افرین) انتخابی  $\beta$ (ایزوپروترنول) و غیرانتخابی (اپینفرین) که به صورت داخل وریدی و یک جا به سگ تزریق شده است (BB= فشارخون، HB= ضربان قلب). رفلکسها در این حیوان بیهوش شده کاهش یافته اما حذف نشدهاند.

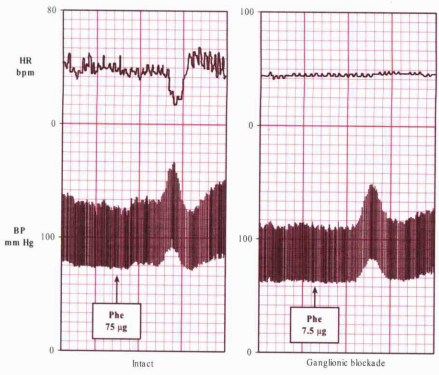
ببینید). محرکهای  $\alpha$  بر فشار داخل چشمی نیز اثرات مهمی اعمال میکنند. شواهد موجود حاکی از آنند که آگونیستهای  $\alpha$  جریان خروجی مایع زلالیه از چشم را افزایش داده و فشار داخل چشمی را میکاهند. بالعکس، آگونیستهای  $\beta$  اثر اندکی دارند اما  $\beta$  آنتاگونیستهای  $\beta$  از تولید مایع زلالیه میکاهند (فصل ۱۰ را

 $c_i$  در دستگاه ادراری – تناسلی قاعده مثانه، اسفنگتر پیشابراه و پروستات حاوی گیرندههای  $\alpha_{1A}$  هستند که سبب انقباض شده و بنابراین سبب کنترل ادرار می گردند. این اثر بیانگر آن است که چرا احتباس ادراری از عوارض احتمالی تجویز آگونیست گیرنده  $\alpha_{1A}$  همچون میدودرین میباشد و اینکه چرا آنتاگونیستها  $\alpha_{1A}$  مدیریت درمان علائم انسداد مجرای ادراری استفاده می شود. فعالیت گیرنده  $\alpha_{1A}$  در مجرای دفران کیسههای منی و پروستات در انزال نرمال ایفای نقش می کنند. برطرف شدن نعوظ که در حالت طبیعی پس از انزال رخ می دهد نیز توسط ایی نفرین و احتمالاً نوروپپتید  $\alpha_{1A}$  آزاد شده از اعصاب سمپاتیک صورت می گیرد. به نوروپپتید  $\alpha_{1A}$ 

نظر میرسد فعالشدن آلفا اثر مشابهی در برطرف کردن نعوظ در بافت نعوظی حیوانات مؤنث داشته باشد.

غدد بزاقی حاوی گیرندههای آدرنرژیکی هستند که ترشح آمیلاز و آب را تنظیم میکنند. با این وجود، برخی از داروهای مقلد سمپاتیک مانند کلونیدین علائم خشکی دهان ایجاد میکنند. مکانیسم این اثر نامعلوم است اما احتمالاً اثرات اعمال شده بر سیستم اعصاب مرکزی مسئول آن هستند گرچه اثرات محیطی نیز ممکن است دخیل باشند.

غدد عرق آپوکرین واقع در کف دستها و چندین منطقه دیگر با افزایش تولید عرق به محرکهای گیرنده آدرنرژیک پاسخ میدهند. این غدد، غدد آپوکرین غیر تنظیمکننده دما هستند که معمولاً با استرس روانی در ارتباطند (غدد عرق اکرین تنظیمکننده دما که به طور گسترده در بدن توزیع شدهاند، توسط اعصاب پس عقدهای کولینرژیک سمپاتیک که گیرندههای کولینرژیک موسکارینی را فعال میکنند، تنظیم میشوند، فصل ۶ را بینید).



شکل ۷-۹. تأثیر مهار گانگلیونی بر پاسخ ناشی از فنیلافرین (Phe) در انسان. چپ: تأثیرات قلبی ـ عـروقی تـجویز دوز بـولوس داخـل وریـدی فنیلافرین، آگونیست انتخابی گیرنده α در فرد با فعالیت بار و رفلکسی اتونوم سالم. به این نکته دقت کنید که افزایش فشارخـون (BP) بـا واسـطه فعالیت بارورفلکسی جبرانی، باعث کاهش ضربان قلب (HR) میشود. راست: پاسخ در همان فرد، زمانی که رفلکس اتونوم توسط مهارکننده گانگلیوتی تریمتافان مهار شده است. توجه نمایید که فشارخون در وضعیت استراحت، کاهش و ضربان قلب با تجویز تریمتافان به علت حذف سـمیاتیک و پاراسمپاتیک افزایش مییابد (HR متفاوت است). در صورت فقدان بارورفلکس جبرانی، جهت ایجاد افزایش فشارخون به میزان مشابه قبل، حدوداً

داروهای مقلد سمپاتیک، اثرات مهمی بر متابولیسم واسطهای دارند. فعال شدن گیرندههای  $\beta$  آدرنرژیک در سلولهای چربی به افزایش لیپولیز و افزایش آزادشدن اسیدهای  $\beta_3$  رسترول در خون می انجامد. گیرندههای آدرنرژیک در ایجاد این پاسخ در حیوانات ایفای نقش می کنند ولی احتمالاً نقش این عوامل در انسان کم می باشد. سلولهای چربی انسان حاوی گیرندههای  $\alpha_2$  نیز می باشند که با کاهش ممپاتیک گلیکوژنولیز را در کبد تقویت می کنند که منجر به افزایش آزادشدن گلوکژ به جریان خون می شوند. اثرات کاتکولامینها در کبد انسان احتمالاً به طور عمده توسط کاتکولامینها در کبد انسان احتمالاً به طور عمده توسط گیرندههای  $\alpha_1$  انجام می گیرنده گرچه گیرندههای  $\alpha_2$  انجام می گیرنده گرچه گیرندههای  $\alpha_3$  انجام می گیرنده گرچه گیرندههای  $\alpha_4$ 

است ایفای نقش کنند. کاتکولامینها در غلظتهای بالا ممکن است سبب اسیدوز متابولیک نیز شوند. فعال شدن گیرندههای  $\beta_2$  رقونزاد یا داروهای مقلد سمپاتیک، آدرنرژیک توسط اپی نفرین درونزاد یا داروهای مقلد سمپاتیک، برداشت پتاسیم به داخل سلول را افزایش داده و به افت پتاسیم خارج سلولی می انجامد. این اثر ممکن است به افت غلظت پتاسیم پلاسما در جریان استرس منجر شده و یا با بالارفتن پتاسیم پلاسما در طول ورزش مقابله کند. انسداد این گیرندهها ممکن است افزایش پتاسیم پلاسما در جریان ورزش را تشدید نماید. از سوی دیگر، اپی نفرین در درمان هیپرکالمی در شرایط خاص کاربرد دارد، هر چند تجویز سایر داروهای آلترناتیو بدین منظور، مرسومتر است. گیرندههای  $\beta_2$  و  $\alpha_2$  که در جزایر پانکراسی منظور، مرسومتر است. گیرندههای  $\alpha_3$  و  $\alpha_4$  که در جزایر پانکراسی بیان می شوند، ترشح انسولین را به ترتیب افزایش و کاهش

میدهند اگر چه تنظیمکننده عمده آزادشدن انسولین غلظت پلاسمایی گلوکز میباشد.

کاتکوVمینها تنظیمکننده درونزاد مهم ترشح هورمون از تعدادی از غدد میباشند. همان گونه که قبلاً ذکر شد، ترشح انسولین توسط گیرندههای  $\beta$  تحریک و توسط گیرندههای مهار میشود. ترشح رنین نیز به طور مشابهی توسط گیرندههای داروهای آنتاگونیست گیرنده  $\beta$ ممکن است با کاهش رنین پلاسما داروهای آنتاگونیست گیرنده  $\beta$ ممکن است با کاهش رنین پلاسما حداقل تا حدودی فشارخون را در مبتلایان به فشارخون کاهش ده ده گیرندههای آدرنرژیک ترشح هورمون پاراتیروئید، کلسی تونین، تیروکسین و گاسترین را نیز تنظیم میکند. با این وجود، اهمیت فیزیولوژیک این مکانیسمهای کنترلی احتمالاً اندک است. ایی نفرین و عوامل مرتبط در غلظتهای بالا، سبب انکوسیتوز میشوند بخشی از لکوسیتوز حاصل، ناشی از افزایش مهاجرت گلبولهای سفیدی است که به جدار عروق چسبیده و از جریان عمومی خون پنهان هستند.

عمل مقلدهای سمیاتیک بر CNS بسته به توانایی آنها در عبور از سد خونی ـ مغزی متغیر است. کاتکولامینها تقریباً به طور کامل از این سد پس زده شده و اثرات سیستم عصبی مرکزی آنها تنها در صورت تزریق با بالاترین سرعت، آشکار میشوند. این اثرات از "عصبانیت" تا "رهاسازی حداکثری أدرنالين " يا "احساس قريبالوقوع بودن يك فاجعه " متغير است. به علاوه اثرات محیطی آگونیستهای گیرندههای  $\beta$  آدرنرژیک از جمله تاکیکاردی و لرزش شبیه تظاهرات اضطراب است. بالعكس، تركيبات غيركاتكولاميني با اعمال غيرمستقيم (مانند آمفتامین)، که به راحتی از گردش خون وارد CNS می شوند تأثیرات بسیار متفاوتی از نظر کیفی در CNS ایجاد میکنند. این اعمال از هوشیاری خفیف همراه با افزایش توجه به کارهای خسته کننده تا بالارفتن خلق، بی خوابی، سرخوشی و بی اشتهایی و حتى رفتارهاى شديد جنون آميز متغير است. اين اثرات را نمی توان به سادگی به اعمال ناشی از گیرنده های  $\alpha$  یا  $\beta$  نسبت داد و ممکن است نمایانگر تقویت فرآیندهای ناشی از دویامین یا دیگر اثرات این داروها در CNS باشند.

#### داروهای ویژه مقلد سمیاتیک

## كاتكولامينهاي درونزاد

اپی نفرین (آدرنالین) آگونیست هر دو گیرنده lpha و eta میباشد. در نتیجه این دارو یک تنگکننده عروقی و محرک قلبی قوی

میباشد. بالارفتن فشارخون سیستولیک به دنبال آزادسازی یا تجویز اپی نفرین به واسطه اعمال اینوتروپیک و کرونوتروپیک مثبت آن بر قلب (عمدتاً گیرندههای  $\beta_1$ ) و تنگی عروقی القا شده در بسیاری از بسترهای عروقی (گیرندههای  $\beta_1$ )، ایجاد میشود. اپی نفرین گیرندههای  $\beta_2$  موجود در برخی عروق (مانند عروق خونی عضله اسکلتی) را نیز فعال کرده و به اتساع عروقی می انجامد. در نتیجه، ممکن است در نهایت مقاومت محیطی افت کند که این امر، افت فشار دیاستولیک متعاقب تزریق اپسی نفرین را تـوجیه می نماید (شکل  $\beta_-$ 9 و جدول  $\beta_-$ 9). فعال شدن گیرندههای  $\beta_2$  در عضله اسکلتی با افزایش جریان خـون طـی ورزش ارتـباط دارد. اپـینفرین تـحت شرایط فیزیولوژیک، عمدتاً به عنوان هورمون عمل می کند و پس از فیزیولوژیک، عمدتاً به عنوان هورمون عمل می کند و پس از دوردست اعمال اثر می نماید.

نسوراپی نفرین (لوارترنول نورآدرنالین) آگونیست گیرندههای  $\alpha_1$  و  $\alpha_2$  می باشد. نوراپی نفرین همچنین از توانایی یکسانی شبیه به اپی نفرین در تحریک گیرندههای  $\beta_1$  برخوردار است، اما اثر نسبتاً اندکی بر گیرندههای  $\beta_2$ اعمال می کند. در نتیجه نوراپی نفرین، مقاومت محیطی، فشارخون سیستولیک و دیاستولیک را افزایش می دهد. تحریک بارورفلکس جبرانی سعی در غلبه بر اثرات کرونوتروپیک مثبت مستقیم نوراپی نفرین دارند؛ در حالی که اثرات اینوتروپیک مثبت آن بر قلب حفظ می گدند.

دوپامین، پیشساز سنتز نوراپی نفرین است (رجوع به شکل ۱۶–۵). اثرات قلبی ـ عروقی آن در بالا شرح داده شده است. دوپامین درونزاد، احتمالاً دارای اثرات مهمی در تنظیم ترشح ســـدیم و فـــعالیت کــلیوی مــیباشد. دوپامین یکــی از نوروترانسمیترهای عمده در دستگاه اعصاب مرکزی است که در تحریکهای وابسته به پاداش در مقوله اعتیاد نقش دارد. کاهش و نقصان آن در عقدههای قاعدهای منجر به ایجاد بیماری پارکینسون میشود که با تجویز پیشساز آن (لوودوپا)، قابل درمان است. گیرندههای دوپامین، همچنین اهدافی جهت داروهای آنتیسایکوتیک میباشند.

## داروهای مقلد سمپاتیک با اثر مستقیم

پیش از این فنیل افرین زمانی که فعالیت آگونیستهای خالص  $\alpha_1$  شرح داده شد، مورد بحث قرار گرفت (جدول ۲-۹). از آنجایی که از مشتقات کاتکولامین نمی باشد (شکل ۵-۹) توسط

COMT غیرفعال نشده و طول اثر بیشتری نسبت به كاتكولامينها دارد. فنيل افرين يك داروي ايجادكننده ميدرياز و نیز یک ضداحتقان مؤثر است، به علاوه این دارو می تواند جهت بالابردن فشارخون مورد استفاده می گیرد (شکل ۶-۹).

میدودرین ایک پیش داروست که با هیدرولیز آنزیمی به دس گلیمیدودرین<sup>۲</sup> تبدیل میشود که یک آگونیست انتخابی گیرنده ۵٫ می باشد. حداکثر غلظت دس گلی میدودرین، ۲ ساعت پس از تجویز میدودرین حاصل می شود. اندیکاسیون اصلی ميدودرين درمان افت فشارخون وضعيتي است كه نوعاً به خاطر اختلال عملكرد سيستم عصبي خودكار ايجاد مي شود. گرچه اين دارو در از بین بردن افت فشارخون در حالت ایستاده کارآیی دارد. ولى ممكن است در حالت درازكش، نيزفشارخون را بالا ببرد.

آ گونیستهای انتخابی گیرنده  $\alpha_2$  با اعمال خود در سیستم عصبی مرکزی، تأثیر بسزایی در کاهش فشارخون دارند گرچه استفاده مستقیم از آنها در عروق خونی ممکن است سبب تنگی عروقی شود. چنین داروهایی (مانند کلونیدین، متیل دوپا، **گوانفاسین**<sup>۳</sup>، **گوانابنز**<sup>†</sup>) در درمان فشارخون (و بعضی شرایط دیگر) مفیدند و در فصل ۱۱ بحث شدهاند. آرامبخشی یکی از اثرات جانبی این داروها بوده و آگونیست جدیدتر  $\alpha_2$  (که بر گیرندههای ایمیدازولین نیز مؤثرند) با اثرات جانبی کـمتر بـر دستگاه عصبی مرکزی در خارج از ایالات متحده آمریکا جهت درمان فشارخون در دسترس میباشند (موکسونیدین<sup>۵</sup> ریلمنیدین<sup>۶</sup>) از سوی دیگر دگزمدتومیدین ۲ برای آرامبخشی در بیمارانی که پیش از بیهوشی و مراقبتهای مربوط به آن اندیکاسیون دارد. این دارو همچنین نیاز به استفاده از اپیوئید در کنترل درد را کاهش میدهد. و در نهایت تیزانیدین به عنوان شل کننده عضلانی مرکزی مورد استفاده قرار می گیرد.

اکسی متازولین  $^{\Lambda}$ ، آگونیستهای  $\alpha$  با عمل مستقیم هستند. این داروها به خاطر تواناییشان در تنگی عروق مخاط بینی به عنوان ضداحتقانهای موضعی مورد استفاده قرار گرفتهاند. اکسی متازولین در مقادیر بالا، ممکن است سبب افت فشارخون شود که تصور می شود به دلیل یک اثر مرکزی شبه کلونیدین باشد (فصل ۱۱). اکسیمتازولین میل اتصالی قابل ملاحظهای برای گیرندههای م<sub>ح</sub>α دارد.

ایزوپروترنول (ایزوپرنالین) یک آگونیست بسیار قدرتمند گیرنده  $\beta$ است و اثر اندکی بر گیرندههای  $\alpha$  دارد. این دارو اعمال کرونرتروپیک و اینوتروپیک مثبت داشته و از آنجا که تقریباً به طور انحصاری گیرندههای  $\beta$  را تحریک میکند، یک گشادکننده عروقی قوی محسوب می شود. این اعمال منجر به افزایش قابل

توجه برون ده قلبی ناشی از افت فشار دیاستولیک و فشار متوسط شریانی و همچنین کاهش یا افزایش خفیف فشار سیستولیک می شود (جدول ۴-۹، شکل ۶-۹).

آ گونیستهای انتخابی گیرنده  $\beta$  به خاطر جدابودن اثرات و  $\beta_2$  حاصل، بسیار بااهمیتند (جدول ۲-۹). گرچه این تفکیک  $\beta_3$ ناکامل است، اما برای کاهش عوارض جانبی در بسیاری از موارد مصرف باليني، كافي است.

آگونیستهای انتخابی گیرنده  $\beta_1$ ممکن است با تاکیکاردی  $\beta$  وفلکسی کمتری نسبت به آگونیستهای غیرانتخابی گیرنده (مانند ایزوپرترنول)، برون ده قلبی را افزایش دهند (شکل ۸-۹) زیرا این داروها در فعال کردن گیرندههای  $\beta_2$  متسع کننده عروقی  $\beta_1$  کم تر مؤثرند. دوبو تامین ابتدا به عنوان یک آگونیست نسبی شناخته شده بود ولی دارای عملکرد چندگانهای است. ساختار شیمیایی آن شبیه دوپامین است ولی اثراتش را اغلب از طریق فعال شدن گیرندههای  $\alpha$  و  $\beta$  اعتمال می کند. فرآورده بالینی دوبوتامین، مخلوط ایزومرهای راسمیک (+) و (-) میباشد که  $\alpha_2$  و  $\alpha_1$  و ارای فعالیتهای متضادی بر سطح گیرندههای و دارای مى باشند. ايزومر (+) آگونيست  $\beta_1$  و آنتاگونيست  $\alpha_1$  قدرتمندى است. ایزومر (\_) یک آگونیست قوی  $\alpha_1$ است که در صورتی که به تنهایی تجویز گردد میتواند تنگی عروقی قابل ملاحظهای ایجاد کند. تأثیر نهایی دوبوتامین بر قلب و عروق مؤید فارماکولوژی پیچیده این دارو میباشد. اثرات اینوتروپیک مثبت هستند. اثرات اینوتروپیک نسبت به کرونوتروپیک این دارو در  $\alpha_1$  مقایسه با ایزویرترنول بیشتر است. فعال شدن گیرندههای احتمالاً توجيه كننده عدم كاهش قابل ملاحظه مقاومت محيطى طی مصرف این دارو میباشد.

عوامل انتخابی گیرنده  $\beta_2$  (شکل ۸-۹ را ببینید) در درمان آسم جایگاه ویژهای یافتهاند و در فصل ۲۰ شرح داده شدهاند.

### داروهای مقلد سمیاتیک با اعمال چندگانه

2- Desglymidodrine

4- Guanabenz

6- Rilmenidine

8- Oxymetazoline

افدرین ۹ در گیاهان متعددی یافت شده و بیش از ۲۰۰۰ سال است که در چین استفاده می شود. این دارو به عنوان اولین داروی خوراکی مقلد سمپاتیک، در سال ۱۹۲۴ به پزشکی غربی معرفی شد. این دارو در Ma-huang که یک درمان گیاهی رایج است، یافت می شود (فصل ۶۴ را ببینید) Ma-huang علاوه بر افدرین

<sup>1-</sup> Midodrine

<sup>3-</sup> Guanfacine

<sup>5-</sup> Moxonidine

<sup>7-</sup> Dexmedetomidine

<sup>9-</sup> Ephedrine

پسودوافدرین به عنوان پیشساز تولید متامفتامین بوده که منجر شده تا فروش آن با محدودیتهایی مواجه شود.

### داروهای مقلد سمپاتیک با اثر غیرمستقیم

همان طور که پیش از این اشاره شد، داروهای مقلد سمپاتیک با اثرات غیرمستقیم دارای یکی از دو مکانیسم اثر زیر میباشند (شکل ۳-۹). اول آنکه، ممکن است وارد انتهای اعصاب سمپاتیک شده و ترانسمیترهای کاته کولامینی ذخیره شده را جابجا نمایند. چنین داروهایی "شبه آمفتامینی" یا "جابجاکننده" نامیده میشوند. دوم آنکه، از طریق تداخل با فعالیت ناقل نوراپی نفرین، (NET) مانع بازجذب نوروترانسمیترهای رهاشده، می شوند.

#### A. شبه أمفتامين ها

آمفتامین یک مخلوط راسمیک فنیل ایزوپروپیل آمین (شکل ۵-۵) است که عمدتاً به خاطر موارد استفاده درست و سوء استفاده از آن به عنوان یک محرک سیستم عصبی مرکزی اهمیت دارد (فصل ۳۲ را ببینید). فارماکوکینتیک آن مشابه افدرین است، با این وجود آمفتامین حتی آسان تر به سیستم عصبی مرکزی وارد می شود و در آن جا اثرات تحریکی قابل توجهای بر خلق و خو و اثر کاهندهای بر اشتها اعمال می کند. ایزومر D، قدرت بیشتری نسبت به ایزومر L دارد. اثرات آمفتامین با واسطه رهاسازی نوراپی نفرین و تا حدی دوپامین روی می دهد.

متآمفتامین (N- متیل آمفتامین) بسیار شبیه آمفتامین بوده و حتی در مقایسه با آمفتامین، اعمال مرکزی بیشتری نسبت به اعمال محیطی دارد. فنمترازین بی مشتق فنیل ایزوپروپیل آمین با اثرات شبه آمفتامین است. این دارو به عنوان یک داروی ضداشتها تولید شده و دارویی است که به طور رایج مورد سوءاستفاده نیز قرار می گیرد. متیل فنیدات میکی از مشتقات آمفتامین است که اثرات فارماکولوژیک عمده و پتانسیل سوءاستفاده ای مشابه آمفتامین دارند. متیل فنیدات، احتمالاً در بعضی بیماران مبتلا به اختلال بیش فعالی و کاهش توجه (بخش کاربردهای بالینی داروهای سمپاتومیمتیک را ببینید)، سودمند می باشد. مودافینیل مداروی برانگیزاننده روانی است که از لحاظ ساختاری، پروفایل نوروشیمیایی و اثرات رفتاری متفاوتی لحاظ ساختاری، پروفایل نوروشیمیایی و اثرات رفتاری متفاوتی





 $eta_2$  شکل ۸-۹. نمونههای آگونیستهای انتخابی  $eta_1$  و

دارای آلکالوئیدهای شبه افدرین متعددی است. از آنجا که افدرین یک فنیل ایزوپروپیل آمین غیرکاتکولامینی است (شکل -9)، فراهمی زیستی بالایی داشته و نسبتاً طولانی اثر است (به جای دقیقه بیشتر در حد ساعت). بخش قابل توجهی از این دارو، همانند بسیاری از فنیل ایزوپروپیل آمینهای دیگر، بدون تغییر در ادرار ترشح می شود. ترشح افدرین، از آنجا که باز ضعیفی است، می تواند با اسیدی شدن ادرار تسهیل گردد.

افدرین علی رغم سابقه طولانی استفاده از آن، در انسان به طور گسترده مطالعه نشده است. توانایی آن در فعال کردن گیرندههای  $\theta$  احتمالاً استفاده ابتدایی از آن در آسم را توجیه می نماید. از آنجا که این دارو به سیستم عصبی مرکزی دسترسی دارد، یک محرک خفیف است. FDA فروش مکمل های رژیمی حاوی افدرا را به دلیل نگرانی ها و خطرات آن ممنوع کرده است.

فنیل پروپانولامین ۱، ترکیبی شایع به عنوان سرکوبکننده اشتها میباشد که به صورت بدون نسخه نیز عرضه می گردد. از آنجا که مصرف این دارو با بروز سکتههای مغزی خونریزی دهنده در زنان جوان ارتباط داشته است، در حال حاضر از بازار دارویی جمع آوری شده است. پسودوافدرین یکی از ۱۴ انانتیومر افدرین بوده که به صورت داروی بدون نیاز به نسخه در دسترس است و در بسیاری از ترکیبات ضداحتقان حضور دارد. به هر حال

<sup>1 -</sup> Phenylpropanolamine

<sup>3-</sup> displacer

<sup>5-</sup> Methylphenidate

<sup>4-</sup> Phenmetrazine

<sup>6-</sup> Modafinil

نسبت به آمفتامین دارد. مکانیسم عمل آن به خوبی مشخص نشده است ولی باعث مهار هر دو ناقل نوراپینفرین و دوپامین و در نتیجه افزایش غلظت سیناپسی نوراپینفرین، دوپامین و هـمچنین سـروتونین و گلوتامات و کاهش میزان GABA میشود. عمدتاً جهت افزایش زمان بیداری در اختلال نارکولپسی و بعضی وضعیتهای دیگر، به کار گرفته میشود. تجویز این دارو اغلب با افزایش فشارخون و ضربان قلب همراهی داشته است که البته در حد خفیف میباشد. (کاربردهای درمانی داروهای مقلد سمپاتیک را ببینید).

تیرآمین (شکل ۵-۶ را ببینید)، محصول جانبی طبیعی متابولیسم تیروزین در بدن و با هیدروکسیلاسیون تیروزین در طول تخمیر، در غلظتهای زیاد و در غذاهای غنی از پروتئین تولید می شود (جدول ۵–۹). این ماده به سادگی توسط MAO در كبد متابوليزه شده و فرم خوراكي أن به خاطر اثر بالاي گذر اول (کمبودن فراهمی زیستی)، در حالت عادی غیرفعال است. فرم تزریقی تیرامین، با آزادسازی کاتکولامینهای ذخیره شده، یک اثر مقلد سمیاتیکی غیرمستقیم اعمال میکند. در نتیجه، طیف عمل تیرامین مشابه نوراپی نفرین است. این اثر تیرامین در بیماران تحت درمان با مهارکنندههای MAO به خصوص مهارکنندههای ایزوفرم A-MAO، ممکن است بسیار تشدید شده و به افزایش قابل توجه فشارخون بیانجامد. این اثر به خاطر افزایش فراهمی زیستی تیرامین و افزایش ذخایر نورونی کاتکولامینها رخ می دهد. بیمارانی که مهارکنندههای MAO دریافت میکنند باید از غذاهای حاوی تیرامین (پنیرهای کهنه، گوشت مانده، و غذاهای تخمیری) اجتناب کنند. تفاوتهایی در اثرات مهارکنندههای MAO مختلف بر فراهمی زیستی تیرامین وجود دارد و آنتاگونیستهای مختص ایزوفرم یا قابل برگشت آنزیم ممکن است بی خطرتر باشند (فصول ۲۸ و ۳۰ را ببینید).

#### B. مهاركننده هاى بازجذب كاته كولامين

بسیاری از مهارکنندههای ناقلین نوراپینفرین، دوپامین و سروتونین، کاربرد بالینی یافتهاند. این عوامل تا حد زیادی نسبت به یک ناقل انتخابی میباشند هر چند این اختصاصی بودن کاملاً مطلق نمیباشد. بسیاری از داروهای ضد افسردگی، به ویژه ضد افسردگیهای سهحلقهای قدیمی تر، قادر به مهار بازجذب نوراپینفرین و سروتونین به میزانهای متفاوتی میباشند که می تواند منجر به عارضه جانبی تاکیکاردی ارتوستاتیک شود. بعضی از داروهای ضد افسردگی این گروه، به ویژه ایمیپرامین، احتمالاً با تأثیر شبه کلونیدین یا مهار گیرنده

#### جدول ۵-۹ داروهایی که مقدار بالای تیرامین یا دیگر مقلدهای سماتک د. آنها گزا، ش شده است.

غذا	محتوای تیرامین یک وعده غذایی متوسط
أبجو	4-40mg
لوبیای پهن، لوبیاهای فاوا	قابل صرف نظر اما حاوی دو پامین است
پنیر (تازه یا کهنه)	صفر تا ۱۳۰ میلیگرم (خصوصاً انواع Stilton ،Gruyere ،chedlar مـقادیر بالایی دارند)
جگر جوجه	صفر تا ۹ میلیگرم
شكلات	قابل صرف نظر (ولی حاوی فنیل اتیل آمین است)
سوسیس، تخمیر شده (مانند سالامی، پپرونی، سوسیس تابستانی)	صفر تا ۷۴ میلیگرم
ماهی دودی یا شـور (مـانند شاه ماهی شور)	صفر تا ۱۹۸ میلیگرم
شراب (قرمز)	صفر تا ۳ میلیگرم
مخمرها (مانند مخمرهای	۶۸–۲ میلیگرم
آبجو که به عنوان مکمل غذایی استفاده میشوند)	

توجه: در بیمارانی که داروی مهارکننده غیرقابل برگشت MAO دریافت میکنند، ۵۰-۲۰ میلیگرم تیرامین در یک وعده غذایی ممکن است فشارخون را به طور قابل توجهی افزایش دهد (فصل ۳۰ را نیز ببینید: عوامل ضدافسردگی)، توجه داشته باشید که تنها پنیر، سوسیس، ماهی شور و مکملهای مخمری به اندازهای تیرامین دارند که خطرناک باشند این موضوع احتمال این که بعضی غذاهای دیگر نیز ممکن است به طور قابل توجهی حاوی مقادیر بیش از حد متوسط تیرامین باشند را رد نمیکند. مقدار براساس میلیگرم به ازای هر میزان مشخصی از غذا می باشد.

 $\alpha_1$  باعث ایجاد کاهش فشارخون ارتوستاتیک می شوند، هر چند مکانیسم اساسی آن، هنوز مشخص نمی باشد.

اتـومکستین<sup>۲</sup>، مـهارکننده انـتخابی نـاقل بـازبرداشت نوراپینفرین میباشد. در نتیجه عملکرد آن با واسطه تـقویت میزان نـوراپینفرین در سیناپسهای نـورآدرنـرژیک، صورت میپذیرد (بـه ادامـه بحث مـراجـعه کـنید). بـرخـلاف انتظار اتومکستین عوارض قلبی ـ عروقی بسیار کمی دارد، چرا که دارای اثرات شبه کلونیدین در دستگاه اعصاب مرکزی و کاهش خروجی

سمپاتیک و همزمان تقویت اثر نوراپینفرین در محیط میباشد. با این وجود ممکن است در بعضی از بیماران باعث افزایش فشارخون گردد. بازبرداشت نورایی نفرین به ویژه در قلب و حین تحریکات سمیاتیک از اهمیت بسزایی برخوردار است و همین امر بیانگر این مطلب می باشد که چرا اتومکستین و سایر مهارکنندههای بازبرداشت نورایی نفرین، غالباً باعث تاکی کاردی ارتوستاتیک میشوند. ربوکستین ۱، نیز دارای مشخصاتی شبیه اتومكستين مي باشد. سيبو ترامين ، مهاركننده بازبرداشت سروتونین و نوراپینفرین، و تنها داروی سرکوبکننده اشتها است که جهت درمان طولانی مدت "چاقی"، مورد تأیید FDA قرار گرفته است. با توجه به اینکه این دارو در افراد با سابقه بیماریهای قلبی و عروقی و همچنین افرادی که از خواص کاهندگی وزن این دارو سود میبرند، سبب بروز مشکلات قلبی و عروقی نظیر سکته قلبی خواهد شد. لذا از بازار آمریکا و سایر کشورها جمع آوری شده است. **دولوکستین ۳** نیز، با داشتن اثرات مهارکننده بازبرداشت نورایینفرین و سروتونین، به طور گسترده به عنوان داروی ضدافسردگی، کاربرد یافته است (فصل ۳۰ را ببینید). افزایش بروز خطرات بیماریهای قلبی عروقی با مصرف دولوکستین گزارش نشده است. دولوکستین و میلناسیپران (milnacipran)، دیگر میهار کننده انتقال نوراپینفرین و سروتونین، جهت درمان درد در فیبرومیالژی مصرف می شوند (فصل ۳۰ را ببینید).

**کوکائین** یک بی حس کننده موضعی با عمل مقلد سمپاتیکی محیطی است که از مهار برداشت مجدد ناقل در سیناپسهای نورآدرنرژیک جلوگیری میکند (شکل ۳–۹ را ببینید). این ماده به سادگی به سیستم عصبی مرکزی وارد شده و یک اثر شبه آمفتامین ایجاد می کند که کوتاه اثرتر و شدیدتر از آمفتامین است. عمل عمده کوکائین در سیستم عصبی مرکزی، مهار برداشت مجدد دویامین در نورونهای "مراکز لذت " مغز می باشد. این ویژگیها و این واقعیت که این دارو با تدخین شدن و یا هنگامی که به داخل بینی کشیده شده و یا زمانی که تزریق می شود شروع اثر سریعی دارد که آن را به دارویی تبدیل کرده است که به طور گسترده مورد سوءمصرف قرار می گیرد (فصل ۳۲ را ببینید). جالب آن است که موشهای جهش یافته از نظر حامل دوپامین، هنوز با میل خود کوکائین مصرف میکنند و این موضوع بیانگر این است که کوکائین اهداف فارماکولوژیک دیگری نیز ممکن است داشته باشد.

#### آگونیستهای دویامینی

لوودوپا<sup>۵</sup>، که در بدن به دوپامین تبدیل می شود، یک آگونیست دوپامینی با اثرات مرکزی است که ارزش قابل ملاحظهای در درمان بیماری پارکینسون و پرولاکتینوما، برخوردار است. این عوامل در فصلهای ۲۸ و ۳۷ مورد بحث قرار گرفتهاند.

فنول دویام یک آگونیست گیرنده D1 است که به طور انتخابی به گشادی عروق محیطی در بعضی بسترهای عروقی منجر می شود. اندیکاسیون اصلی فنول دوپام، درمان داخل وریدی فشارخون شدید است (فصل ۱۱ را ببینید) انفوزیونهای پیوسته دارو اثرات سریعی بر فشارخون اعمال میکند.

## کاربردهای درمانی داروهای مقلد سمیاتیک

## کاربردهای قلبی ـ عروقی

با در نظر داشتن نقش حیاتی دستگاه اعصاب اتونوم در کنترل فشارخون، یکی از کاربردهای عمده این دارو در زمینه اختلالات قلبي \_ عروقي ميباشد.

#### A. درمان افت حاد فشارخون

افت حاد فشارخون در شرایط مختلفی چون کاهش حجم خون، آریتمی قلبی، بیماری نورولوژیک یا تصادفات، عوارض جانبی داروهایی مانند داروهای ضد فشارخون و عفونت ممکن است رخ دهد. اگر خون رسانی مغزی، کلیوی و قلبی حفظ شده باشد، افت فشارخون معمولاً به درمان مستقیم جدی نیاز دارد. اقدام صحیح، معمولاً قراردادن بیمار در وضعیت درازکش، رساندن مایعات کافی به او و در عین حال تعیین درمان عارضه اولیه مى باشد. استفاده از داروهاى مقلد سمياتيك تنها جهت افزايش فشارخونی که یک تهدید فوری برای بیمار محسوب نمی شود، ممکن است ناخوشی بیماری ٔ را افزایش دهد. از سوی دیگر داروهای سمیاتومیمتیک ممکن است در مواردی که دچار هاپیوتانسیون پایدار با شواهدی از هاپیوپرفیوژن بافتی هستند، مصرف شود.

شوک یک سندرم حاد قلبی ـ عروقی پیچیده است که به کاهش خونرسانی بافتهای حیاتی و بروز اثرات سیستمیک گسترده میانجامد. شوک معمولاً با افت فشارخون، تغییر وضعیت ذهنی، اولیگوری، و اسیدوز متابولیک همراه است.

<sup>3-</sup> Duloxetine

<sup>4-</sup> Pleasure centers

<sup>5-</sup> Levodopa

<sup>6-</sup> Morbidity

شوک، در صورت عدم درمان، معمولاً به یک وضعیت غیر قابل درمان و مرگ پیشرفت میکند. سه مکانیسم عمده مسئول ایجاد شوک کاهش حجم ، نارسایی قلبی و تغییر مقاومت عروقی میباشند. جایگزینی حجم و درمان بیماری زمینهای اصول درمان شوک هستند.

اگرچه که از نظر کارشناسان انواع داروهای سمپاتومیمتیک در درمان انواع شوک استفاده شده و مورد تأیید است اما کارآیی آنها در بهبود عواقب شوک به تأیید نیرسیده است و در حال بررسی است. اما به نظر میرسد از لحاظ تئوری این داروها جریان خون مویرگی را محدود نموده و پرفیوژن بافتی را محدود کنند. بهطور کلی به نظر میرسد تفاوتی بین مصرف کدام منقبض کننده عروق وجود ندارد اما بهطور کلی به نظر میرسد نوراپینفرین از این نظر که نسبت به دوپامین خطرات کمتری از بروز آریتمی دارد. لذا مصرف آن ارجح می باشند.

#### B. کاهش فشارخون ار توستا تیک مزمن

در وضعیت ایستاده، نیروی جاذبه باعث ایجاد حفرات خون وریدی و در نتیجه کاهش بازگشت وریدی می شود. به طور طبیعی این کاهش فشارخون، با افزایش رفلکسی فعالیت سمپاتیک و در نتیجه افزایش ضربان قلب و انقباض وریدی و شریانی محیطی جبران می شود. اختلال در رفلکسهای اتونوم که در تنظیم فشارخون نقش دارند، باعث کاهش فشارخون اروستاتیک مزمن می شوند. این امر غالباً ناشی از درمانهای دارویی که با فعالیت سیستم اتونوم تداخل دارند (مانند ایستمی پرامین و سایر ضد افسردگیهای سهحلقهای، میهارکنندههای گیرینت و سایر ضد افسردگیهای که ایجاد نوروپاتیهای دیورتیکها)، دیابت و سایر بیماریهایی که ایجاد نوروپاتیهای فعن مینمایند (همچون موردی که در ابتدای فصل بحث شد)، می باشد.

افزایش مقاومت عروق محیطی، یکی از راهکارهای درمان کاهش فشارخون ار توستاتیک مزمن و تحریک گیرنده ای  $\alpha$  ناشی از داروها، میباشد. میدودرین که آگونیست گیرنده  $\alpha$  بوده و از طریق خوراکی فعال میباشد، اغلب جهت این اندیکاسیون، کاربرد دارد. سایر داروهای مقلد سمپاتیک، از جمله افدرین خوراکی و یا فنیل فرین را نیز می توان آزمود. رویکرد جدید در درمان هایپوتانسیون ارتواستاتیک مصرف دزوکسی دوپا یک مولکول سیستیک (L-DOPS در درمان افت فشارخون وضعیتی است که اخیراً توسط FDA در درمان افت فشارخون وضعیتی نوروژنیک مصرف می شود. این دارو یک پیش دارو بوده که نوروژنیک مصرف می شود. این دارو یک پیش دارو بوده که

توسط آروماتیک L- آمینواسید دکربوکسیلاز (دوپادکربوکسیلاز)، یعنی همان آنزیمی که لوودوپا را به دوپامین تبدیل می کند، به نوراپینفرین تبدیل می شود.

#### C. کاربردهای قلبی

رویکرد جدید در درمان هایپوتانسیون ارتواستاتیک مصرف دروکسی دوپا یک مولکول سنتتیک (L- تروـ دیهیدرو فنیل سرین -C-DOPS در درمان افت فشارخون وضعیتی نوروژنیک مصرف می شود. این دارو یک پیشدارو بوده که توسط آروماتیک L- آمینو اسید دکربوکسیلاز (دوپا دکربوکسیلاز)، یعنی همان آنزیمی که لوودوپا را به دوپامین تبدیل می کند، به نوراپی نفرین تبدیل می شود.

تزریق دوبوتامین جهت تست استرس قلبی فارماکولوژی مصرف میشود. دوبوتامین انقباض میوکارد را تقویت کرده و انساط عروق سیستمیک و کرونر را افزایش میدهد. این اثرات منجر به افزایش ضربان قلب و افزایش کار میوکارد شده و می تواند مناطقی از میوکارد را که دچار ایسکمی شده با تکنیکهای پزشکی هستهای و اکوکاردیوگرام نشان دهند. دوبوتامین همچنین در بیمارانی که در طول تست استرس قادر به ورزش نیستند، مصرف میشود.

## D. تجویز منقبض کننده های عروقی موضعی

کاهش جریان خون موضعی یا ناحیهای جهت ایجاد هموستاز در جراحی، کاهش انتشار بی حس کنندههای موضعی به دور از محل تجویز و کاهش احتقان غشاء مخاطی صورت می گیرد. در هر مورد، فعال شدن گیرنده  $\alpha$  مورد نیاز بوده و انتخاب دارو بستگی به حداکثر کارایی مورد نیاز، طول اثر مورد نظر و نحوه تجویز دارد.

هموستاز مؤثر فارماکولوژیکی که اغلب در جراحی صورت، دهان و بینی ـ حلقی ضروری است، نیاز به داروهایی با کارآیی بالا دارد که میتواند به صورت موضعی در غلظتهای بالا تجویز شوند. اپینفرین معمولاً به صورت موضعی در پکهای بینی ۲، (جهت جلوگیری از خونریزی بینی) یا زخم لثه (در جراحی لثه) مورد استفاده قرار می گیرد. کوکائین نیز گاهی در جراحی بینی ـ حلقی به کار می رود زیرا اثر هموستاتیک را نیز به بی حسی موضعی می افزاید. گاهی جهت ایجاد حداکثر هموستاز و بی حسی موضعی، کوکائین با اپی نفرین مخلوط می شود.

ترکیب آگونیستهای  $\alpha$  با بعضی بی حس کنندههای موضعی،

دوام انسداد عصبی را می افزاید و بنابراین مقدار کلی بی حس کننده موضعی (و احتمال سمیت آن) می تواند کاهش یابد. اپی نفرین، در غلظت  $\dots \dots \dots$  داروی مناسبی برای این کاربرد است. اما نوراپی نفرین، فنیل افرین و دیگر آگونیستهای  $\alpha$  نیز استفاده می شوند. ممکن است حتی با تجویز موضعی دارو نیز اثرات سیستمیک قلبی  $\alpha$  عروقی رخ دهد، اما معمولاً خفیف است. مصرف اپی نفرین به همراه بی حس کنندههای موضعی در بسترهای عروقی قسمتهای انتهایی (انگشتان، بینی و گوشها) بسترهای عروقی قسمتهای انتهایی (انگشتان، بینی و گوشها) توصیه نمی شود زیرا خطر بروز نکروز وجود دارد. البته مطالعات اخیر نشان می دهد که این دارو را می توان (با احتیاط) بدین منظور استفاده کرد.

ضداحتقانهای غشاء مخاطی، آگونیستهای  $\alpha$  هستند که با کاهش حجم مخاط بینی علائم ناشی از تب یونجه و به میزان کمتر سرماخوردگی معمولی را با کاهش حجم مخاط بینی کاهش می دهند. این اثرات احتمالاً توسط گیرندههای  $\alpha$ انجام می شوند. متأسفانه، ممکن است متعاقب استفاده از این عوامل، پرخونی برگشتی ایجاد شود. استفاده موضعی مداوم از غلظتهای بالای دارو می تواند به تغییرات ایسکمیک در غشاهای مخاطی بیانجامد که احتمالاً نتیجه تنگی شریانهای تغذیه کننده است. تنگی این عروق ممکن است ناشی از فعال شدن گیرندههای  $\alpha$  و فنیل فرین یا اکسی متازولین طولانی اثر باشد که به صورت فرآوردههای بدون نیاز به نسخه در دسترس است. دوره اثر طولانی و پتانسیل بالای اثرات قلبی و عروقی و عصبی را می توان با تجویز عوامل خوراکی نظیر افدرین یا پسودوافدرین مشاهده نمود.

#### کاربردهای ریوی

یکی از مههرترین استفادههای داروهای مقلد سمپاتیک درمان آسے برونشیال است. داروهای استخابی eta (آلبوترول، متاپروترنول و تربوتالین) بدین منظور مورد استفاده قرار میگیرند. فرآوردههای کوتاهاثر می توانند تنها به صورت موقت و برای درمان علائم حاد آسم مصرف شوند. جهت درمان آسم مزمن در بزرگسالان آگونیستهای eta طولانی اثر تنها بایستی به همراه استروئیدها مصرف شوند زیرا با مصرف این داروها به آگونیستهای eta پس از کنترل آسم متوقف شود هنوز توافقی حاصل نشده است. آگونیستهای طولانی اثر eta در بیماران مبتلا حاصل نشده است. آگونیستهای طولانی اثر eta در بیماران مبتلا به بیماری انسداد مزمن ریوی (COPD) کاربرد دارند. ایندا کاترول آ و ویلانترول آ داروهای جدید بسیار طولانی اثر آگونیست eta هستند که به منظور مصرف یکبار بسیار طولانی اثر آگونیست eta هستند که به منظور مصرف یکبار بسیار طولانی اثر آگونیست eta

در روز در COPD کاربرد دارند. مقلدهای سمپاتیکی به جز داروهای انتخابی گیرنده  $\mathcal{G}$  اکنون به ندرت استفاده میشوند زیرا احتمال دارد عوارض جانبی بیشتری نسبت به داروهای غیرانتخابی ایجاد کنند. مصرف آگونیستهای  $\mathcal{G}$  در درمان آسم و COPD در فصل ۲۰ مورد بحث واقع شده است.

## أنافيلاكسي

شوک آنافیلاکسی و دیگر واکنشهای سریع (نوع ۱) ناشی از IgE، هم دستگاه تنفس و هم قلبی ـ عروقی را متأثر میکنند. سندرم برونكواسپاسم، احتقان غشاء مخاطى، آنـ ژيوادم و افت فشارخون شدید معمولاً به سرعت به تزریق ۰/۳ تا ۰/۵ میلیگرم (۰/۵–۳/۰ میلیلیتر محلول ب اپینفرین) اپینفرین پاسخ میدهند. تزریق داخل عضلانی ممکن است راه تجویز ترجیحی باشد. زیرا جریان خون پوست (و بنابراین جذب سیستمیک دارو در تـزریق زیـرجـلدی) در بیماران با افت فشارخون، غیرقابل پیش بینی است. در بعضی بیماران با اختلال عملکرد قلبی ـ عروقی، تزریق داخل وریدی اپینفرین ممکن است مورد نیاز باشد. تجارب بالینی و آزمایشگاهی گسترده از اپی نفرین به عنوان داروی انتخابی (در آنافیلاکسی) حمایت مى كنند. تصور مى شود اين مسئله به اين علت باشد كه ايى نفرين گیرندههای  $\beta_1 \propto \beta_1$  و  $\beta_2$ را فعال می کند که همگی ممکن است در از بین بردن فرایندهای پاتوفیزیولوژیک زمینهای آسم مؤثر باشند. توصیه میشود، در کسانی که در معرض آنافیلاکسی هستند همیشه اپینفرین را در قالب تزریق شکل خودکار (Epipen AuviQ) همراه داشته باشند.

### کاربردهای چشمی

فنیل افرین یک داروی مؤثر در ایجاد میدریاز است که به طور رایج جهت تسهیل معاینه شبکیه مورد استفاده قرار می گیرد. این دارو هم چنین یک ضداحتقان مفید در پرخونی آلرژیک خفیف و خارش غشاهای ملتحمهای میباشند. مقلدهای سمپاتیک که به صورت قطرات چشمی به کار میروند در تعیین محل ضایعه در سندرم هورنر نیز مفیدند (به کادر کاربرد فارماکولوژی پایه در یک مشکل بالینی مراجعه کنید).

گلوکوم به انواع متعددی از داروهای مقلد سمپاتیک و فلجکننده سمپاتیک پاسخ میدهد (کادر درمان گلوکوم را در فصل ۱۰ ببینید). اپینفرین و پیش داروی آن دیپیوفرین<sup>۵</sup> در حال

<sup>1-</sup> Rebound hyperemia 2- indacaterol

<sup>3-</sup> olodaterol 4- vilantrol

<sup>5-</sup> Dipivefrin

حاضر به ندرت استفاده می شوند، اما عوامل مسدود کننده  $\beta$  جزء مهم ترین درمان ها هستند. آپرا کلونیدین و بریمونیدین آگونیست های انتخابی گیرنده  $\alpha_2$  هستند که فشار داخل چشمی را نیز کاهش داده و جهت درمان گلوکوم تأیید شده اند.

### کاربرد فارماکولوژی پایه در یک مشکل بالینی

سندرم هورنر، وضعیتی (معمولاً یکطرفه) است که از قطع عملکرد اعصاب سمپاتیکی که به صورت می روند، ناشی می شود. تأثیرات آن عبارتند از گشادی عروقی، افتادگی پلک، میوز و از بین رفتن تعریق در سمت گرفتار. این سندرم می تواند توسط یک ضایعه پیش عقدهای یا پس عقدهای مانند تومور ایجاد شود. آگاهی از محل ضایعه (پیش عقدهای یا پس عقدهای درمان بهینه کمککننده است.

ضایعه محل یابی شده در یک عصب، سبب تخریب بخش دیستال آن عصب و از بین رفتن محتوای ناقل در انتهای عصب تخریب میشود بدون آن که نورون هایی که توسط آن عصب عصب دهی میشوند را متاثر کند. بنابراین توسط آن عصب عصب دهی میشوند را متاثر کند. بنابراین یک ضایعه پیش عقدهای به نورون آدرنرژیک پس عقدهای آسیب نمی زند در حالی که یک ضایعه پس عقدهای به تخریب انتهاهای عصبی آدرنرژیک و از دست رفتن ذخایر کاتکولامینی منجر میشود. از آنجا که مقلدهای سمپاتیک با کاتکولامینی منجر میشود. از آنجا که مقلدهای سمپاتیک با این داروها می توانند برای آزمایش سالمبودن انتهاهای عصبی آدرنرژیک مورد استفاده قرار گیرند. به علت آن که عصبی آدرنرژیک مورد استفاده قرار گیرند. به علت آن که موضعی پاسخ داده و از این جهت بافتی است که به طور رایج مورد ارزیابی قرار می گیرد.

اگر ضایعه مربوط به سندرم هورنر پس عقدهای باشد، مقلدهای سمپاتیک با عمل غیرمستقیم (مانند کوکائین، هیدروکسی آمفتامین) مردمکی را که به طور غیرعادی تنگ شده، گشاد نمیکنند، زیرا کاتکولامینهایی انتهاهای عصبی عنبیه ازدست رفتهاند. بالعکس، مردمک در پاسخ به فنیل افرین که مستقیماً بر گیرندههای آلفای عضله صاف عنبیه عمل میکند گشاد می شود. از طرف دیگر بیمار دارای یک ضایعه پیشعقدهای، به هر دو دارو پاسخ طبیعی می دهد زیرا الیاف پس عقدهای و ذخایر کاتکولامین آنها در این شرایط، دست نخورده باقی می مانند.

کاربردهای ادراری ـ تناسلی

همان گونه که قبلاً ذکر شد، عوامل انتخابی گیرنده  $_2$ رحم حامله را شل میکنند. ریتودرین، تربوتالین و داروهای مشابه جهت جلوگیری از زایمان زودرس به کار میروند. هدف، تأخیر زایمان به اندازهای است که بلوغ کافی جنین را تضمین کند. این داروها ممکن است زایمان را چندین روز به تأخیر بیاندازند. این تأخیر می تواند زمانی را برای تجویز داروهای کورتیکواستروئیدی که بروز سندرم زجر تنفسی نوزادان را کاهش می دهند، فراهم آورد. با وجود این، تجزیه و تحلیل کارآزماییهای قدیمی تر و نیز یک مطالعه تصادفی اظهار می دارند که درمان با آگونیستهای گیرنده  $\beta$  ممکن است اثر مفید چندانی بر مرگ ومیر نوزادی حوالی تولد آنداشته و حتی ممکن است بار بیماری را در مادران افزایش دهد. علاوه بر این ممکن است ریتودرین در دسترس نباشد سایر داروها نظیر NSAIDs و بلوک کنندههای کانالهای کلسیم ترجیح داده می شوند.

### کاربردهای سیستم عصبی مرکزی

آمفتامینها اثر بالابرنده خلق (ایجاد سرخوشی) دارند، این اثر یایه سؤمصرف گسترده این دارو می باشد (فصل ۳۲ را ببینید). آمفتامینها یک تأثیر هوشیارکننده و تأخیر در خواب نیز دارند که با افزایش توجه به کارهای تکراری، تسریع و ناهمزمانی نوار مغزی نیز همراهی دارد. یک کاربرد درمانی این اثر در درمان نارکولیسی (حمله خواب) است. مودافینیل ٔ یک جایگزین جدید آمفتامین است که جهت استفاده در نارکولیسی تایید شده و ادعا می شود در این شرایط، مضرات (تغییرات خلقی بیش از حد، بی خوابی، پتانسیل سوءمصرف) کمتری نسبت به آمفتامین دارد. اثر سرکوبکننده اشتهای این عوامل به آسانی در حیوانات آزمایشگاهی نشان داده شده است. در افراد چاق، ممکن است یک پاسخ دل گرمکننده اولیه مشاهده شود اما هیچ شاهدی مبنی بر این که مصرف آمفتامینها به تنهایی در طولانیمدت باعث کنترل وزن شوند، وجود ندارد به خصوص اگر برای مدت نسبتاً کوتاهی تجویز شود. کاربرد نهایی مقلدهای سمپاتیک مؤثر بر CNS در اختلال بیش فعالی با نقص توجه (ADHD) می باشد، یک سندرم رفتاری که علائم آن عبارتند از: کم توجهی، رفتار فیزیکی پرتحرک و مشکلات یادگیری. برخی از مبتلایان به این سندرم به خوبی به مقادیر کم متیلفنیدات و عوامل مرتبط با کلونیدین پاسخ می دهند. فرمولاسیون های آهسته

<sup>1-</sup> Apraclonidine

Brimonidin

<sup>3-</sup> Perinatal infant mortality

<sup>4-</sup> Modafinil

رهش متیل فنیدات ممکن است دوزبندی آن را ساده کرده و پذیرش درمان را به خصوص در کودکان سنین مدرسه افزایش دهد. فرآوردههای آهستهرهش آگونیستهای  $\alpha_2$  نظیر کلونیدین و گوانفاسین نیز در کودکان مبتلا به ADHD مؤثر میباشند. داروی مهارکننده انتخابی بازجذب نوراپینفرین، آتوموکستین، نیز در درمان ADHD به تأیید رسیده است. کارآزماییهای بالینی حاکی از آنند که مودافینیل ممکن است در ADHD نیز مفید باشد. ولی از آنجایی که بیخطری آن در کودکان، هنوز به اثبات نرسیده است، هنوز جهت چنین اندیکاسیونی، از سوی FDA تأییدیه دریافت نکرده است.

### کاربردهای بالینی دیگر

 $\alpha_2$  گرچه استفاده اصلی کلونیدین که یک آگونیست گیرنده و است، درمان فشارخون میباشد (فصل ۱۱)، اما مشخص شده، این دارو در درمان اسهال در بیماران دیبابتی که از نوروپاتی دیابتی نیز رنج میبرند کارآیی دارد که احتمالاً به دلیل توانایی آن در تقویت بازجذب آب و نمک از رودهها میباشد. به علاوه کلونیدین در از بینبردن میل به نارکوتیکها و الکل در مدت ترک کارآیی داشته و ممکن است ترک سیگار را تسهیل نماید. کلونیدین جهت رفع گرگرفتگیهای یائسگی نیز استفاده شده و به طور آزمایشی جهت کاهش ناپایداری همودینامیک در جریان بی هوشی عمومی در حال استفاده است. دگزمدتومیدین آ، یک آگونیست گیرنده  $\alpha_2$  میباشد که جهت آرام بخشی در شرایط مراقبتهای ویژه و طی بیهوشی، کاربرد دارد (رجوع به فصل مراقب داری با این دارو یاسخهای سمیاتیکی نسبت به عمل جراحی را از

بین می برد که در بعضی از موارد ممکن است، مفید باشد. نیاز به اوپیوئیدها جهت کنترل درد را کاهش می دهد بدون آنکه ونتیلاسیون را تحت تأثیر قرار دهد. همچنین کلونیدین گاهی اوقات به عنوان داروی پیش بیهوشی مورد استفاده قرار می گیرد. تیزانیدین  $^{7}$ ، یک آگونیست گیرنده  $_{2}$ می باشد که به عنوان یک شل کننده عضلانی کاربرد دارد (رجوع به فصل  $^{7}$ ).

#### پاسخ مطالعه مورد

علائم بالینی حاکی از نارسائی سیستم خودکار (اتونوم) در این بیمار میباشد. بهترین نشانگر آن افت فشارخون وضعیتی بدون افزایش کافی جبرانی در فشارخون میباشد. نارسایی کامل اتونوم در واقع یک اختلال دژنراتیو عصبی است که به طور انتخابی بر فیبرهای عصبی اتونوم تأثیر می گذارد. فشارخون بیمار به میزان حضور تون سمیاتیکی این فرد بستگی دارد. با مصرف داروی مسدودکننده  $\alpha$  تامسولوسین، علائم افت فشارخون وضعیتی این بیمار وخیمتر میشود. در مقابل این پیماران به اثرات آگونیستهای  $\alpha$  و سایر داروهای سمیاتومیمتیکی به شدت حساس میباشند. برای مثال میدودرین به عنوان یک داروی آگونیست  $\alpha$  در دوزهایی که هیچ اثری در افراد عادی ندارد، می تواند فشارخون را به میزان خیلی زیادی در این بیماران افزایش داده و به عنوان درمان افت فشارخون وضعیتی این بیماران مصرف شود. در مصرف داروهای سمیاتومیمتیک (مواردی که نیاز به نسخه ندارند) و داروهای سمیاتولیتیک بایستی جوانب احتیاط رعایت شود.

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Generic name	availableas	Generic name	available as
Amphetamine, racemic mixture	Generic	Hydroxyamphetamine	Paremyd (includes 0.25%
1:1:1:1 mixtures of amphetamine	Adderall		tropicamide)
sulfate, amphetamine aspartate,		Isoproterenol	Generic, Isuprel
dextroamphetamine sulfate, and		Metaraminol	Aramine
dextroamphetamine saccharate		Methamphetamine	Desoxyn
Apracionidine	lopidine	Methylphenidate	Generic, Ritalin, Ritalin-SR
Armodafinil	Nuvigil	Midodrine	ProAmatine
rimonidine	Alphagan	Mirabegron	Myrbetriq
exmedetomidine	Precedex	Modafinil	Provigil
Dexmethylphenidate	Focalin	Naphazoline	Generic, Privine
Dextroamphetamine	Generic, Dexedrine	Norepinephrine	Generic, Levophed
Obutamine	Generic, Dobutrex	Olodaterol	Striverdi respimat
Opamine	Generic, Intropin	Oxymetazoline	Generic, Afrin, Neo-Synephrine
Droxidopa	Northera		12 Hour, Visine LR
phedrine	Generic	Phenylephrine	Generic, Neo-Synephrine
pinephrine	Generic, Adrenalin Chloride,	Pseudoephedrine	Generic, Sudafed
	Primatene Mist, Bronkaid Mist,	Tetrahydrozoline	Generic, Visine
	EpiPen, Auvi-Q	Tizanidine	Zanaflex
Fenoldopam	Corlopam	Xylometazoline	Generic, Otrivin

<sup>&#</sup>x27;u<sub>2</sub> agonists used in hypertension are listed in Chapter 11, B<sub>2</sub> Agonists used in asthma are listed in Chapter 20. Norepinephrine transporter inhibitors are listed in Chapter 30

هيبوتانسيون ارتوستاتيك

ساعت ادامه دارد. سمیت: ایجاد افزایش فشارخون در وضعیت

خوابیده، سیخشدن مو (goose bumps) و احتباس ادراری

خوراکی، پیش دارو به داروی فعال تبدیل و حداکثر اثر آن ۱

داروي خوراكي در حدود ۱۲ ساعت. • باعث ایجاد خشكي دهان

اقسام خوراكي، بوستي، حداكثر اثر ١ تا ٣ ساعت. • نيمه عمر

و آرامش بخشي مي شود

كاربردهاي باليني

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات

حاد قلبي شوك كارديوژنيك نارسايي 7 VI نيازمند تيتراسيون دوزاژ جهت اثرات مطلوب ميباشد استنشاقي. • مدت الرح-٢ ساعت • سميت: ترمور، تاكي كاردي

دوپامين اكونيستهاي را · etel ceyla  $P_2$  ونيستهاي  $P_2$ أدنيل سيكلاز رافعال ميكند شل كردن عضله صاف عروقي هيير تانسيون جهت اثرات مطلوب نيازمند تيتراسيون دوز مى باشد خوراکی، • طول اثر ۵۰ ساعت. • سمیت: ترمور و تاکی کاردی

تكرر ادرار

ا . دوپامین، علاوه بر اثرات آگونیستی بر  $ho_1$ ، دارای اعمالی دیگر نیز میباشد. جهت مطالعه جزئیات به متن مراجعه کنید $ho_1$ 

· جهت مطالعه ساير أكونيستهاي را، فصول ۲۸ و ۱۷ را بيينيد

تداخل دارد

• بروموكريپتين

أدنيل سيكلاز را مهار ميكند و با ساير

ائرات دوپامینی در دستگاه اعصاب بیماری پارکینسون

خوراكي. • سميت: تهوع، سردرد، هيپوتانسيون ارتوستاتيك

مسيرهاى بامرساني داخل سلولي

مرکزی را برمی انگیزد



# داروهای آنتاگونیست گیرندههای آدرنرژیک

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

خانمی ۴۶ ساله با شکایت از ضربان قلب و سردرد به پزشک معالجش مراجعه میکند. او تا ۱ سال قبل که ضربانهای قلب او افزایش یافته است، مشکل سلامتی خاصی نداشته است. در حاضر این حملات تشدید شده است و سرانجام با سردردهای ضرباندار و عرقریزش همراه شده است. معاینات فیزیکی مبین فشارخون ۱۵۰/۹۰ میلی متر جیوه و ضربان قلب ۸۸ ضربه در دقیقه می باشد. حین دق شکم وی دچار یک

اپیزود ناگهانی میشود که طی آن فشارخون وی به ۲۱۰/۱۲۰ میلی متر جیوه، تعداد ضربان قلب به ۱۲۲ ضربه در دقیقه افزایش یافته و دچار رنگ پریدگی و تعریق صورت میشود. این وضعیت با سردرد شدید همراه است. دلیل احتمالی این اپیزود چیست؟ چه علتی باعث افزایش فشارخون و ضربان قلب حین معاینه فیزیکی میشود. چه درمانهایی احتمالاً جهت وی مفید می باشد؟

چنانکه در فصل ۹ توضیح داده شده است کاتکولامینها در پاسخهای پاتوفیزیولوژیک زیادی ایفای نقش میکنند. در نتیجه داروهایی که گیرندههای آدرنرژیک را مسدود میکنند اثرات مهمی دارند که برخی از آنها از نظر بالینی بسیار ارزشمند میباشد. این آثار بسته به انتخابی بودن دارو برای گیرندههای  $\alpha$  متفاوتند. تقسیم بندی گیرندههای آدرنرژیک به زیر گروههای  $\alpha$  متفاوتند. تقسیم بندی گیرندههای آدرنرژیک به زیر گروههای و  $\alpha$  و همچنین اثرات فعال شدن این گیرندهها در فصول ۶ و شرح داده شده است. انسداد گیرندههای محیطی دوپامین در حال حاضر اهمیت بالینی شناخته شدهای ندارد. بالعکس، انسداد گیرندههای دوپامین در سیستم عصبی مرکزی بسیار با اهمیت است. داروهایی که بر این گیرندهها عمل میکنند در فصول ۲۱ و است. داره شده اند. این فصل در ارتباط با داروهای آنتاگونیست فارماکولوژیکی است که اثر عمده آنها اشغال گیرندههای آنتاگونیست فارماکولوژیکی است که اثر عمده آنها اشغال گیرندههای آنتاگونیست فارماکولوژیکی است که اثر عمده آنها اشغال گیرندههای آنتاگونیست فارماکولوژیکی است که اثر عمده آنها اشغال گیرندههای آنتاگونیست

 $\beta$  در خارج از سیستم عصبی مرکزی بوده و از فعال شدن آنها توسط کاتکولامینها و آگونیستهای مربوطه جلوگیری میکنند. داروهای آنتاگونیست گیرندههای  $\alpha_1$  و  $\alpha_2$  آدرنیژیک در تحقیقات فارماکولوژیک و در بررسی آزمایشگاهی عملکرد سیستم عصبی خودکار بسیار مفید بودهاند. در درمانهای بالینی، آنتاگونیستهای غیر انتخابی  $\alpha$  در درمان فئوکروموسیتوم (تومورهایی که کاتکولامین ترشح میکنند) استفاده می شوند و آنتاگونیستهای انتخابی  $\alpha$  در درمان فشارخون بالای اولیه و هایپرپلازی خوشخیم پروستات کاربرد دارند. داروهای آنتاگونیست گیرندههای بتا در شرایط بالینی متنوع تری مفید بوده و کاربرد آنها در درمان فشارخون بالا، بیماری ایسکمیک قلب، آریتمیها، اختلالات درونریز و نورولوژیک، گلوکوم و  $\alpha$ 

شکل ۱-۰۱. ساختار چند دارو مسدودکننده گیرندههای 🗷

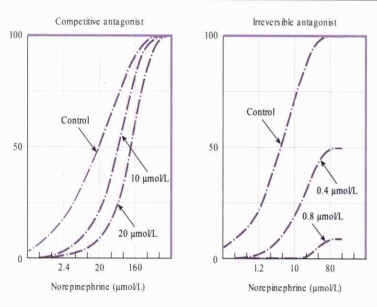
# ■ فارماکولوژی پایه داروهای آنتاگونیست گیرندههای آلفا

مكانيسم عمل

آنتاگونیستهای گیرندههای  $\alpha$  ممکن است با این گیرندهها برهمکنش برگشتپذیر یا برگشتناپذیر داشته باشند. آنتاگونیستهای برگشتپذیر از گیرندهها جدا شده و انسداد آنها را نیز می توان با غلظتهای کافی از آگونیستها برطرف نمود. داروهای برگشتناپذیر چنین خواصی ندارند. فنتول آمین و پرازوسین (شکل ۱۰–۱) نمونههایی از آنتاگونیستهای برگشتپذیر هستند. این داروها و لابتالول (داروهایی که عمدتاً بهت اثرات ضد فشارخونیشان استفاده می شوند) و نیز بسیاری جهت اثرات ضد فشارخونی شان استفاده می شوند) و نیز بسیاری برگشتپذیر یا آگونیستهای نسبی گیرندههای آلفا آدرنرژیک برگشتپذیر یا آگونیستهای نسبی گیرندههای آلفا آدرنرژیک هستند. فنوکسی بنزامین، که ترکیبی وابسته به نیتروژن موستارد

است، یک واسطه واکنش پذیر به نام اتیلن ایمونیوم (شکل ۱۰-۱) تشکیل میدهد که به صورت کووالانسی به گیرندههای آلفا متصل شده و باعث انسداد برگشتناپذیر آنها می شود. شکل ۲۰-۲ آثار یک داروی برگشت پذیر را در مقایسه با یک عامل برگشت ناپذیر نشان می دهد.

همان گونه که در فصول ۱ و ۲ آمده است، طول مدت عمل یک آنتاگونیست برگشت پذیر به میزان زیادی وابسته به نیمه عمر دارو در بدن و سرعت جداشدن آن از گیرنده می باشد به طوری که هر چه نیمه عمر دارو در بدن کوتاه تر باشد، مدت زمان کمتری طول می کشد که اثرات آن از بدن حذف گردد. بالعکس، اثرات یک آنتاگونیست برگشت ناپذیر می تواند مدت ها پس از پاک شدن آن از پلاسما، پابرجا بماند. در مورد فنوکسی بنزامین، احیاء پاسخ دهی بافت به دنبال انسداد گسترده گیرنده های آلفا، وابسته به سنتز گیرنده های جدید است که ممکن است چندین روز طول بکشد. سرعت بازگشت پاسخ دهی گیرنده های  $\alpha$  آدرنرژیک



شکل ۲- ۱۰ منحنیهای دوز پاسخ به نوراپینفرین در حضور دو داروی مسدودکننده گیرندههای α آدرنرژیک متفاوت. کشیدگی ایجاد شده در نوارهای ایزوله بافت طحال گربه (بافتی که از نظر گیرندههای α غنی است) در پاسخ به مقادیر درجهبندی شده نوراپینفرین، اندازه گیری شده است. سمت چپ، تولازولین که یک مسدودکننده برگشت پذیر است در غلظتهای ۱۰ و ۲۰ میکرومول در لیتر بدون کاهش حداکثر پاسخ، منحنی را به سمت راست جابجا کرده است. سمت راست: دیبنآمین (Dibenamine) یک آنالوگ فنوکسی بنزامین با اعمال برگشت ناپذیر است که در هـر دو غلظت مورد آزمایش، حداکثر پاسخ را کاهش داده است.

ممکن است به خصوص در بیمارانی که دچار یک حادثه قلبی ـ عروقی ناگهانی شدهاند و یا نیازمند جراحی فوری هستند اهمیت داشته باشد.

## اثرات فارماکولوژیک A. اثرات قلبی ـ عروقی

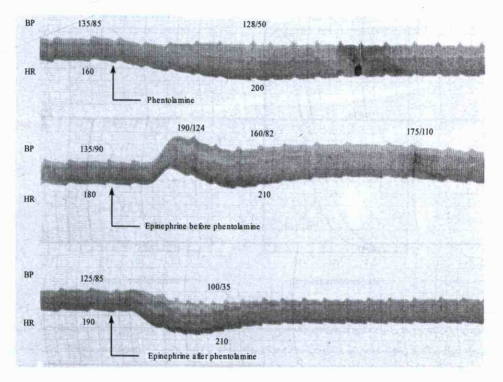
از آنجایی که تونوسیته شریانچهها و وریدها به میزان زیادی توسط گیرندههای  $\alpha$  عضلات صاف عروقی تعیین می شود، داروهای آنتاگونیست گیرندههای  $\alpha$  سبب کاهش مقاومت عروق محیطی و فشارخون می گردند (شکل  $\alpha$ -۱). این داروها می توانند از اثرات مقادیر معمول آگونیستهای  $\alpha$  در بالابردن فشارخون جلوگیری کنند و در واقع، در مورد آگونیستهایی که اثرات  $\alpha$  و  $\alpha$  دارند (مانند اپی نفرین)، آنتا گونیسم انتخابی گیرندههای  $\alpha$  ممکن است پاسخ بالابرنده فشارخون را به پاسخ کاهنده تبدیل کند (شکل  $\alpha$ -۱). این تغییر در پاسخ، معکوس شدن اپی نفرین انامیده می شود و نشان می دهد که چگونه فعال شدن همزمان گیرندههای  $\alpha$  و  $\alpha$  در عروق می تواند به چگونه فعال شدن همزمان گیرندههای  $\alpha$  و  $\alpha$  در عروق می تواند به

پاسخهای متضاد بیانجامد. آنتاگونیستهای گیرندههای آلفا اغلب سبب افت فشارخون ارتوستاتیک و تاکیکاردی رفلکسی می شوند، مسدودکنندههای غیرانتخابی  $(2\alpha_1=\alpha_2)$  جدول (1-1) اگر فشارخون پایین تر از حد نرمال آورده شود، معمولاً تاکیکاردی قابل توجه ایجاد میکنند. فشارخون وضعیتی به علت اثر آنتاگونیسم تحریک گیرندههای  $\alpha$  عضلات صاف وریدی توسط سیستم عصبی سمپاتیک است. انقباض وریدها جزء مهمی از ظرفیت طبیعی حفظ فشارخون در حالت ایستاده است زیرا ذخایر وریدهای محیطی را کاهش میدهد. تنگی آرتریولها در پاها نیز ممکن است در پاسخ وضعیتی دخیل باشند. داروهایی که گیرندههای  $\alpha$  پیش سیناپسی را مسدود میکنند تاکیکاردی بارزتری ایجاد میکنند زیرا افزایش رهاسازی نوراپینفرین، گیرندههای  $\alpha$  در قلب را بیشتر تحریک میکند.

B. ساير اثرات

بلوک گیرندههای  $\alpha$  در سایر بافتها، منجر به میوز (مردمک

<sup>1-</sup> Epinephrin reversal



شکل ۳- ۱۰. بالا: آثار فنتولآمین (یک داروی مسدودکننده گیرندههای x) بر فشارخون یک سگ بیهوش شده. نمودارهایی که نمایانگر پاسخ به اپینفرین قبل (وسط) و بعد از (پایین) تجویز فنتول آمین هستند، معکوسشدن اپینفرین را نشان میدهند. تمام داروها به صورت داخل وریـدی تجویز شدهاند (BP= فشارخون، HR= ضربان قلب)

کوچک) و گرفتگی بینی می شود. گیرنده های  $\alpha_1$  در قاعده مثانه و پروستات موجود هستند و مهار آنها باعث کاهش مقاومت در برابر جریان ادرار می شود. بنابراین داروهای مهارکننده  $\alpha$  جهت درمان احتباس ادراری ناشی از هیپرپلازی پروستات، مفید می باشند. برخی از داروها ممکن است علاوه بر آنتاگونیسم گیرنده  $\alpha$  آثار مهم دیگری نیز داشته باشند (مطالب بعدی را ببینید).

## داروهای خاص

فنوکسی بنزامین به صورت کووالانسی به گیرندههای  $\alpha$  متصل شده و سبب انسداد برگشت ناپذیر آنها به مدت طولانی (۴۸–۱۴ ساعت یا بیشتر) می گردد. این دارو تا حدودی برای گیرندههای  $\alpha$ انتخابی است (اما کمتر از پرازوسین) (جدول ۱–۱۰). این دارو برداشت مجدد نوراپی نفرین از پایانه های اعصاب آدرنرژیک پیش سیناپسی را نیز مهار می کند. فنوکسی بنزامین علاوه بر

گیرندههای  $\alpha$  (فصل ۱۶ را نیز ببینید)، گیرندههای هیستامین  $(\mathbf{H}_1)$ ، استیل کولین و سروتونین را نیز مسدود میکند.

عمده ترین عمل فارما کولوژیک فنوکسی بنزامین، مربوط به آنتا گونیسم وقایع مربوط به گیرنده های  $\alpha$  است. تضعیف تنگی عروقی ناشی از کا تکولامین ها، برجسته ترین عمل آن است. فنوکسی بنزامین در انسان سالم در حالت خوابیده، سبب افت نسبتاً اندکی در فشارخون می شود اما اگر تون سمپاتیک بالا باشد مثلاً در حالت ایستاده یا به علت کاهش حجم خون فشارخون را پایین می آورد. برون ده قلبی نیز ممکن است به علت آثار رفلکسی و نیز انسداد گیرنده های  $\alpha$  پیش سیناپسی اعصاب سمپاتیک قلب، افزایش می باید.

فنوکسی بنزامین به دنبال تجویز خوراکی، جذب می شود گرچه فراهمی زیستی آن پایین بوده و خواص فارماکوکینتیک آن نیز به خوبی شناخته نشده است. این دارو معمولاً به صورت

مقايسه درجه انتخابي بودن أنتاكونيستها جدول ١--١ رای گرندههای α آدرند ژبک.

clee	تمایل گیرنده
أنتاكونيستهاى 🛚 💮	والمراضين الم
پرازوسین، ترازوسین، دوگزازوسین	$\alpha_1 >>>> \alpha_2$
فنوكسى بنزامين المساولات	$\alpha_1 > \alpha_2$
فنتول آمين	$\alpha_1 = \alpha_2$
يوهيمبين، تولازولين	$\alpha_2 >> \alpha_1$
أنتاكونيستهاي مختلط	CHOOSE PARK
لابتولول، كاروديلول	$\beta_1 = \beta_2 \ge \alpha_1 > \alpha_2$
آنتاگونیستهای β	
متو پرولول، اسبو تولول، آلپر نولول، آتنولول، بتاکسولول، سلیپرولول، اسمولول، نبیولول	$\beta_1 >>> \beta_2$
پروپرانولول، کارتثولول، پنبوتولول، پېندولول، تيمولول	$\beta_1 = \beta_2$
بو توکسامین جو توکسامین	$\beta_2 >>> \beta_1$

خوراکی و با دوز ۱۰mg/d آغاز شده و مقدار آن تا حصول اثـر دلخواه به طور پیشرونده افزایش می یابد. معمولاً مقادیر کمتر از است. مصرف  $\alpha$  کافی گیرندههای  $\alpha$  کازم است. مصرف انسداد کافی عمده فنوکسی بنزامین، در درمان فئوکروموسیتوم است (ادامه مطلب را سنبد).

بسیاری از عوارض جانبی فنوکسی بنزامین، از اثر آن در مسدودکردن گیرندههای  $\alpha$  ناشی می شود، به گونهای که مهمترین أنها عبارتند از: افت فشارخون ارتوستاتیک و تاکیکاردی. همچنین گرفتگی بینی و مهار انزال نیز رخ میدهند. از آنجایی که فنوکسی بنزامین وارد سیستم عصبی مرکزی میشود، ممکن است، آثار غیر اختصاصی تری چون خستگی، خواب آلودگی و تهوع را نیز ایجاد نماید. به دلیل این که فنوكسى بنزامين يك عامل آلكيلان است، ممكن است عوارض جانبی دیگری نیز داشته باشد که تاکنون شناخته نشدهاند.

فنتول آمین کی انتاگونیست رقابتی قدرتمند گیرندههای و  $\alpha_2$  می باشد (جدول ۱۰–۱۰). فنتول آمین از طریق انسـداد  $\alpha_1$ گیرندههای  $\alpha_1$  و احتمالاً  $\alpha_2$  عضلات صاف عروقی سبب کاهش مقاومت محیطی میگردد. اثرات این دارو بر تحریک قلب، ناشی از اثر مهارکنندگی آن بر گیرندههای پیش سیناپسی  $\alpha_2$  (منجر به افزایش رهاسازی نوراپینفرین از نواحی انتهای اعصاب سمپاتیک مے شود) و فعال شدن سمپاتیکی با واسطه مكانيسمهاي بارورفلكسي مي باشد. همچنين فنتول أمين أثار

مهاری خفیفی در سطح گیرندههای سروتونین و آثار آگونیستی در سطح گیرندههای موسکارینی و گیرندههای هیستامینی H, و H<sub>2</sub>، از جمله عوارض جانبی عمده فنتولامین، اثرات آن بر تحریک قلب میباشد که باعث تاکیکاردی، آریتمی و ایسکمی میوکارد می شود. فنتولامین در درمان فئوکروموسیتوما کاربرد دارد. علاوه بر این گاهی از این دارو جهت خنثی کردن اثرات بی حس کننده های موضعی در بافت نرم استفاده می شود. بی حس کنندههای موضعی اغلب به منظور کند کردن حذف داروهای با منقبض كنندههاي عروق مصرف ميشوند. فنتول أمين موضعي پس از پایان پروسه درمانی امکان معکوس کردن اثر بیحس كنندهها را فراهم مىكند. متأسفانه فرمولاسيونهاى خوراكى و وریدی فنتولامین دیگر در ایالات متحده عرضه نمی شود.

پرازوسین کی پیپرازینیل کوئینازولین مؤثر در درمان فشارخون (فصل ۱۱ را نيز ببينيد) بالا مي باشد. اين دارو جهت گیرندههای ۵٫ بسیار انتخابی است، اما قدرت آن در سطح گیرندههای مa به طور تیپیک ۱۰۰۰ برابر کمتر است. این مطلب می تواند تا حدودی عدم رخداد نسبی تاکی کاردی با مصرف این دارو، در مقایسه با فنتول آمین و فنوکسی بنزامین را توجیه نماید. پرازوسین به علت انسداد گیرندههای  $\alpha_1$  منجر به شلشدن عضلات صاف شریانها و وریدها و نیز بافت پروستات می گردد. پرازوسین به طور گسترده در انسان متابولیزه می شود. به دلیل تخریب متابولیسمی این دارو در کبد، تنها حدود ۵۰٪ از آن پس از تجویز خوراکی در دسترس قرار میگیرد. نیمه عمر پرازوسین به طور طبیعی حدود ۳ ساعت است.

ترازوسین (Terazosin) دیگر انتاگونیست برگشتپذیر انتخابی گیرندههای  $\alpha_1$  است که در فشارخون بالا (فصل ۱۱ را ببینید) مؤثر میباشد. همچنین این دارو جهت استفاده در مردانی که به علت هیپریلازی خوش خیم پروستات (BPH) علائم احتباس ادراری از خود نشان میدهند، نیز تأیید شده است. ترازوسین فراهمی زیستی بالایی دارد اما به طور گسترده در کبد متابولیزه می شود و تنها بخش کوچکی از آن به صورت دست نخورده در ادرار دفع می شود. نیمه عمر ترازوسین ۱۲-۹ ساعت

دوگزازوسین مدر درمان فشارخون بالا و BPH کارآیی دارد. این دارو در مقایسه با پرازوسین و ترازوسین نیمه عمر طولانی تری (در حدود ۲۲ ساعت) دارد. فراهمی زیستی آن متوسط بوده و به طور گسترده متابولیزه می شود، به گونهای که

3- Doxazosin

<sup>1-</sup> Phentolamine

<sup>2-</sup> Prazosin

بخش بسیار اندکی از داروی والد در ادرار یا مدفوع دفع می گردد. دوگزازوسین متابولیتهای فعالی دارد که احتمالاً سهم آنها در آثار دارو کم می باشد.

تامسولوسین که آنتاگونیست رقابتی  $a_1$  است که ساختار آن کاملاً متفاوت از اغلب مسدودکنندههای گیرنده  $\alpha_1$  می باشد. فراهمی زیستی این دارو بالا و نیمه عمر آن ۱۵-۹ ساعت است. تامسولوسین برای گیرندههای  $\alpha_{1A}$  و  $\alpha_{1D}$  نسبت به میل ترکیبی بالاتری دارد. شواهد حاکی از آن است که تامسولوسین در مقایسه با سایر آنتاگونیستهای انتخابی  $\alpha_1$  قدرت نسبتاً بیشتری در مهار انقباض عضلات صاف پروستات در مقابل عضلات صاف عروقی دارد. کارآیی تامسولوسین در BPH بیانگر آن است که احتمالاً زیر گروه  $\alpha_{1A}$  مهمترین زیر گروه  $\alpha$  در انقباض عضلات صاف پروستات می باشد. به علاوه تامسولوسین در مقایسه با سایر آنتاگونیستها، اثر کمتری بر فشارخون ایستاده در بیماران دارد. با این وجود، در مصرف هر گونه آنتاگونیست α در بیماران واجد عملكرد ضعيف سيستم عصبي سمياتيك بايد احتياط نمود. مطالعه اپیدمیولوژیکی که اخیراً انجام شد افت فشارخون وضعیتی را پس از درمان نشان داد. اخیراً نشان داده شده است که یک خطر جدی در مصرف تامسولوسین خوراکی در افرادی که تحت جراحی آب مروارید قرار گرفتهاند وجود دارد در این بیماران خطر اف\_زایش سندرم عنبیه سست (IFIS) وجود دارد (بينيد) http://www/bmj.com/content/347,bmj.f6320 را ببينيد) که با تموج عنبیه شل، تمایل برای پرولاپس عنبیه و انقباض مردمک پیشرونده در حین جراحی مشخص می شود. این اثرات خطر جراحی آب مروارید را افزایش داده و در صورت مصرف بیمار از این عوامل، عوارض آن ممکن است به بیش از ۱۴ روز نيز به طول بيانجامد.

## سابر آنتاگونیستهای گیرندههای آلفا \_ آدرنرژیک

آلفوزوسین ۲ یک مشتق کوئینازولینی انتخابی برای گیرندههای است که جهت استفاده در BPH تأیید شده است. فراهمی  $\alpha_1$ زیستی این دارو حدود ۶۰٪ بوده و به طور گسترده متابولیزه مى شود. نيمه عمر حذف أن نيز حدود ۵ ساعت است. اين دارو ممكن است در افراد مستعد سبب افزایش فاصله QT شو. س\_یلودوسین (Silodosin) اثرات تامسولوسین در مهار گیرندههای  $\alpha_{1A}$  را افزایش داده که در درمان BpH به کار میرود. ایندورامین میک آنتاگونیست انتخابی  $\alpha_1$  دیگر است که به

عنوان یک داروی ضد فشارخون نیز کارآیی دارد. این دارو در ایالات متحده در دسترس نیست. اوراپیدیل متحده در دسترس نیست. 5-HT<sub>1A</sub> و  $\alpha_2$  (اثر عمده آن) است که در سطح گیرندههای  $\alpha_2$ یک آگونیست ضعیف و در سطح گیرندههای  $\beta_1$ نیز یک أنتاگونيست ضعيف ميباشد. اين دارو در اروپا به عنوان يک داروی ضد فشارخون بالا و نیز در هیپرپلازی خوشخیم پروستات مورد استفاده قرار میگیرد. لابتالول<sup>۵</sup> و کارودیلول<sup>۶</sup>، هم اثرات آنتاگونیستی انتخابی  $\alpha_1$  و هم  $\beta$  دارد. این دارو در ادامه مطلب مورد بحث قرار می گیرد. داروهای نورولپتیک مانند کلرپرومازین و هالوپریدول انتاگونیستهای قدرتمند گیرنده دویامین هستند، اما در سطح گیرندههای  $\alpha$  نیز اعمال آنتاگونیستی دارند. اثر آنتاگونیستی آنها بـر گـیرنده lpha احـتمالاً مسئول ایجاد برخی از عوارض جانبی دارو به خصوص افت فشارخون میباشند. ترازودون همچون داروهای ضدافسردگی قابلیت مسدود کردن گیرندههای  $\alpha_1$  را دارا می باشد. مشتقات ارگوت نظیر ارگوتامین و دیهیدروارگوتامین سبب مسدود کردن برگشتپذیر گیرنده  $\alpha_1$  می شود.

یوهیمیبین<sup>۸</sup> (یک الکالوئید ایندول) ، انتاگونیست انتخابی  $\alpha_2$  می باشد. از آنجایی که از طریق مهار گیرنده پیش سیناپسی  $\alpha_2$ هم در دستگاه عصبی مرکزی و هم محیطی لذا باعث افزایش رهاسازی نوراپینفرین میشود، این پدیده سبب افزایش فعالیت سمیاتیکی مرکزی و همچنین افزایش رها سازی نوراپینفرین در محیط می شود به همین دلیل در درمان کاهش فشارخون ارتوستاتیک کاربرد دارد. در ابتدا به طور گسترده جهت درمان اختلالات نعوظ در مردان مورد تجویز قرار میگرفت که به تدریج مهارکنندههای ۵- فسفودی استراز همچون سیلدنافیل ۹ جای آن را گرفتند (فصل ۱۲). با مصرف یوهیمیبین در بیمارانی که داروهای مسدود کننده ناقل نوراپینفرین دریافت کردهاند فشارخون افزایش می یابد. پوهیمیبین اثرات ضد فشارخونی ناشی از  $\alpha_2$  آدرنوسیتورها را کاهش میدهد. در دامپزشکی از این دارو جهت معكوس كردن اثرات زايلازين استفاده مىشود. زایلازین در دامیزشکی جهت آرام کردن حیوان پیش از جراحی مصرف می شود. اگر چه که پوهیمیبین تنها به دلایل اقتصادی از بازار آمریکا جمع آوری شده اما به صورت مکملهای غذائی موجود مىباشد.

<sup>1-</sup> Tamsulosin

<sup>2-</sup> Alfuzosin

<sup>3-</sup> Indoramine 4- Urapidil

<sup>5-</sup> Labetalol 6- carvedilol

<sup>7-</sup> Neuroleptic 8- Yohimibine

<sup>9-</sup> Sildenafil

# ■ فارماکولوژی بالینی داروهای مسدودکننده گیر ندههای آلفا

فئوكروموسيتوم (Pheochromocytoma)

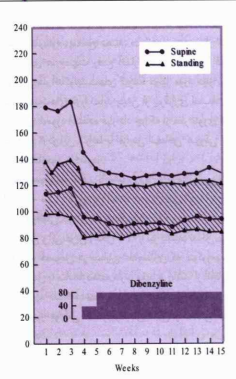
فئوکروموسیتوما، تومور بخش مدولای غده آدرنال یا سلولهای گانگلیونی سمپاتیک میباشد. سلولهای توموری در رهاسازی کاته کولامینها به ویژه نوراپینفرین و اپینفرین نقش دارند. بیماری که در مطالعه موردی ابتدای فصل معرفی گردید، دچار فئوکروموسیتومای آدرنال چپ میباشد. سطح پلاسمایی و ادراری نوراپینفرین، اپینفرین و سایر متابولیتها، نورمتانفرین و متانفرین نیز در وی بالا میباشد.

تشخیص فئوکروموسیتوما بر پایه سطوح افزایش یافته کاته کولامینها، متانفرین و نوراپینفرین در پلاسما و ادرار، تأیید میگردد (فصل ۶ را ببینید). پس از تشخیص بیوشیمیایی، تکنیکهایی چون CT اسکن، MRI و اسکن با رادیومارکرهایی چون <sup>1131</sup> متایدوبنزیل گوانیدین (MIBG)، یک پیشساز ناقل نوراپینفرین که توسط سلولهای توموری جذب میشود، جهت تعیین مکان تومور به کار گرفته میشود و لذا جهت تعیین دقیق مکان تومور فئوکروموسیتوما مؤثر است.

عـمده ترین کـاربرد بـالینی فـنوکسی بنزامـین، درمـان فئوکروموسیتوما میباشد. بیماران دچار علایم ناشی از افزایش بیش از حد کاته کولامینها از جمله افزایش فشارخون گهگاهی یا مداوم، سردرد، احساس ضربان قلب و تعریق میباشند.

رهاسازی کاته کولامینهای ذخیره شده در فئوکروسیتوما، طی فشارهای فیزیکی، تحریکات شیمیایی و یا خود به خود روی میدهد. در صورتی که این وضعیت و افزایش فشارخون ناشی از آن طی دستکاریهای جراحی روی دهد، با به کارگیری مهارکنندههای رسپتور  $\alpha$  یا گشادکنندههایی نظیر نیتروپروساید قابل درمان میباشد. البته تجویز نیتروپروساید ارجح میباشد چرا که هم طول اثر آن کوتاهتر است و هم با سهولت بیشتری میتوان دوز آن را تنظیم نمود.

آنتاگونیستهای گیرنده  $\alpha$  در کنترل پیش از عمل جراحی مبتلایان به فئوکروموسیتوم بسیار مفیدند (شکل  $^{*}-1$ ). تجویز فنوکسی بنزامین در دوره بیش از عمل به کنترل فشارخون بالا کمک نموده و تغییرات مزمن حاصل از ترشح بیش از حد کاتکولامینها مانند کاهش حجم پلاسما را در صورت وجود برطرف می نماید. به علاوه، عمل جراحی بیمار نیز ممکن است ساده تر شود. فنوکسی بنزامین خوراکی با  $^{*}$  ۱۰mg/d آغاز شده و در فاصله چند روز افزایش می یابد تا این که فشارخون کنترل گردد.



شکل +-1. آثار فنوکسی بنزامین (دیبن زیلین) بر فشار خون در یک بیمار مبتلا به فئوکر وموسیتوم، همان گونه که در نوار تیره تر نشان داده شده است، تجویز دارو از هفته چهارم آغاز شده است. فشارهای سیستولی و دیاستولی در حالت دراز کش با دایره و در حالت ایستاده با مثلث و ناحیه هاشور خورده بین آنها مشخص شده است. توجه داشته باشید که این داروی مسدود کننده  $\alpha$  فشار خون را به طور واضح کاهش داده است. کاهش افت فشار خون وضعیتی که قبل از درمان بارز بوده است احتمالاً به علت طبیعی شدن حجم خون می باشد. حجم خون متعیری است که گاهی در مبتلایان به فشار خون بالای طول کشیده ناشی متغیری است که گاهی در مبتلایان به فشار خون بالای طول کشیده ناشی از فتوکر وموسیتوم به طور قابل توجهی کاهش می باید.

بعضی پزشکان فنوکسی بنزامین را به مدت ۳-۱ هفته قبل از عمل جراحی تجویز میکنند. دیگر جراحان ترجیح میدهند بدون درمان قبلی با فنوکسی بنزامین بیماران را عمل نموده و از تکنیکهای بیهوشی مدرن جهت کنترل فشارخون و ضربان قلب بهره گیرند. فنوکسی بنزامین، میتواند در درمان مزمن فئوکروموسیتوم غیرقابل عمل یا متاستاز دهنده بسیار مفید باشد. گرچه تجربه کمتری در مورد داروهای جایگزین وجود دارد اما فشارخون بالا در مبتلایان به فئوکروموسیتوم ممکن است به فشارخون بالا در مبتلایان به فئوکروموسیتوم ممکن است به

آنتاگونیستهای برگشتپذیر انتخابی  $\alpha$ یا آنتاگونستهای کانال کلسیم مرسوم، پاسخ دهند. ممکن است پس از انسداد گیرندههای  $\alpha$  جهت رفع آثار قلبی حاصل از افزایش کاتکولامینها، آنتاگونیستهای گیرنده  $\beta$  نیز مورد نیاز باشند. آنتاگونیستهای  $\beta$  را نباید پیش از برقراری انسداد مؤثر گیرندههای  $\alpha$  مورد استفاده قرار داد چرا که از نظر تئوری انسداد گیرندههای  $\beta$  در این شرایط با افزایش انقباض عروقی سبب بالارفتن فشارخون می شود.

فئوکروموسیتوم گاهی با متیروزوین ( $\alpha$  متیل تیروزین) که آنـالوگ  $\alpha$  میل تیروزین است، درمان میشود. این دارو، مهارکننده رقابتی تیروزین هیدروکسیلاز بوده و با سنتز دوپامین، نوراپینفرین و اپینفرین (شکل  $\alpha$ – $\alpha$ 0 انیز ببینید) تداخل میکند. تیروزین به خصوص در بیماران علامتداری که فئوکروموسیتوم غیرقابل عمل با متاستازدهنده دارند مفید میباشد. از آنجایی که متیروزین به دستگاه اعصاب مرکزی دسترسی دارد، میتواند منجر به بروز عوارض اکستراپیرامیدال ناشی از کاهش سطوح دوپامین گردد.

#### اورژانسهای فشارخون بالا

داروهای آنتاگونیست گیرنده  $\alpha$  آدرنرژیک در کنترل اورژانسهای فشارخون بالا، کاربرد محدودی دارند اما لابتالول در این شرایط مورد استفاده قرار گرفته است (فصل ۱۱ را نیز ببینید). از نظر تثوری، آنتاگونیستهای گیرنده  $\alpha$  آدرنرژیک زمانی سودمندترند که افزایش فشارخون ناشی از غلظت بیش از حد آگونیستهای  $\alpha$  در گردش باشد شرایطی چون فئوکروموسیتوم، مصرف بیش از حد داروهای مقلد سمپاتیک یا قطع کلونیدین. با این وجود، عموماً سایر داروها ترجیح داده می شوند، زیرا تجربه زیادی مورد نیاز است تا بتوان از آنتاگونیستهای  $\alpha$ - آدرنوسپتور در این شرایط به صورت بی خطر استفاده نمود.

#### فشارخون بالاي مزمن

اعضاء خانواده پرازوسین از آنتاگونیستهای انتخابی  $\alpha_1$  داروهای کارآمدی در درمان فشارخون بالای سیستمیک خفیف تا متوسط هستند (فصل ۱۱ را نیز ببینید). این داروها، عمدتاً به خوبی تحمل می شوند، ولی به عنوان درمان تکدارویی جهت افزایش فشارخون توصیه نمی شوند، چرا که سایر داروهای ضد فشارخون در پیشگیری از نارسایی قلبی، بسیار مؤثر تر می باشند. عارضه جانبی عمده آنها افت فشارخون وضعیتی است که ممکن است در دفعات اول مصرف دارو شدید باشد اما در غیر این صورت، ناشایع

است. آنتاگونیستهای غیرانتخابی  $\alpha$  در فشارخون بالای سیستمیک اولیه مورد استفاده قرار نمیگیرند. پرازوسین و داروهای مربوطه نیز ممکن است با احساس گیجی همراه باشند. تغییرات ارتوستاتیک فشارخون باید به صورت روتین در تمام بیماران فشارخونی تحت درمان، بررسی شود.

مشخص شده است که استفاده از آنتاگونیستهای گیرنده  $\alpha$  آدرنرژیک مانند پرازوسین با عدم تغییر لیپیدهای پلاسما و با افزایش غلظت لیوپروتئینهای با چگالی بالا (HDL) (که می تواند یک تغییر مطلوب باشد) همراهی دارد. مکانیسم این اثر ناشناخته است.

#### بيماري عروق محيطي

داروهای مهارکننده گیرنده ۵۰ در درمان اختلالات انسدادی عروق محیطی که با محدودشدن جریان خون ناشی از تغییرات مورفولوژیک عروق همراه میباشند، چندان مؤثر به نظر نمی رسند.گاهی مبتلایان به پدیده رینود و سایر وضعیتهایی که با وازواسپاسم برگشت پذیر بیش از حد در عروق محیطی همراهند، از فنتول آمین، پرازوسین یا فنوکسی بنزامین سود میرند، گرچه میمکن است در بسیاری از بیماران مسدودکنندههای کانال کلسیم ترجیح داده شوند.

#### انسداد ادراري

هیپرپلازی خوشخیم پروستات در بین مردان مسن شایع است. درمانهای جراحی متعددی در رفع علائم ادراری BPH مؤثرند، با این وجود، دارودرمانی در بسیاری از بیماران مؤثر است. مکانیسم عمل داروها در بهبود جریان ادراری، رفع نسبی انقباض عضلات صاف در پروستات بزرگ شده و قاعده مثانه است. پیشنهاد شده است که برخی از آنتاگونیستهای گیرنده  $\alpha_1$ ممکن است اثرات دیگری بر سلولهای پروستات داشته باشند که به بهبود علائم کمک میکنند.

BPH پرازوسین، دوگزازوسین، و ترازوسین در مبتلایان به BPH کارآیی دارند. این داروها به خصوص در بیمارانی که هـمزمان فشارخون بالا نیز دارند مفید میباشند. توجه بسیاری به این که کدام زیر گـروه از گـیرندههای  $\alpha$  در انقباض عـضلات صـاف پروستات مـهمتر است معطوف شـده است. آنـتاگـونیستهای انتخابی زیر گروه  $\alpha$  ممکن است در عین بیخطربودن به بهبود کارآیی این بیماری نیز بیانجامند. هـمانگونه کـه اشـاره شـد، تامسولوسین نیز در BPH کارایی داشته و در مقادیر پایین، تأثیر آن بر فشارخون (درصورت اعمال اثر) اندک است. این دارو ممکن

است در بیمارانی که افت فشارخون وضعیتی را تجربه کردهاند، با احتیاط مصرف شده و یا در افرادی که تحت جراحی چشم قرار دارند مصرف نشود.

#### اختلال عملكرد نعوظي

سیلدنافیل و سایر مهارکنندههای فسفودی استراز داروهای انتخابی در درمان اختلالات نعوظی هستند (فصل ۱۲ را ببینید) سایر روشهای مؤثر که امروز کنار گذاشته شده است شامل ترکیب فیتول آمین به علاوه یک شل کننده عضلانی غیراختصاصی نظیر پاپاورین است که وقتی مستقیماً در آلت تناسلی تزریق شود سبب بروز نعوض در مردان مبتلا به اختلال عملکرد جنسی می شود. اما تجویز طولانی مدت آنها ممکن است سبب واکنشهای فیبروتیک شود و تجویز سیستمیک آنها سبب افت فشارخون وضعیتی می شود. در درمان پریاپیسم نیز از آفونیست  $\alpha$  آدرنوسپتور نظیر فنیل افرین استفاده می شوند. در مرمانهای جایگزین برای اختلالات نعوظی شامل مصرف بروستاگلاندینها و آپومورفین می باشد (فصل ۱۸ را ببینید).

#### كاربردهاي أنتاكونيست ألفا-٢

آنتاگونیستهای  $\alpha_2$  سودمندی بالینی نسبتاً اندکی دارند. این داروها همچنین فواید بسیار کمی در اختلالات نعوظی در مردان دارند. توجه فروانی به ایجاد آنتاگونیستهای بسیار انتخابی جهت درمان دیابت نوع ۲ (گیرندههای  $\alpha_2$  ترشح انسولین را مهار میکنند) و درمان افسردگی در روانپزشکی معطوف شده است. به نظر میرسد که شناسایی بهتر زیر گروههای متعدد گیرندههای میجر به ایجاد داروهای جدید انتخابی که از نظر بالینی مفید باشند، خواهد انجامید.

# ■ فارماکولوژی پایه داروهای آنتاگونیست گیرندههای بتا

ویژگی مشترک آنتاگونیستهای گیرنده  $\theta$  آنتاگونیزه کردن آثار کاتکولامینها در سطح گیرندههای  $\theta$  آدرنرژیک است. داروهای مسدود کننده بتا، گیرندههای  $\theta$ را اشغال کرده و به صورت رقابتی اشغال آنها توسط کاتکولامینها و سایر آگونیستهای  $\theta$ را کاهش میدهند. اکثر داروهای مسدودکنندهٔ  $\theta$ که استفاده بالینی دارند، آنتاگونیستهای خالص هستند بدین معنی که اشغال دارند، آنتاگونیستهای خالص هستند بدین معنی که اشغال گیرندههای  $\theta$ توسط این داروها، آنها را فعال نمیکند. با این وجود، برخی آگونیستهای نسبی هستند؛ یعنی سبب فعال شدن نسبی برخی آگونیستهای نسبی هستند؛ یعنی سبب فعال شدن نسبی

این گیرندهها می شوند اما اثر آنها در فعال کردن گیرندهها کمتر از آگونیستهای کاملی چون اپی نفرین و ایزوپروترنول است. همان گونه که در فصل ۲ شرح داده شده است، آگونیستهای نسبی، در حضور غلظتهای بالای کاتکولامین، از فعال شدن گیرندههای  $\beta$  مسانعت می کنند اما در غیاب آگونیستهای درون زاد، این گیرندهها را به میزان متوسط فعال می نمایند. در نهایت، شواهد حاکی از آنند که بعضی از مسدودکنندههای  $\beta$  (مانند بتا کسولول، متوپرولول) در برخی بافتها آگونیستهای معکوس هستند (داروهایی که فعالیت ذاتی گیرندههای  $\beta$  را کاهش می دهند). (داروهایی که فعالیت ذاتی گیرندههای  $\beta$  را کاهش می دهند).

داروهای مسدودکننده گیرندههای eta میل ترکیبی نسبی متفاوتی برای گیرندههای eta و eta دارند (جدول 1-1). برخی از آنیها میل ترکیبی بالاتری برای گیرندههای eta دارند و این انتخابی بودن ممکن است آثار بالینی گیرندههای eta دارند و این انتخابی بودن ممکن است آثار بالینی مهمی در پی داشته باشد. از آنجا که هیچ یک از آنتاگونیستهای گیرنده eta موجود، کاملاً برای گیرندههای eta اختصاصی نیستند، انتخابی بودن آنها وابسته به مقدار است. به گونهای که این ویژگی در غلظتهای بالاتر دارو از بین می رود. سایر تفاوتهای عمده آنتاگونیستهای eta مربوط به خواص فارماکوکینتیکی و آثار بی حس کنندگی موضعی و تثبیت کننده غشایی آنها است.

ساختار شیمیایی اغلب داروهای آنتاگونیست گیرندههای  $\beta$  (شکل  $\alpha$ –۱) تا حدودی مشابه ایزوپروترنول (شکل  $\alpha$ –۹ را ببینید) است.

#### خواص فارما کوکینتیک آنتاگونیستهای گیرنده بتا ۸. جذب

اکثر داروهای این دسته پس از تجویز خوراکی، به خوبی جذب شده و حداکثر غلظت آنها ۳-۱ ساعت پس از مصرف حاصل می شود. فرآوردههای پیوسته رهش پروپرانولول و متوپرولول نیز در دسترسند.

#### B. فراهمی زیستی

پروپرانولول تحت متابولیسم کبدی (اثر گذر اول) گسترده قرار گرفته و فراهمی زیستی آن نسبتاً پایین است (جدول ۲-۱۰). با افزایش مقدار دارو، نسبتی از دارو که به گردش سیستمیک میرسد، افزایش می یابد که این امر حاکی از اشباع مکانیسمهای متابولیسمی کبد است. نتیجه عمده فراهمی زیستی پایین پروپرانولول این است که تجویز خوراکی آن در مقایسه با تزریق وریدی همان مقدار دارو، غلظت دارویی بسیار پایین تری را

 $^{\circ}$  شکل ۵-  $^{\circ}$  ساختار برخی از آنتاگونیستهای گیرنده

ایجاد می نماید. از آنجا که اثر گذر اول در افراد مختلف متفاوت است، تنوع بسیاری در غلظتهای پلاسمایی پروپرانولول خوراکی مشاهده می شود. به دلیل مذکور، فراهمی زیستی اکثر آنتاگونیستهای  $\beta$  به استثنای بتاکسولول  $^{\prime}$ ، پنبوتولول  $^{\prime}$ ، پیندولول  $^{\prime}$  و سوتالول  $^{\dagger}$  به درجات مختلفی محدود می گردد.

#### C. توزیع و کلیرانس

آنتاگونیستهای eta به سرعت توزیع شده و حجمهای توزیع بالایی دارند. پروپرانولول و پنبوتولول کاملاً چربی دوست هستند

و به راحتی از سد خونی ـ مغزی عبور می کنند (جدول ۱۰-۱). اغلب آنتاگونیستهای  $\theta$  نیمه عمری در حدود ۲۰-۳ ساعت دارند. اسمولول  $^{0}$  یک استثنا است که به سرعت هیدرولیز شده و نیمه عمر آن حدوداً ۱۰ دقیقه است. پروپرانولول و متوپرولول  $^{3}$  به طور گسترده در کبد متابولیزه می شوند به گونهای که مقدار اندکی از دارو به صورت دست نخورده در ادرار دفع می شود. سیتوکروم P450 ژنوتیپ 2D6 (CYP2D6) تعیین کننده عمده

5- Esmolol 6- Metoprolol

<sup>1-</sup> Betaxolol

<sup>2-</sup> Penbutolol 4- Sotalol

<sup>3-</sup> Pindolol

جدول ۲-۱۰ اثرات انتخابی نسبی آنتاگونیستهای گیرنده آدرنرژیک

2		the same of the sa				
	No. of State of	فعاليت أكونيستي	فعاليت			فراهمی زیستی
	انتخابىبودن	نسبى	بى حسكنندگى موضعى	حلالیت در چربی	نيمه عمر حذف	تقريبي
اسبوتولول	$\beta_1$	بله	بله	کم	۳-۴ ساعت	۵۰
أتنولول	$\beta_1$	خير	خير	کم	۹-۶ ساعت	4.
بتاكسولول	$\beta_1$	خير	اندکی	کم	۱۴-۲۲ ساعت	٩.
بيسوپرولول	$\beta_1$	خير	خير	کم	۱۲–۹ ساعت	٨٠
كارتئولول		بله	خير	کم	۶ ساعت	۸۵
کارودیلول ۱	Water Street	خير	خير	متوسط	۱۰-۷ ساعت	70-70
سليپرولول	$\beta_1$	بله	خير	کم	۵-۴ ساعت	٧٠
اسمولول	$\beta_1$	خير	خير	کم	۱۰ دقیقه	
لابتالول ا	THE PARTY	بله	بله	کم	۵ ساعت	٣٠
متوپرولول	$\beta_1$	خير	بله	متوسط	۳-۴ ساعت	۵۰
نادولول	-	خير	خير	کم	۱۴-۲۴ ساعت	77
نبىولول	$\beta_1$	54		کم	۳۰ ۱۱ ساعت	17-98
پن بو تولول		بله	خير	زياد	۵ ساعت	>9.
پيندولول	LINE WHEL	بله	بله	متوسط	۳-۴ ساعت	9.
پروپرانولول	والمرابعات	خير	بله	زياد	۶–۳/۵ ساعت	7.7
سو تالول	K. W. Lewis .	خير المال	خير	کم	۱۲ساعت	۹.
تيمولول	a viv	خير		متوسط	۵–۴ساعت	۵٠

۱. کارودیلول و لابتالول گیرندههای  $\alpha_1$  آدرنرژیک را نیز مسدود میکنند.

تفاوت بین کلیرانس پلاسمایی متوپرولول در افراد مختلف است رفصل  $\mathfrak{F}$  و  $\mathfrak{A}$  را ببینید). متابولیزه کنندههای ضعیف نسبت به متابولیزه کنندههای گسترده، به دنبال تجویز متوپرولول،  $\mathfrak{F}$  برابر غلظت پلاسمایی بالاتری ایجاد می کنند. آتنولول بدون سلیپرولول  $\mathfrak{F}$  و پیندولول کمتر متابولیزه می شوند. نادولول بدون تغییر در ادرار دفع می گردد. این دارو در میان آنتاگونیستهای  $\mathfrak{F}$  موجود، طولانی ترین نیمه عمر (تا  $\mathfrak{F}$  ساعت) را داراست. نیمه عمر نادولول  $\mathfrak{F}$  در نارسایی کلیوی افزایش می یابد. حذف داروهایی عمر نادولول ممکن است در بیماری کبدی، قطع جریان خون کبدی یا مهار آنزیمهای کبدی به طول بیانجامد. باید توجه داشت که آثار فارماکودینامیک این داروها طولانی تر از زمانی است که از اطلاعات مربوط به نیمه عمر آنها پیش بینی می گردد.

# فارماکودینامیک داروهای آنتاگونیست گیرندههای بتا

اغلب آثار این داروها به علت اشغال و انسداد گیرندههای etaاست. با این وجود، برخی از اعمال آنها ممکن است ناشی از آثار دیگری

چون فعالیت آگونیستی نسبی در سطح گیرندههای  $\beta$  و عمل بی حس کنندگی موضعی باشد که در مسدودکنندههای  $\beta$  مختلف، متفاوتند (جدول ۲–۱۰).

#### A. اثر بر دستگاه قلبی ـ عروقی

داروهای مسدودکننده بتا به صورت مزمن فشارخون را در مبتلایان به فشارخون بالا پایین میآورند (فصل ۱۱ را ببینید). مکانیسمهای دخیل در این اثر کاملاً شناخته نشدهاند اما احتمالاً سرکوب سیستم رنین ـ آثریوتانسین و برخی آثار اعمال شده بر سیستم عصبی مرکزی در این پدیده نقش داشته باشد. این داروها معمولاً سبب افت فشارخون در افراد سالم با فشارخون طبیعی نمیشود.

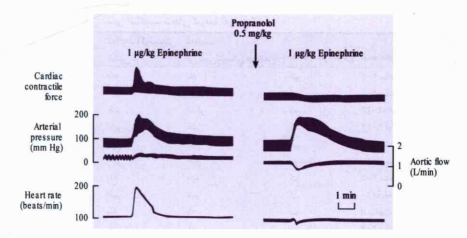
آنتاگونیستهای گیرنده بتا آثار برجستهای بر قلب داشته (شکل ۶–۱۰) و در درمان آنژین (فصل ۱۲ را ببینید) و نارسایی قلبی (فصل ۱۳ را ببینید) بسیار ارزشمندند. به دنبال انفارکتوس

 $eta_3$  آگونیست.

۳. فراهمیزیستی وابسته به دوز میباشد.

<sup>2-</sup> Celiprolol

Atenolol
 Nadolol



شکل ۶-+ ۱. اثر تزریق اپینفرین قبل و بعد از تجویز پروپرانولول در یک سگ بیهوش شده. در حضور یک داروی مسدودکننده گیرندههای بتا، اپینفرین قدرت انقباض (که توسط دستگاه متصل به جدار بطنی اندازه گیری میشود) را تقویت نکرده و ضربان قلب را نیز افزایش نمیدهد. فشارخون همچنان با تزریق اپینفرین بالا میرود زیرا تنگی عروقی مسدود نشده است.

میوکارد (فیصل ۱۴ را ببینید)، آثار مینفی اینوتروپیک و کرونوتروپیک این داروها با توجه به نقش گیرندههای آدرنرژیک در تنظیم این عملکردها قابل پیشبینی است. کندشدن هدایت دهلیزی \_ بطنی همراه با افزایش فواصل PR، نتیجه انسداد گیرندههای آدرنرژیک در گره دهلیزی \_ بطنی است. انسداد گیرندههای  $\beta$  در دستگاه عروقی با اتساع عروقی با واسطه گیرندههای  $\beta$  مقابله میکند. این اثر ممکن است در ابتدا به افزایش مقاومت محیطی به واسطه گیرندههای  $\alpha$  بیانجامد زیرا سیستم عصبی سمپاتیک در پاسخ به افت فشارخون ناشی از کاهش برون ده قلبی، فعال میگردد. داروهای غیرانتخابی مسدودکننده  $\beta$  آزادشدن رنین در نتیجهٔ فعالیت سیستم عصبی سمپاتیک را مهار میکند.

به طور کلی، گرچه آثار حاد این داروها ممکن است شامل افزایش مقاومت محیطی باشد اما تجویز مزمن دارو سبب افت مقاومت محیطی در مبتلایان به فشارخون بالا میشود.

#### B. اثرات بر دستگاه تنفسی

انسداد گیرندههای  $eta_2$  در عضلات صاف برونشها ممکن است به خصوص در مبتلایان به آسم به افزایش مقاومت راههای هوایی بیانجامد. در صورتی که انسداد گیرندههای  $eta_1$  در قلب مدنظر بوده و انسداد گیرندههای  $eta_2$  مطلوب نباشد، آنتاگونیستهای گیرنده  $eta_1$  مسانند مستوپرولول و آتینولول مسکن است مسزایسایی بسر

آنتاگونیستهای غیرانتخابی  $\beta$  داشته باشند. درحالی که مسدودکردن گیرنده  $\beta_1$  در قلب مطلوب و مسدود کردن گیرنده  $\beta_1$  در قلب مطلوب و مسدود کردن گیرنده  $\beta_1$  نامطلوب است. با این وجود، هیچ یک از آنتاگونیستهای  $\beta_1$  موجود به اندازه کافی اختصاصی نیستند که به طور کامل از تداخل با گیرندههای  $\beta_2$  آدرنرژیک اجتناب کنند. در نتیجه، این داروها نباید عموماً در مبتلایان به آسم مورد استفاده قرار گیرند. از طرف دیگر، بسیاری از مبتلایان به بیماری مزمن انسدادی ریه دیگر، بسیاری از مبتلایان به بیماری مزمن انسدادی ریه را به خوبی تحمل کرده و مزایای آنها (به عنوان مثال در مبتلایان به بیماری ایسکمیک قلبی همزمان)، بر خطرات احتمالی، غلبه نماید.

#### C. اثرات چشمی

داروهای مسدودکننده  $\theta$  فشار داخل چشمی را به ویژه در گلوکوم کاهش میدهند. مکانیسمی که معمولاً گزارش می شود، کاهش تولید مایع زلالیه است (قسمت فارماکولوژی بالینی و کادر درمان گلوکوم را ببینید).

#### D. اثرات متابولیسمی و درون ریز

آنتاگونیستهای گیرنده  $\beta$  مانند پروپرانولول از تحریک لیپولیز به واسطه سیستم عصبی سمپاتیک، ممانعت میکنند. اثر آنها بر متابولیسم کربوهیدراتها کمتر مشخص شده است اما در کبد

درمان گلوکوم

انسان با انسداد گیرندههای  $\beta_2$  گلیکوژنولیز حداقل تا حدودی مهار می گردد. گلوکا گون هورمون اصلی جهت مقابله با هیپوگلیسمی است و مشخص نشده که آنتاگونیستهای  $\beta$ تا چه حد بهبود هیپوگلیسمی را مختل میکنند، اما این داروها در مبتلایان به دیابت وابسته به انسولین باید با احتیاط مصرف شوند. این مطلب ممکن است به ویژه در بیماران دیابتی با ذخایر گلوکاگون ناکافی و یا بیمارانی که پانکراس آنها خارج شده است اهمیت داشته باشد چرا که در این شرایط کاتکولامینها ممکن است مهمترین عوامل تحریک آزادسازی گلوکز از کبد در پاسخ به هیپوگلیسمی باشند. انتاگونیستهای گیرنده بتا در بیماران دیابتی نوع ۲ کے دچار حملات هیپوگلیسمی نمی شوند، بسیار استفاده مزمن از آنتاگونیستهای گیرنده  $\beta$  آدرنـرژیک با افزایش غلظت لیپوپروتئین با چگالی بسیار پایین (VLDL) و کاهش غلظت HDL کلسترول هـمراه است. هـر دو تغییر بـه صورت بالقوه، از نظر خطر ایجاد بیماری قلبی عروقی نامطلوبند. اگر چه غلظت لیبوپروتئین با چگالی پایین (LDL) عموماً تغییر نمی کند اما کاهش متغیری در نسبت کلسترول HDL به کلسترول LDL ایجاد می شود که ممکن است خطر بیماری عروق کرونر را افزایش دهد. این تغییرات با مصرف مسدودکنندههای انتخابی و غیرانتخابی گیرندههای  $\beta$  رخ میدهند، اگر چه احتمال آنها با مسدودكنندههاى بتاى واجد فعاليت مقلد سمياتيك ذاتي (أگــونیستهای نســبی) کـمتر است. مکانیسمهایی کـه آنتاگونیستهای گیرنده β از طریق آنها سبب این تغییرات میشوند، ناشناختهاند، اگر چه ممکن است تغییر در حساسیت به

اثراتی که به انسداد گیرندههای  $\beta$  مربوط نیستند.

انسولین نیز در آنها ذخیل باشد.

بي خطر ترند.

فعالیت اُگونیستی نسبی در جلوگیری از آثار نامطلوبی چون تشدید آسم یا برادی کاردی بیش از حد مطلوب است. پیندولول و سایر آگونیستهای نسبی در جدول ۲-۱۰ آورده شدهاند. اما به هـر حال این داروها به اندازه آنتاگونیستهای خالص در پیشگیری ثانویه از انفارکتوس میوکارد مؤثر نیستند کارآزماییهای بالینی داروهای ه- آگونیست در فشارخون سودمندی زیادی را نشان ندادهاند.

عـمل بـيحسكنندگي مـوضعي كـه بـه عـنوان عـمل "تثبیت کننده غشا۱" نیز شناخته می شود، اثر غالب چندین مسدودکننده  $\beta$  است (جدول  $\gamma$ –۱۰۰) این عمل ناشی از انسـداد کانالهای سدیمی توسط بی حس کننده های موضعی بوده (فصل

گلوکوم علت عمده کوری بوده و از نظر فارماکولوژیک بسیار مورد توجه است، زیرا شکل مزمن آن به دارودرمانی پاسخ مىدهد. تظاهر أصلى گلوكوم افزايش فشار داخل چشمى است که ابتدا علامتی ندارد. افزایش فشار داخل چشمی در صورت عدم درمان منجر به آسیب شبکیه و عصب بینایی، همراه با محدودیتهایی در میدان بینایی و در نهایت کوری می شود. فشار داخل چشمی به آسانی به عنوان بخشی از معاینه چشمیزشکی روتین اندازهگیری می شود. ۲ نوع عمده گلوکوم مشخص شدهاند: زاویه باز و زاویه بسته (یا زاویه باریک). فرم زاویه بسته با یک اتاقک قدامی کم عمق همراه است که عنبیه متسع می تواند در آن مسیر تخلیه مایع زلالیه، زاویه بین قرنیه و جسم مژگانی را مسدود نماید (شکل ۹-۶ را ببینید). این شکل با افزایش حاد و دردناک فشار همراه است و باید به صورت اورژانسی با داروها کنترل شده یا با برداشتن بخشی از عنبیه از طریق جراحی (ایریدکتومی) از بروز آن پیشگیری شود. شکل زاویه باز گلوکوم یک شرایط مزمن بوده و درمان آن به میزان زیادی فارماکولوژیک است. از آنجا که فشار داخل چشمی نتیجه تعادل بین ورودی مایع و تخلیه از آن از کره چشم است، استراتژیهای درمان گلوکوم با زاویه باز دو دستهاند: کاهش ترشح مایع زلالیه و افزایش جریان خروجی. آن مشخص شده است که ۵ گروه دارویی کلی (مقلدهای کولین، آگونیستهای  $\alpha$  مسدودکنندههای  $\beta$ آنالوگهای پروستاگلاندین F2a و مدرها) در کاهش فشار داخل چشمی مفیدند و همان گونه که در جدول ۳–۱۰ نشان داده شده است می توانند با این استرات ژیها ارتباط داشته باشند. در میان ۵ گروه دارویی که در جدول ۳–۱۰ آمدهاند، آنالوگهای پروستاگلاندین و مسدودکنندههای  $\beta$ ، بیشترین محبوبیت را دارند. این محبوبیت به علت راحتی مصرف آنها (یک یا دو بار در روز) و فقدان نسبی عوارض جانبی (به استثناء مسدودکنندههای  $\beta$ ، در مبتلایان به آسم، بیماران با ضربان ساز قلبی یا بیماری راههای هدایتی) میباشد. سایر داروهایی که اثربخشی قابل ملاحظهای در فشار داخل چشمی دارند، عبارتند از: پروستاگلاندین م و ماری جوانا. استفاده از دارو در گلوکوم حاد با زاویه بسته محدود به مقلدهای کولین، استازولامید و داروهای اسموزی پیش از عمل جراحی است. شروع عمل سایر داروها در این شرایط بیش از حد کند است.

۲۶ را ببینید) و می توان در آزمایشگاه آن را در نورونها، عضله قلبی و غشأ عضلات اسكلتی ايزوله نشان داد. با وجود اين، بعيد است که این اثر به دنبال تجویز سیستمیک این داروها اهمیت داشته باشد زیرا غلظت پلاسمایی حاصل از این راه تجویزی، بیش از حد پایین است که آثار بی حس کنندگی مشهود ایجاد کند. این مسدودکنندههای بتای ثبیتکننده غشا به صورت موضعی در چشم مورد استفاده قرار نمی گیرند، زیرا بی حسی موضعی قرنیه بسيار نامطلوب است. سوتالول يك أنتا گونيست غيرانتخابي گیرندههای  $\beta$ است که فاقد تأثیر بیحسیکنندگی موضعی است اما آثار ضد آریتمی کلاس III بارزی از خود نشان میدهد که منعکس کننده انسداد کانال های پتاسیمی است (فصل ۱۴ را نیز ببينيد).

# داروهای ویژه (جدول ۲-۱۰ را ببینید)

یرویرانولول، نمونه بارز داروهای مسدودکننده  $\beta$  است. هـمان گونه که اشاره شد، فراهمی زیستی آن پایین و وابسته به مقدار است. فرم طویل الاثر پروپرانولول نیز در دسترس است. جذب دارو ممکن است بیش از ۲۴ ساعت به طول انجامد. این دارو آثار قابل اغماضی در سطح گیرندههای  $\alpha$  و موسکارینی دارد اما ممکن است برخی از گیرندههای سروتونینی مغز را مسدود نماید. گرچه اهمیت بالینی این اثر روشن نیست. پروپرانولول در سطح گیرندههای  $\beta$  هیچ عمل آگونیستی نسبی قابل ارزیابی ندارد.

متوپرولول، آتنولول و چندین داروی دیگر (جدول ۲–۱۰ را ببینید)، از جمله داروهای انتخابی گیرندههای  $\beta_1$  هستند. این داروها ممکن است در بیمارانی که در پاسخ به پروپرانولول دچار تنگی برونش میشوند، بیخطرتر باشند. از آنجایی که میزان انتخابی بودن آنها جهت گیرندههای  $\beta_1$  متوسط است، در بیماران با سابقه آسم باید با احتیاط فراوان مصرف شوند. با وجود این، در برخی مبتلایان به بیماری مزمن انسدادی ریه، به عنوان مثال بیماران با انفارکتوس میوکارد، ممکن است مزیتهای این داروها بر خطرات آنها فائق آید. در مبتلایان به دیابت یا بیماری عروق محیطی در صورت نیاز به یک داروی مسدودکننده بتا، ممکن است أنــتاگـونیستهای انـتخابی  $\beta_1$  تـرجیح داده شـوند زیـرا گیرندههای  $\beta_2$  احتمالاً در کبد (بهبود هیپوگلیسمی) و عروق خونی (اتساع عروقی) اهمیت دارند.

 $\alpha_1$  نبی ولول  $^{1}$ ، اگر چه که انتخابی ترین مهارکننده گیرنده مى باشد اما برخى از متابوليتهاى أن فاقد اين سطح از انتخابي بودن میباشند. این دارو دارای اثرات مضاعف متسع کنندگی

عروق مى باشد. نبى ولول ممكن است حساسيت انسولين را افزایش داده و بر پروفایل لیپیدی بی تأثیر است. عواملی با این نوع تأثیرات به عنوان مسدودکننده  $\beta$  نسل سوم شناخته میشوندزیرا عملکرد نیتریک اکسید سنتتاز را فعال میکنند. در بیماران مبتلا به سندرم متابولیک در شرایط برابر کاهش فشارخون و ضربان قلب با متوپرولول، اما نه نبی ولول، حساسیت انسولین کاهش یافته و استرس اکسیداتیو افزایش می یابد.

این امر حدودی ناشی از تحریک مسیرهای نیتریک اکسید اندوتليال باشد. نبي ولول ممكن است حساسيت انسولين را افزایش دهد. اما بر سطح لیپیدها بی تأثیر است.

ت\_يمولول للم يك داروى غيرانتخابي فاقد فعاليت بی حس کنندگی موضعی است. این دارو در صورت تجویز موضعی در چشم، اثری عالی در افت فشار داخل چشمی دارد. لووبونولول $^{7}$  (غیرانتخابی) و بتاکسولول (انتخابی $^{6}$ ) نیز جهت استعمال موضعی در گلوکوم مورد استفاده قرار می گیرند. بتاکسولول در مقایسه با آنتاگونیستهای غیرانتخابی کمتر احتمال دارد تنگی برونش ایجاد کند. کارتئولول یک آنتاگونیست غیرانتخابی گیرندههای بتاست.

ييندولول، اسبوتولول، كارتئولول أ، بوييندولول مي اكسيرنولول\*۶ سلييرولول و پنبوتولول مورد توجهاند زيـرا واجد فعالیت آگونیستی نسبی در سطح گیرندههای  $\beta$  هستند. این داروها در عمده کاربردهای قلبی ـ عروقی گروه دارویی مسدودکننده بتا (فشارخون بالا و آنژین) مؤثرند. گرچه این آگونیستهای نسبی در مقایسه با آنتاگونیستها کمتر احتمال دارد سبب برادی کاردی و اختلال در لیپیدهای پلاسما شوند اما اهميت باليني فعاليت مقلد سمپاتيكي ذاتي أنها نامشخص است. پیندولول ممکن است با تأثیر بر مسیرهای پیامرسانی سروتونین، عمل داروهای ضد افسردگی قدیمی را تقویت نماید.

سلييرولول يک انتاگونيست انتخابي  $\beta_1$  با قابليت متوسط در فعال کردن گیرندههای  $\beta_2$  است. شواهد بسیار اندکی وجود دارد که پیشنهادکننده این مطلب باشد که سلیپرولول ممکن است عوارض انقباض برونشی کمتری در آسم داشته و ممکن است انبساط برونش را تحریک میکند.

لابتالول یک انتاگونیست برگشت پذیر گیرندههای آدرنرژیک است که به صورت مخلوط راسمیک دو جفت ایزومر نامتقارن (این مولکول ۲ مرکز عدم تقارن دارد) در دسترس است.

2- Timolol

6- Oxpre

4- Carteolol

<sup>1-</sup> Nebivolol

<sup>3-</sup> Levobunolol

<sup>5-</sup> Bopindolol

<sup>7-</sup> celiprolol

جدول ۳-۱۰ داروهای مورد استفاده در گلوکوم با زاویه باز

)	7. *77.177	
	مكانيسم	روشهای تجویز
مقلدهای کولین	يع (1-14 رايد) المساعدة المساعدة	خير فعالية اسكس مية الرشام يبدأ إن سنار
پیلوکارپین، کارباکول، فیزوستیگمین، اکوتیوفات، دمکاریوم	انقباض عضله مژگانی، بازکردن شبکه ترایکولایی، افزایش جریان خروجی	قطره یا ژل موضعی، نوار پلاستیکی که در چشم قرار داده شده و دارو را آهسته آزاد میکند.
أكونيستهاي ألفا		last, an with your one of the
غيرانتخابي	افزایش جریان خروجی	قطره موضعى المستعدد المستعدد
اپینفرین، دیپیوفرین		والمعال ويست المتقادة الأنس المتعادد المعادد ا
α <sub>2</sub> مبت انتخابی جهت	كاهش ترشح مايع	
أپراكلونيدين		موضعی، تنها پس از جراحی لیزر
بريمونيدين بريمونيدين		موضعى
مسدودکنندههای بتا	کاهش ترشح مایع از اپی تلیوم مژگانی	قطره موضعي
تیمولول، بتاکسولول، کارتثولول، لوویونولول، متی پرانولول		Barelline
مهار کنندههای انهیدراز کربنیک		
دورزولامید، برینزولامید	کاهش ترشح مایع به علت نبود HCO3	موضعى
استازولامید، دی کلرفنامید، متازولامید		خوراکی
پروستاگلاندینها	The second secon	
لاتانوپروست، بیماتوپروست، تراووپروست، اونوپروستون	افزایش جریان خروجی	موضعی

ایزومرهای (S, S) \_ و (R, S) \_ تقریباً غیرفعالند، ایزومر (S, R) یک مسدودکننده آلفای قوی است و ایزومر (R, R) نیز یک مسدودکننده بتای قوی میباشد. میل ترکیبی برای گیرندههای  $\alpha$  کمتر از فنتول آمین است اما لابتولول برای گیرندههای  $\beta$  تا حدودی انتخابی است. قدرت آن در انسداد گیرندههای  $\beta$  تا حدودی پایین تر از پروپرانولول است. افت فشارخون ناشی از لابتولول در مقایسه با فنتول آمین و داروهای مسدودکننده آلفای مشابه، با تاکیکاردی کمتری همراه است.

 $^{\text{T*}}$  کـــارودیلول  $^{\text{I*}}$ ، مـــدروکسالول  $^{\text{T*}}$  و بـــوسیندولول آنتاگونیستهای غیرانتخابی گیرندههای  $\beta$  هستند که تا حدودی قادرند گیرندههای  $\alpha_1$  آدرنرژیک را نیز مسدود نمایند. کارودیلول اعمال کاتکولامینها را در سطح گیرندههای  $\beta$ بیش از گیرندههای  $\alpha$  آنتاگونیزه مینماید. نیمه عـمر ایـن دارو  $\Lambda$ -8 ساعت است. کارودیلول به طور گسترده در کبد متابولیزه شـده و مـتابولیسم انتخابی فرمهای فضایی دو ایزومر آن مشاهده میشود. از آن جا که متابولیسم (R) که متابولیسم (R) کارودیلول تـحت تأثیر پـلیمورفیسمهای سیتوکروم (R) و داروهای مهارکننده فعالیت ایـن آنـزیم (میگیرد، (مانند کینیدین و فلوکستین، فصل (R) و بـبینید) قـرار میگیرد،

تداخلات دارویی ممکن است رخ دهند. همچنین به نظر می رسد کارودیلول، پراکسیداسیون لیپیدها که توسط رادیکالهای آزاد اکسیژن آغاز می گردد را نیز کند کرده و مستقل از انسداد گیرندههای آدرنرژیک، میتوز عضلات صاف عروقی را مهار نماید. این آثار ممکن است در مزایای بالینی این دارو در نارسایی قلبی مزمن سهیم باشند (فصل ۱۳ را ببینید).

 $eta_1$  اسمولول یک آنتاگونیست انتخابی گیرندههای آدرنرژیک  $eta_1$  با طول اثر بسیار کوتاه است. ساختار اسمولول حاوی یک پیوند استری است به گونهای که استرازهای موجود در گلبولهای قرمز به سرعت اسمولول را به متابولیتی تبدیل میکنند که میل ترکیبی پایین تری جهت گیرندههای  $eta_1$ دارد. در نتیجه، نیمه عمر اسمولول کوتاه (حدوداً ۱۰ دقیقه) است. بنابراین، در جریان انفوزیونهای مداوم اسمولول، غلظت پایدار دارو به سرعت حاصل شده و اعمال درمانی آن با قطع انفوزیون به سرعت خاتمه می یابد. اسمولول در بیماران بسیار بدحال که نیاز به یک آنتاگونیست های گیرندههای  $eta_1$  آدرنرژیک دارند، در مقایسه با آنتاگونیستهای

<sup>1-</sup> Carvedilol 2- Medroxalol

<sup>\*</sup>در ایالات متحده آمریکا در دسترس نیست. Bucindolol

طویلالاثرتر بیخطرتر است. اسمولول در کنترل آریتمیهای فوق بطنی، آریتمیهای همراه با تیروتوکسیکوز، فشارخون بالای حین عمل و ایسکمی میوکارد در بیماران بسیار بدحال مفید است. بیوتوکسامین یک داروی تحقیقاتی است که جهت گیرندههای  $\beta_2$  انتخابی میباشد. داروهای مسدودکننده  $\beta_2$  انتخابی هنوز فعالانه مورد بررسی قرار نگرفتهاند، زیرا هیچ کاربرد بالینی واضحی برای آنها وجود ندارد. هیچ یک از این داروها جهت استفاده بالینی در دسترس نیستند.

# ■ فارماکولوژی بالینی داروهای مسدودکننده گیرندههای بتا

#### فشارخون بالا

 $\beta$  داروهای مسدودکننده گیرندههای  $\beta$ آدرنرژیک در فشارخون بالا مؤثر بوده و به خوبی تحمل می شوند. اگر چه بسیاری از مبتلایان به فشارخون بالا به استفاده از یک مسدودکننده  $\beta$  به تنهایی، پاسخ می دهند، اما این دارو اغلب همراه با یک داروی مدر یا یک متسعکننده عروقی مورد استفاده قرار می گیرد. علی رغم نیمه عمر کوتاه بسیاری از آنتاگونیستهای  $oldsymbol{eta}$  این داروها میتوانند یک یـا دو بـار در روز تجویز شده و همچنان اثر درمانی مناسبی داشته باشند. لابتالول (یک آنتاگونیست رقابتی آلفا و بتا) در فشارخون بالا مؤثر است، گرچه نقش نهایی آن هنوز مشخص نشده است. استفاده از این داروها به طور مفصل در فصل ۱۱ مورد بحث قرار گرفته است. برخی شواهدی حاکی از آنند که داروهای این دسته ممکن است در سیاهپوستان و افراد مسن تأثیر کمتری داشته باشند. با این حال، تفاوتهای موجود نسبتاً اندک بوده و ممکن است در مورد همه بیماران صادق نباشد. در حقیقت، از آنجا که آثار اعمال شده بر فشارخون به آسانی اندازهگیری میشوند، بازده درمانی این مورد مصرف را می توان به سادگی در هر بیمار بررسی نمود.

#### بیماری ایسکمیک قلب

مسدودکنندههای گیرنده بتاآدرنرژیک در بسیاری از مبتلایان به آنژین، تناوب حملات آنژین را کاهش داده و تحمل ورزش را بهبود می بخشد (فصل ۱۲ را ببینید). این اعمال با انسداد گیرندههای  $\beta$  قلبی ارتباط داشته و منجر به کاهش کار و تقاضای اکسیژن قلب می شوند. کندکردن و تنظیم ضربان قلب میکن است مسئول فواید مسدودکننده بالینی این داروها باشد (شکل -1). چندین مطالعه آینده نگر گسترده حاکی از آنند که استفاده

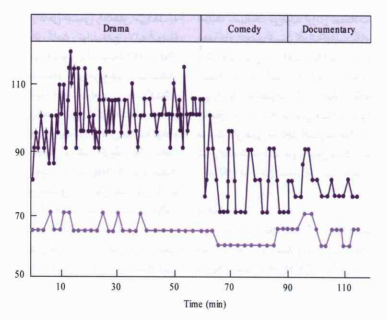
طولانی مدت از تیمولول، پروپرانولول یا متوپرولول در بیمارانی که انفارکتوس میوکارد داشتهاند، بقا را آفزایش می دهد (شکل ۸-۱۰). در حال حاضر، مطالعات بر استفاده از  $^{\circ}$  آنتاگونیست گیرندههای  $^{\circ}$  آدرنرژیک، تأکید بیشتری دارند. بررسیهای انجام شده در بسیاری از جمعیتها حاکی از آن است که آنتاگونیستهای گیرنده  $^{\circ}$  کمتر از حد لازم مصرف می شوند و این مساله ناتوانی در کنترل مرگ و میر قابل پیشگیری را آفزایش می دهد. به علاوه، آنتاگونیستهای گیرنده  $^{\circ}$  آدرنرژیک در مرحله نسبی این داروها در این شرایط عبارتند از: برادی کاردی، افت نسبی این داروها در این شرایط عبارتند از: برادی کاردی، افت فشارخون، نارسایی بطن چپ متوسط یا شدید، شوک، انسداد قلبی و بیماری فعال مجاری هوایی. چنین پیشنهاد شده است که برخی پلی مورفیسمهای ژن گیرنده  $^{\circ}$  آدرنرژیک ممکن است بیقای بیمارانی را که به دنبال سندرمهای کرونری حاد، آنتاگونیست دریافت می کنند، تحت تأثیر قرار دهد.

#### أريتميهاي قلبي

آنتاگونیستهای بتا اغلب در درمان آریتمیهای فوق بطنی و بطنی و بطنی مؤثرند (فصل ۱۴ را ببینید). چنین پیشنهاد شده است که از بهبود بقا به دنبال انفارکتوس میوکارد در بیمارانی که از آنتاگونیستهای  $\beta$  استفاده می کنند (شکل  $\Lambda-1$ ) به علت سرکوب آریتمیهاست اما این مطلب هنوز ثابت نشده است. آنتاگونیستهای  $\beta$  با افزایش زمان تحریک ناپذیری گره دهلیزی دیلانی، سرعت پاسخ بطنی را در فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی کند می کنند. همچنین این داروها می توانند ضربانات نابجای بطنی را به خصوص در صورتی که کاتکولامینها زمینهساز آنها باشند، را کاهش دهند. سوتالول علاوه بر عمل مهارکنندگی باشند، با انسداد کانالهای یونی نیز اثر ضد آریتمی اعمال گیرنده بتا، با انسداد کانالهای یونی نیز اثر ضد آریتمی اعمال می کند. این اعمال در فصل ۱۴ مورد بحث قرار گرفتهاند.

#### نارسایی قلبی

کارآزماییهای بالینی نشان دادهاند که حداقل ۳ آنتاگونیست م (متوپرولول، بیسوپرولول و کارودیلول) در کاهش مرگ و میر برخی از بیماران دچار نارسایی مزمن قلبی، مفید بودهاند. اگر چه تجویز این داروها ممکن است در ابتدا نارسایی قلبی احتقانی را بدتر نماید، اما استفاده طولانی مدت و محتاطانه از آنها (به گونهای که به مقدار تجویز شده به تدریج افزایش یابد) می تواند طول عمر بیمارانی را که آن را تحمل می کنند، افزایش دهد.



شکل ۷-۰۱. ضربان قلب در یک فرد مبتلا به بیماری ایسکمیک قلب که حین تماشای تلویزیون به روش تلهمتری (سنجش از راه دور) اندازه گیری شده است. اندازه گیریها، ۱ ساعت پس از دریافت دارونما (خط بالا) یا ۴۰ میلیگرم اکسپرنولول ۱ آغاز شده است (خط پایین). اکسپرنولول یک آتتا گونیست غیرانتخابی βبا فعالیت آگونیستی نسبی است. در شرایط این آزمایش ضربان قلب نه تنها توسط داروها کاهش یافته بلکه در پاسخ به محرکها نیز تغییر کمتری در آن مشاهده می شود.

گرچه مکانیسمهای این عمل مشخص نشدهاند اما به نظر میرسد بر بازسازی میوکارد اثر مفید داشته و خطر مرگ ناگهانی را نیز کاهش دهد (فصل ۱۳ را نیز ببینید).

# 30 Placebo Pla

شکل ۸-۰۱. اثر درمان با یک مسدودکننده  $\beta$  بر میزان مرگ و میر تجمعی ناشی از تمام علل در ۱۸۸۴ بیمارانی که از انفارکتوس میوکارد جان سالم به در بردهاند. طی ۶ سال بیماران به صورت تصادفی تحت درمان با دارونما (خطچین) یا تیمولول (خط تیره) قرار گرفتهاند.

#### سایر بیماریهای قلبی - عروقی

به نظر می رسد، آنتاگونیستهای گیرنده  $\theta$  حجم ضربهای را در برخی مبتلایان به کاردیومیوپاتی انسدادی افزایش می دهد. تصور می شود این اثر مفید ناشی از کندشدن تخلیه بطنی و کاهش مقاومت جریان خروجی باشد. همچنین آنتاگونیستهای بتا در پیشگیری از عوارض قلبی عروقی حاصل از اعمال جراحی غیرقلبی در برخی بیماران در معرض خطر مفید هستند اما در این مورد اختلاف نظر وجود دارد.

گلوکوم (کادر: درمان گلوکوم را نیز ببینید) به گونه ای تصادفی، مشخص شد که تجویز سیستمیک داروهای مسدودکننده  $\beta$  در سایر موارد مصرف، فشار داخل چشمی را نیز در مبتلایان به گلوکوم کاهش می دهد. متعاقباً معلوم شد که تجویز

موضعی این داروها نیز فشار داخل چشمی را کاهش می دهد. به نظر می رسد مکانیسم این اثر، کاهش تولید مایع زلالیه توسط جسم مژگانی باشد که به طور فیزیولوژیک توسط cAMP فعال می گردد. تیمولول و آنتاگونیستهای بتای مربوطه، جهت استفاده موضعی در چشم مناسبند زیرا فاقد خواص بی حسی کنندگی موضعی هستند. به نظر می رسد کارایی آنتاگونیستهای بتا در گلوکوم با زاویه باز، با اپی نفرین و پیلوکارپین قابل مقایسه بوده و در اکثر بیماران بسیار بهتر تحمل می شود. گرچه حداکثر مقدار در اکثر بیماران بسیار بهتر تحمل می شود. گرچه حداکثر مقدار تیجویز موضعی این داروها (روزانه mg) کمتر از مقدار سیستمیکی است که به طور معمول در درمان فشارخون بالا یا آنژین (mg ۱۰۶–۱۰) مورد استفاده قرار می گیرد، اما جذب تیمولول آز چشم به اندازهای است که در افراد مستعد، سبب بروز عوارض جانبی جدی بر قلب و راههای هوایی شود. تیمولول موضعی جانبی جدی بر قلب و راههای هوایی شود. تیمولول موضعی ممکن است با وراپامیل خوراکی تداخل کرده و خطر انسداد قلبی ممکن است با وراپامیل خوراکی تداخل کرده و خطر انسداد قلبی را افزایش دهد.

بتاکسولول، کارتئولول، لووبونولول و متی پرانولول نیز در در درمان گلوکوم مورد تأیید قرار گرفتهاند. مزیت بالقوه بتاکسولول، انتخابی بودن آن جهت گیرندههای  $\beta_1$  است، اما این که، این مزیت بالقوه تا چه اندازه می تواند عوارض جانبی سیستمیک را از بین ببرد، هنوز مشخص نشده است. این داروها در برخی بیماران علائم ریوی را بدتر کردهاند.

#### هيپرتيروئيدي

اثر بیش از حد کاتکوVمینها یک جنبه مهم از پاتوفیزیولوژی هیپرتیروئیدی به خصوص در ارتباط با قلب (فصل ۳۸ را ببینید) می باشد. انتاگونیستهای  $\theta$  در این شرایط سودمند هستند. تصور می شود آثار این آنتاگونیستها به انسداد گیرندههای آدرنرژیک و شاید تا حدودی مهار تبدیل محیطی تیروکسین به تایی یدوتیرونین مربوط باشد. اثار اخیر ممکن است در آنتاگونیستهای  $\theta$  مختلف، متفاوت باشد. پروپرانولول به طور گسترده در بیماران با طوفان تیروئیدی (هیپرتیروئیدی شدید) مورد استفاده قرار گرفته است. این دارو در این شرایط با احتیاط به کار گرفته می شود تا تاکی کاردی های فوق بطنی را که اغلب زمینه ساز نارسایی قلبی هستند، کنترل نماید.

# بیماریهای نورولوژیک

پروپرانولول تناوب و شدت سردردهای میگرنی را کاهش میدهد. سایر آنتاگونیستهای گیرنده  $\beta$  که در پیشگیری از این حملات کارایی دارند عبارتند از: متوپرولول، احتمالاً آتنولول، تیمولول و نادولول. مکانیسم این اثر ناشناخته است. از آنجایی که

فعالیت سمپاتیک می تواند لرزش عضلات اسکلتی را افزایش دهد، جای تجعب نیست که آنتاگونیستهای  $\theta$ برخی از لرزشها را که شم می دهند (فصل ۲۸ را ببینید)، تظاهرات جسمی اضطراب ممکن است به طور چشمگیری به میزان پایین پروپرانولول به خصوص اگر به عنوان پروفیلاکسی مصرف شوند پاسخ دهند. به عنوان مثال، سودمندی این دارو در موسیقی دانهایی که دچار اضطراب اجرا (ترس از صحنه) بودهاند نشان داده شده است. پروپرانولول ممکن است در درمان علامتی ترک الکل در برخی بیماران نیز مفید باشد.

#### متفرقه

بررسیها نشان داده است که آنتاگونیستهای گیرنده  $\beta$  در مبتلایان به سیروز، فشار ورید پورت را کاهش می دهد. شواهدی موجودند مبنی بر این که پروپرانولول و نادولول هردو، بروز نخستین حمله خونریزی از واریسهای مری را کاهش داده و نرخ مرگ و میر ناشی از خونریزی را در مبتلایان به سیروز را کاهش می دهند. به نظر می رسد نادولول همراه با ایزوسوربید مونونیترات در پیشگیری از خونریزی مجدد در بیمارانی که سابقاً دچار خونریزی از واریسهای مری شدهاند، از اسکلروتراپی کارآمدتر باشد. ترکیب بستن واریس با نوار (1, 1) با یک آگونیست (1, 1) ممکن است مؤثر تر باشد.

در حال حاضر زمینه بررسی اثرات خاص داروهای موجود که به راحتی تحمل میشوند و ممکن است اثرات مفید باورنکردنی نیز داشته باشند فراهم شده است. همانژیوم نوزادان رایج ترین تـومور عـروقی در نـوزادان است کـه مـمکن است سـبب بههمریختگی قیافه و تهدید زندگی نوزاد شود. پروپرانولول به میزان ۲ میلیگرم در کیلوگرم در روز می تواند حجم، رنگ و رشد همانژیوم را در نوزادان کوچکتر از ۶ماه و کودکان تا حداکثر سن ۵ سالگی کاهش داده و لذا می تواند جایگزین داروهای تـوکسیک نظیر گلوکورتیکوئیدهای سیستمیک، وین کریستین و اینترفرون نلفا شود.

# انتخاب یک داروی آنتاگونیست گیرندههای بتا آدرنرژیک

پـروپرانـولول داروی اسـتانداردی است کـه جـهت مـقایسه آنتاگونیستهای بتای جدیدتری که با هدف استفاده سیستمیک ساخته می شوند، به کار می رود. استفاده گسترده و طولانی مدت از پروپرانولول، نشان داده است که این دارو در بسیاری از مـوارد

بیخطر و مؤثر است. از آنجایی که ممکن است بعضی از اعمال یک آنتاگونیست گیرنده  $\beta$  به اثرات دیگر این دارو مربوط باشد، این داروها را نمی توان در تمامی موارد به جای یکدیگر مصرف نمود. به عنوان مثال، تنها آنتاگونیستهای بتایی که مشخص شده است در نارسایی قلبی پایدار یا درمان پروفیلاکتیک به دنبال انفارکتوس میوکارد مؤثرند، باید در این موارد به کار گرفته شوند. احتمال دارد آثار مفید یک دارو در این شرایط با داروی دیگری در همین دسته حاصل نشود. مزایا و معایب احتمالی آنتاگونیستهای گیرنده بتایی که فعالیت آگونیستی نسبی دارند در شرایط بالینی به طور واضح مشخص نشدهاند، اگر چه، شواهد کنونی حاکی از آنند که این داروها در مقایسه با آنتاگونیستهای خالص احتمالاً تأثیر کمتری در پیشگیری ثانویه به دنبال انفارکتوس میوکارد دارند.

# سمیت بالینی داروهای آنتاگونیست گیرندههای بتا

عوارض بالینی زیادی برای پروپرانولول گزارش شده است هر چند اغلب آنها ضعیف میباشند. برادی کاردی شایعترین عارضه قلبی داروهای مهارکننده  $\beta$  میباشد. بعضی از بیماران از سردی انتهای دستها و یاها در زمستان شکایت میکنند. از جمله عوارض این دارو بر دستگاه اعصاب مرکزی، می توان به اثرات آرام بخشی خفیف، رویابینی های واضح شبانه و به ندرت افسردگی اشاره نمود. در صورت امکان باید قطع مسدودکنندههای  $\beta$  در هر بیماری که دچار افسردگی شود، به طور جدی مدنظر قرار گیرد. چنین ادعا شده است که داروهای آنتاگونیست گیرندههای  $\beta$  که محلولیت در چربی پایینی دارند، نسبت به ترکیبات واجد محلولیت در چربی بالاتر با بروز پایین تر عوارض جانبی سیستم عصبی مرکزی همراهند (جدول ۲-۱۰). پیش از هرگونه توصیهای، باید مطالعات بیشتری جهت مقایسه عوارض جانبی داروهای مختلف در سیستم عصبی مرکزی طراحی و انجام شوند، اگر چه به نظر منطقی می رسد که در بیماری که با سایر مسدودکنندههای بتا، اثرات نامطلوبی در سیستم عصبی مرکزی تجربه میکند، از داروهای آبدوستی چون نادولول و آتنولول استفاده شود.

وارض جانبی عمده داروهای آنتاگونیست گیرندههای  $\beta$  میباشند. ناشی از نتایج قابل پیشبینی انسداد گیرندههای  $\beta$  میباشند. انسداد گیرندههای  $\beta_2$  با مصرف داروهای غیرانتخابی به طور شایع سبب بدترشدن اَسم زمینهای و دیگر فرمهای انسداد راههای هوایی می شود. اما در افراد سالم چنین اثری ندارد. در حقیقت، اَسم نسبتاً خفیف ممکن است به دنبال انسداد  $\beta$  تشدید

شود. با این وجود، به دلیل نقش نجات بخش این داروها در بیماری قلبی - عروقی در برخی از بیماران، باید کارآزماییهای درمانی، انفرادی قویاً لحاظ شوند. مثلاً مبتلایان به بیماری مزمن انسدادی ریه برای دریافت مسدودکنندههای  $\beta$  مناسبند. گرچه داروهای انتخابی  $\beta$  ممکن است نسبت به آنتاگونیستهای بتای غیرانتخابی اثر کمتری بر راههای هوایی داشته باشند اما در بیماران با راههای هوایی واکنش پذیر باید با احتیاط فراوان به کار گرفته شوند. آنتاگونیستهای انتخابی  $\beta$  عموماً در مبتلایان به بیماری عروق محیطی خفیف تا متوسط به خوبی تحمل می شوند اما در مبتلایان به بیماری عروق محیطی شدید با اختلالات وازواسیاستیک باید احتیاط لازم، صورت پذیرد.

انسداد گیرندههای  $\beta$  قدرت انقباضی و تحریکپذیری میوکارد را تضعیف مینماید. در بیماران با اختلال عملکرد میوکارد ممكن است برون ده قلبي به نيروي سمياتيك وابسته باشد. اگر این تحریک با انسداد  $\beta$  برداشته شود ممکن است عدم جبران قلبی ایجاد شود. بنابراین در شروع درمان با یک آگونیست  $\beta$  در مبتلایان به نارسایی قلبی جبران شده، باید احتیاط لازم صورت گیرد هر چند استفاده طولانی مدت از این داروها در بیماران مذكور ممكن است طول عمر أنها را افزایش دهد. عارضه قلبی تهدیدکننده حیات یک آنتاگونیست  $\beta$  را می توان به طور مستقیم با ایزویروترنول یا گلوکاگون (گلوکاگون از طریق گیرندههای گلوکاگون که توسط آنتاگونیستهای بتا مسدود نشدهاند، قلب را تحریک مینماید) برطرف نمود اما هر دو روش خطرنا کنند. مقدار بسیار کمی از یک آنتاگونیست  $\beta$  (مثلاً ۱۰ میلیگرم پروپرانولول) در یک فرد مستعد، نارسایی قلبی شدیدی بر میانگیزد. مسدودکنندههای  $\beta$  ممکن است با ورایامیل (یک آنـتاگـونیست کلسیم) تداخل نموده و عوارضی از قبیل افت فشارخون شدید، برادی کاردی، نارسایی قلبی و اختلالات هدایتی قلب بروز نماید. این عوارض جانبی در افراد مستعد ممکن است حتی با یک مسدودکننده  $\beta$  موضعی (چشمی) و ورایامیل خوراکی نیز روی

قطع ناگهانی مسدودکنندههای  $\beta$  ممکن است مبتلایان به بیماری ایسکمیک قلب یا افزایش فشارخون عروقی ـ کلیوی را در معرض خطر بیشتری قرار دهد. مکانیسم این اثر ناشناخته است اما ممکن است ناشی از تنظیم افزایشی تعداد گیرندههای  $\beta$  باشد. تا زمانی که شواهد بهتری مبنی بر میزان خطر مذکور در دسترس قرار گیرد، منطق حکم میکند که قطع این داروها (به ویژه داروهایی با نیمه عمر کوتاه مانند پروپرانولول و متوپرولول) تدریجی باشد.

 $\beta$  میزان بروز حملات هیپوگلیسمی که با داروهای مسدد

تشدید می گردد، در دیابتی ها مشخص نشده است. با این وجود، در صورت وجود درمانهای جایگزین، نباید استفاده از آنتاگونیستهای  $\beta$  را در بیماران دیابتی وابسته به انسولین که واکنشهای هیپوگلیسمی متناوب را تجربه می کنند، توصیه نمود. آنتاگونیستهای انتخابی  $\beta$  در این بیماران مزایایی دارند چرا که سرعت بهبود هیپوگلیسمی در این افراد ممکن است سریعتر از

افراد دیابتی باشد که آنتاگونیستهای غیرانتخابی گیرندههای  $\beta$  آدرنرژیک را دریافت میدارند. این داروها در افراد دیابتی به دنبال انفارکتوس میوکارد، فواید بالقوهای دارند. در پایان این که، میزان خطر در برابر مزایای مصرف این داروها، در هر یک از بیماران باید جداگانه، مورد ارزیابی قرار گیرد.

#### پاسخ مطالعه مورد

بیمار مبتلا به تومور فتوکروموسیتوما است. این نوع تومور کاتکول آمینها و به ویژه نوراپینفرین و اپینفرین ترشح میکند که سبب افزایش فشارخون (از طریق گیرندههای  $(\alpha_1)$ ) و افزایش ضربان قلب (از طریق گیرندههای  $(\beta_1)$ ) میشود. فئوکروموسیتوما با استفاده از تکنیک تصویربرداری MIBG در غده آدرنال سمت چپ تشخیص داده شده است. تکنیک علام بافتهایی را که حاوی ناقلین نوراپینفرین میباشند، مشخص میکند (متن را ببینید). علاوه بر این در پلاسما و ادرار این بیمار نوراپینفرین، اپینفرین و متابولیتهای آنان یعنی

نورمتانفرین و متانفرین وجود دارد. کاتکول آمین سبب افزایش فشارخون و افزایش ضربان قلب مقطعی در طی معاینه بیمار میشود که در این بیمار احتمالاً به دلیل فشار خارجی ناشی از لمس شکم بیمار این پدیده رخ داده باشد. افزایش تعریق در این بیمار بسیار بارز میباشد. درمان شامل کنترل فشارخون پیش از جراحی و همچنین کنترل کاهش حجم خون ناشی از برش تومور میباشد. کنترل فشارخون ممکن است در تمام طول دوره جراحی مورد نیاز باشد که در این زمینه بایستی از نیروپروساید بهره برد.

# PREPARATIONS AVAILABLE \*

Generic name	available as	Generi
ALPH	BLOCKERS	Carvedilol
Alfuzosin	Uroxatral	Esmolol
Doxazosin	Generic, Cardura	Labetalol
Phenoxybenzamine	Dibenzyline	The sales in
Phentolamine	Generic	Levobunol
Prazosin	Generic, Minipress	6,80
Silodosin	Rapaflo	Metiprano
Tamsulosin	Flomax	Metoprolo
Terazosin	Generic, Hytrin	Nadolol
Tolazoline	Priscoline	Nebivolol
BETA	BLOCKERS	Penbutolo
Acebutolol	Generic, Sectral	Pindolol
Atenolol	Generic, Tenormin	Propranolo
Betaxolol		Sotalol
Oral	Kerlone	Timolol
Ophthalmic	Generic, Betoptic	Oral
Bisoprolol	Generic, Zebeta	Ophthal
Carteolol		TYROS
Oral	Cartrol	Metyrosine
Ophthalmic	Generic, Ocupress	ivic tyrosino

Generic name	available as
Carvedilol	Coreg
Esmolol	Brevibloc
Labetalol	Generic, Normodyne, Trandate
Levobunolol	Betagan Liquifilm, others
Metipranolol	OptiPranolol
Metoprolol	Generic, Lopressor, Toprol
Nadolol	Generic, Corgard
Nebivolol	Bystolic
Penbutolol	Levatol
Pindolol	Generic, Visken
Propranolol	Generic, Inderal
Sotalol	Generic, Betapace
Timolol	
Oral	Generic, Blocadren
Ophthalmic	Generic, Timoptic
TYROSINE HYD	ROXYLASE INHIBITOR
Metyrosine	Demser

In the USA

• بوتوکسامین (	26 − الم مهار می كند	افزايش مقاومت محيطي	هسيج الديكاسيون مصرف باليني ندارد	سميت: القاء آسم
• بتاکسولول • نبیولول				
• اتتولول		رنين. احتمالاً در أسم، ايمن تر است	أريتمي	
• متويرولول	المكوهمهار مي كند	كاهش فشارخون و ضربان قلب. كاهش	الزين صدرى، هيهر تانسيون،	سمیت: برادی کاردی، خستگی، رویابینی، دستهای سرد
			(تيمولول موضعي)	
• تيمولول			هسيد تيروئيدي، كم لوكوم	
· ilcelel		كاهش رنين	أرباتمي مايكرن،	رویا و خوابیینی، دستهای سرد
• برويرانولول	بلوک گیرنده های 1962	كاهش BP و BP	هيپرتانسيون. أنزين صدري،	خوراكي، تزريقي. • سميت: برادي كاردي. تشديد أسم، خستكي
أنتاكونيستهاي كي	أنتاكونيستهاى كيرندههاى أدرنرزيك بتا			
, in the second				
کارودیلول در ادامه را				سمیت: تاکی کاردی کمتر نسبت به سایر داروهای $n$
• لابتالول (بخش	$\alpha_1 < \beta > \beta$	كاهش فشارخون با افزايش محدود HR	هيپرتانسيون	خوراكي، تزريقي
	مركزى. اقزايش رهاسازى نوراپينفرين		كاهش فشارخون	مهار ناقل نورايي نفرين، مي افزايد.
• يوهيمبين	بلوک رم افرایش فعالیت سمپاتیک	اقزایش فشارخون و ضربان قلب	اختلالات نعوظ در مردان.	ممكن است باعث بروز اضطراب شود. اثرات پرسور را در صورت
		عروقي شل ميكند		
	انتخابي ميباشد	پروستاتیک را بیشتر از عضله صاف	پروستات	
· Jamelemiti	تامسولوسين تا حدى جهت گيرنده AIA	بلوك احتمالاً عضله صاف	هسيهريالازي خسوش خيم	هيبوتانسيون ارتوستاتيك بااين زيرگروه كمتر شايع است
• ترازوسين			پروستات	
• دوگسازوسین			ه پېرپلازي خوشخيم	باعث هيپوتانسيون ارتوستاتيک شود.
• پرازوسین	بلوک $_1$ م، ولی نه $_2$ م	كاهش فشارخون	افرايش فسارخون،	اثرات كاهش دهنده شديد طي مصرف دوز اوليه ممكن است
· eine Nani	انتاگونیست $\alpha_2$ و م $\alpha_1$	نيمه عمر حدود ١٥٥ دقيقه پس از تزريق		VI؛ جهت درمان فئوكروموسيتوما تجويز مي گردد.
	بارورسپتور		كاتهكولامينها	
	فعالكردن غيرمستقيم رفلكس	ناشى از فعال شدن رفلكس بارورسپتورى	وضعيتهاى افزايش يافته	فشارخون ارتوستاتیک. تاکیکاردی. ایسکمی میوکارد
• فنوكسي بنزامين	$a_2$ المرقابل برگشت $a_2$ و $a_1$	كاهش فشارخون، افزايش ضربان قلب	فثوكروموسيتوماء	بلوک غیرقابل برگشت، نیمه عمر ۱۰ روز، سمیت: کاهش
أنتاگونيستهاي گ	أنتاكونيستهاى كيرندههاى أدرنرژيك ألفا			
(ぶん60	محاليسم الر	2	فاربردهاي باليني	فارما توئیتیک، سمیت، تداخلات

فارماکوکینتیک، سمیت، تداخلات	کاربردهای بالینی	اثرات کاید شاری کاید در د	زيركروه مكانيسم اثر
خورا کی، سمیت: حستکی، خواب و رویا پیمی، دستخای سرد	فشسارخسون، اربستمیها، میگرن، احتمالاً مانع وخامت بزادی کاردی میشود	ناهش فشارخون و ناهش خفیم صربان قلب	<ul> <li>پيندولول ا</li></ul>
خوراکی، نیمه عمر طولانی، سمیت: خستگی	نارسايى قلبى		
تنها تزريقي. نيمهعمر حدود ١٠ دقيقه. مسميت: براديکاردي، هيپرتانسيون	کنترل سریع فشارخون و آریتمیها، تیروتوکسیکوز و ایسکمی میوکارد حین عمل جراحی	بلوک خیلی کوتاه گیرنده β قلبی	$ heta_1 > eta_2$   Imaging
سميت: علايم اكستراييراميدال، هيپوتانسيون ارتوستاتيک، کريستالوری	فتوكروموسيتوما	کاهش فشارخون. احتمالاً باعث اثرات اکستراپیرامیدال در دستگاه اعصاب مرکزی میشود (ناشی از کاهش دویامین در CNS)	مهاركنندههای تیروزین هیدروگسیلاز مهار تــیروزین هیدروگسیلاز، كـاهش ساخت دویامین، نورایینفرین و ایینفرین

۱. در ایالات متحده در دسترس نمی باشد.

# بخش سوم: داروهای قلبی عروقی ـ کلیوی

فصل

11

# داروهای ضدفشارخون

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

بیمار مردی ۳۵ ساله است که با فشارخون ۱۵۰/۹۵ میلی متر جیوه مراجعه کرده است. در مجموع سالم است، زندگی کم تحرکی دارد، روزانه چند لیوان آبجو می نوشد و سیگار نمی کشد. دارای سابقه خانوادگی افزایش فشارخون است و پدر وی در سن ۵۵ سالگی به علت انفارکتوس قلبی در گذشته است. در معاینات بالینی، در حد متوسط چاق به نظر می رسد.

کلسترول توتال وی ۲۲۰ و کلسترول لیپوپروتئین با چگالی بالا (HDL) در خون وی، ۴۰ میلیگرم بر دسیلیتر میباشد. گلوکز خون وی در وضعیت ناشتا ۱۰۵ میلیگرم بر دسیلیتر است. عکس از قفسه سینه طبیعی است. الکتروکاردیوگرام مؤید بزرگ شدن بطن چپ میباشد. جهت درمان این فرد چه اقدامی انجام میدهید؟

فشارخون بالا شایعترین بیماری قلبی عروقی است. در بررسی که در سال ۲۰۰۹ انجام شد، ۲۸٪ بالغین و ۶۰٪ سالمندان ۶۵ سال یا بیشتر آمریکا دچار عارضه فشار خون بالا بودند. شیوع آن با سن، نژاد، تحصیلات و بسیاری متغیرهای دیگر، تغییر میکند. براساس برخی از مطالعات، ۸۰–۶۰ درصد مردان و زنان تا سن ۸۰ سالگی دچار فشارخون بالا میشوند. بالابودن فشارخون شریانی به مدت طولانی به عروق خونی کلیه، قلب و مغز آسیب رسانده و به افزایش بروز نارسایی کلیوی، بیماری کرونری، نارسایی قلبی، دمانس (زوال عقلی) و سکته مغزی میانجامد. بررسیها نشان داده است، که پایین آوردن

مؤثر فشارخون، از طریق دارو از آسیب به عروق خونی جلوگیری کرده و میزان مرگ و میر و بار بیماری را کاهش میدهد. متأسفانه، بررسیهای متعدد نشان میدهند که تنها یک سوم تا نصف آمریکاییهای مبتلا به فشارخون بالا، کنترل فشارخون مناسب دارند. داروهای مؤثر بسیاری موجود میباشند که آگاهی از مکانیسمهای ضد فشارخون و جایگاههای عمل آنها اجازه میدهد پیشبینی درستی از کارآیی و سمیت آنها داشته باشیم. در نتیجه، استفاده منطقی از این داروها، به تنهایی یا در ترکیب با داروهای دیگر، می تواند با حداقل خطر سمیت جدی در اغلب با بیماران، فشارخون را پایین آورد.

# فشارخون بالا و تنظيم فشارخون

تشخيص

تشخیص فشارخون بالا برپایه بالابودن فشارخون در چندین مرتبه اندازه گیری فشارخون تأیید می شود (جدول ۱-۱۱). تشخیص، عمدتاً در پیش بینی عواقب در بیماران اهمیت دارد و به ندرت هنگام تشخیص، علت فشارخون بیان می شود.

مطالعات اپیدمیولوژیک حاکی از آن است که خطر آسیب به كليه، قلب و مغز مستقيماً با ميزان افزايش فشارخون مرتبط است. فشارخون (فشارخون ۱۴۰ میلیمتر جیوه)، خطر آسیب به انتهای ارگان ٔ را افزایش میدهد. از ۱۱۵ میلیمتر جیوه خطر بیماری قلبی عروقی با هر ۲۰ میلیمتر جیوه افزایش در محدوده فشارخون، دو برابر می شود. هر دو نوع افزایش فشارخون سیستولیک و دیاستولیک با آسیب به انتهای ارگانها، همراهی دارد، افزایش فشارخون به اصطلاح منحصراً سیستولیک، چندان خوش خیم نمی باشد. خطرات (و بنابراین فوریت پایهریزی درمان) \_ متناسب با مقدار افزایش فشارخون، افزایش می یابد. خطر بروز آسیب اندام انتهایی در هر سطحی از فشارخون و در هر سنی، در آمریکاییهای آفریقایی بالاتر و در زنان پیش از یائسگی نسبتاً کمتر از مردان است. دیگر فاکتورهای خطر مثبت عبارتند از: سیگارکشیدن، سندرم متابولیک، چاقی، دیس لیپیدمی، دیابت، وجود تظاهرات آسیب انتهای ارگانها در زمان تشخیص، سابقه فامیلی بیماری قلبی ـ عروقی.

باید متذکر شد که تشخیص فشارخون بستگی به اندازه گیری

جدول ۱۱-۱ طبقه بندی فشارخون بالا براساس میزان فشارخون

09,5	فشار سیستولیک/ دیاستولیک (mmHg)
طبيعى	<17+/4+
(Hypertension) الإسرام فشارخون بالا	14-120/1-14
فشارخون بالا	≥14./4.
مرحله ۱	14-109/999
مرحله ۲	≥19./1

From the Joint National Committee on prevention, detection, evaluation, and treatment of high blood pressure. JAMA 2003; 289: 2560.

فشارخون دارد و نه علائمی که توسط بیمار گزارش می شود. در حقیقت، فشارخون معمولاً بدون علامت است زمانی که آسیب کامل اندام انتهایی نزدیک باشد و یا قبلاً اتفاق افتاده باشد.

#### علل فشارخون بالا

تنها در ۱۵-۱۰٪ از بیماران می توان یک علت خاص برای فشارخون بالا پیدا کرد. موارد افزایش فشارخون که علت خاصی جهت آنها یافت شود با عنوان افزایش فشارخون اولیه جهت آنها یافت شود با عنوان افزایش فشارخون اولیه (Essential) و در صورت وجود علت، افزایش فشارخون ثانویه (Secondry)، نامیده می شود. با این وجود، بررسی علل خاص در هر بیمار با اهمیت است زیرا بعضی از آنها به درمان جراحی مشخص پاسخ می دهند. این علل عبارتند از: تنگی شریان کلیوی، کوارکتاسیون آثورت، فئوکروموسیتوم، بیماری کوشینگ و آلدوسترونیسم اولیه.

در اغلب موارد، بالارفتن فشارخون همراه با یک افزایش کلی در مقاومت به جریان خون در آرتریولهاست، در حالی که برون ده قلبی معمولاً طبیعی است. بررسیهای دقیق در زمینه عملکرد سیستم عصبی خودکار، رفلکسهای بارورسپتوری، سیستم رنین ـ آنژیوتانسین ـ آلدوسترون و کلیه نتوانستهاند اختلالی را به عنوان علت افزایش مقاومت عروقی محیطی در فشارخون اولیه شناسایی کنند. بنابراین به نظر میرسد، افزایش فشارخون در اغلب موارد ناشی از مجموعهای از اختلالات (چند عاملی) می باشد، شواهد اپیدمیولوژیک مبین نقش عوامل ژنتیک، استرسهای روانی و محیطی و فاکتورهای تغذیهای (افزایش دریافت بتاسیم یا کلسیم) در بروز استرفون بالا می باشد. افزایش فشارخون با بالارفتن سن، در جوامعی که سدیم مصرفی روزانه آنها کم است رخ نمی دهد. به نظر می رسد احتمال بروز افزایش فشار خون در بیماران با فشارخون متغیر بیش از افراد سالم پس از دریافت سدیم، فشارخون متغیر بیش از افراد سالم پس از دریافت سدیم،

تأثیر وراثت در بروز فشارخون اولیه حدود % تخمین زده شده است. جهش در ژنهای متعدد از علل متنوع اما نادر فشارخون بالا هستند. به نظر میرسد تنوع عملکردی ژنهای آنـژیوتانسینوژن، آنـژیم تـبدیلکننده آنـژیوتانسین (ACE) گـیرندههای  $\beta_2$  آدرنــرژیک و آدوسین  $\alpha$  (a adducin) (یک پروتئین اسکلت سلولی) با بعضی موارد فشارخون اولیه ارتباط داشته باشد.



شكل ۱-۱. جايگاههاي آناتوميک كنترل فشارخون.

بارورسپتور می شود، بنابراین هنگامی که فرد از وضعیت خوابیده به ایستاده در آید، در اثر تجمع خون در وریدهای زیرسطح قلب و کاهش کشش دیواره عروق، گیرندههای بارورسپتور کاهش فشارخون را حس کرده و مهار سیستم سمپاتیک برطرف می شود. که از طریق پایانههای عصبی سمپاتیک عمل می کند.افزایش رفلکسی خروجی سمپاتیک سبب افزایش می کند.افزایش رفلکسی خروجی سمپاتیک سبب افزایش مقاومت عروق محیطی (تنگی آرتریولها) و برون ده قلبی بازگشت وریدی به قلب و تنگشدن عروق ذخیره کننده که بازگشت وریدی به قلب را افزایش می دهد) از طریق انتهاهای عصبی سمپاتیک می گردد و بنابراین فشارخون را به حالت طبیعی باز می گرداند. این رفلکس بارورسپتوری در پاسخ به هر پدیده ای که فشار شریانی را پایین آورد مانند کاهش اولیه مقاومت عروق محیطی (مثلاً ناشی از یک عامل گشادکننده عروقی) یا کاهش حجم داخل عروقی (مثلاً به علت خونریزی یا از دست رفتن نمک حجم داخل عروقی (مثلاً به علت خونریزی یا از دست رفتن نمک

#### B. پاسخ کلیوی به کاهش فشارخون

کلیه، با کنترل حجم خون عمدتاً مسئول کنترل درازمدت فشارخون است. کاهش فشار خونرسانی به کلیه سبب توزیع مجدد جریان خون در کلیه و افزایش بازجذب آب و نمک تنظيم طبيعي فشارخون

براساس تعادل هیدرولیک، فشارخون شریانی (BP) مستقیماً متناسب با حاصل ضرب جریان خون (برونده قلبی <sup>\*</sup>CO) در مقاومت به عبور خون از اَرتریولهای پیش مویرگی (مقاومت عروقی محیطی PVR) است:

#### $BP = CO \times PVR$

از نظر فیزیولوژیک، فشارخون هم در افراد سالم و هم در مبتلایان به فشارخون بالا، توسط تنظیم لحظه به لحظه برون ده قلبی و مقاومت عروق محیطی حفظ میگردد. این اعمال در ۳ جایگاه آناتومیک اعمال میشود (شکل ۱-۱۱)؛ آرتریولها، ونولهای پس مویرگی (عروق ذخیره کننده) و قلب. چهارمین جایگاه آناتومیک کنترل، کلیه است که با تنظیم حجم مایع داخل عروقی، فشارخون را حفظ میکند. برآیند رفلکسهای بارمرسپتوری که به واسطه اعصاب خودکار ایجاد میشود، همراه با مکانیسمهای هومورال از جمله سیستم رئین ـ آنژیوتانسین ـ با مکانیسمهای هومورال از جمله سیستم رئین ـ آنژیوتانسین ـ قشارخون طبیعی را حفظ مینماید. در نهایت، رهاسازی موضعی فشارخون طبیعی را حفظ مینماید. در نهایت، رهاسازی موضعی تنظیم مقاومت عروقی دخیل باشد. به عنوان مثال، اندوتلین ـ ۱ (فصل ۱۷ را ببینید) عروق خونی را تنگ کرده و اکسید نیتریک (فصل ۱۷ را ببینید) آنها را گشاد میکند.

فشارخون در یک بیمار مبتلا به فشارخون بالا توسط همان مکانیسمهایی که در افراد واجد فشارخون طبیعی عمل میکنند، کنترل میشود. تنظیم فشارخون در مبتلایان به فشارخون بالا از آن جهت با افراد سالم (از نظر فشارخون) تفاوت دارد که به نظر میرسد، بارورسپتورها و سیستمهای کلیوی کنترل حجم و فشارخون در این افراد در سطح بالاتری از فشارخون تنظیم شده باشند. تمام داروهای ضد فشارخون با تداخل با این مکانیسمهای طبیعی (که در ادامه می آیند) عمل میکنند.

#### A. رفلکس بارورسپتوری وضعیتی<sup>۵</sup>

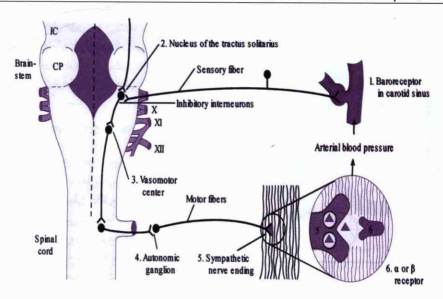
رفلکسهای بارورسپتوری مسئول تنظیمات سریع و لحظه به لحظه فشارخون هستند، مثلاً در تغییر وضعیت از حالت خوابیده به ایستاده (شکل ۲–۱۱). نورونهای سمپاتیک مرکزی که از ناحیه وازوموتور بصل النخاع منشأ میگیرند با تغییر تونیسیته فعال میشوند. بارورسپتورهای کاروتید با کشش دیوارههای عروق توسط فشار داخلی (فشارخون شریانی) تحریک میشوند. فعال شدن بارورسپتور فعالیت سمپاتیک مرکزی را مهار میکند. بالعکس، کاهش فعالیت

<sup>1-</sup> Blood pressure

<sup>2-</sup> Cardiac output

<sup>3-</sup> Peripheral vascular resistance

<sup>4-</sup> Vasoactive 5- Postural baroreflex



شكل ۲-۱۱. قوس رفلكسي بارورسپتوري. IC كوليكولوس قدامي؛ CP پرانكل مغزي.

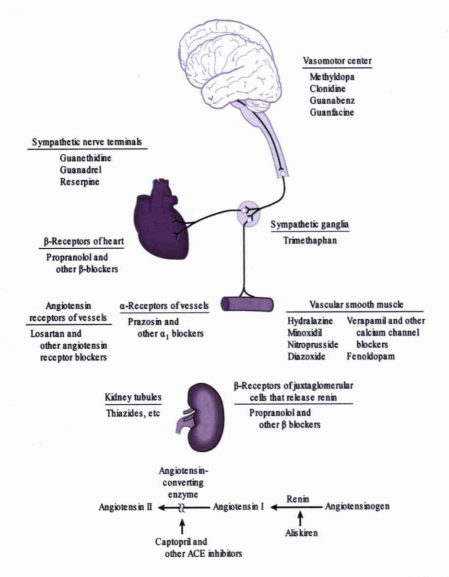
می گردد. به علاوه، کاهش فشار در آرتریولهای کلیوی نیز مانند فعالیت اعصاب سمپاتیک (از طریق گیرندههای  $\beta$  آدرنرژیک) تولید رنین را تحریک کرده که این هم به نوبه خود تولید آنژیوتانسین II را افزایش می دهد (شکل ۱-۱۱ و فصل ۱۷ را مقاومت کننده و ۲) تحریک سنتز آلدوسترون در قشر آدرنال که بازجذب کلیوی سدیم و حجم خون داخل عروقی را افزایش می دهد. وازوپرسین آزاد شده از غده هیپوفیز خلفی نیز با توانایی خود در تنظیم بازجذب آب توسط کلیه، نقش مهمی را در حفظ فشارخون ایفا می نماید (فصول ۱۵ و ۱۷ را ببینید).

# فارماکولوژی پایه داروهای ضد فشارخون

تمام عوامل ضد فشارخون بر یک یا چند جایگاه از ۴ جایگاه آناتومیک کنترل (که در شکل ۱-۱۱ نشان داده شدهاند) عمل کرده و اثرات خود را از طریق تداخل با مکانیسمهای طبیعی کنترل فشارخون اعمال میکنند. یک دستهبندی مفید، این عوامل، را براساس جایگاه تنظیمی اصلی یا مکانیسم عمل آنها طبقهبندی میکند (شکل ۳-۱۱). داروهای هر دسته به علت مکانیسمهای عمل یکسان، طیف مشابهی از سمیت را ایجاد میکنند. این دستههای داروئی عبارتند از:

- دیورتیکها، (مدرها) که با تخلیه بدن از سدیم و کاهش حجم خون و شاید با مکانیسمهای دیگر فشارخون را پایین می آورند.
- عوامل فلج کننده سمپاتیک، که با کاهش مقاومت عروقی محیطی، مهار عملکرد قلبی و افزایش ذخیره وریدی در عروق ذخیره کننده فشارخون را پایین میآورند (دو اثر آخر، برون ده قلبی را کاهش میدهند). این عوامل براساس جایگاههای عمل اصلی آنها در قوس رفلکس سمپاتیک به زیر گروههایی تقسیم میشوند (ادامه را ببینید).
- ۳. متسع کنندههای عروقی مستقیم، (وازودیلاتورهای مستقیم) که با شل کردن عضله صاف عروقی و بنابراین گشادکردن عروق مقاومت کننده و نیز افزایش قابلیت اتساع عروق به درجات مختلف، فشار را کاهش می دهند.
- عواملی که تولید یا عمل آنژیوتانسین را مسدود میکنند و بنابراین مقاومت عروق محیطی و (یا بالقوه) حجم خون را کاهش میدهند.

این حقیقت که این گروههای دارویی با مکانیسمهای متفاوتی عمل میکنند اجازه میدهد داروهای دو یا چند گروه با هم ترکیب شده و کارآیی افزایش و در بعضی موارد سمیت کاهش یابد (کادر فشارخون بالای مقاوم به درمان و درمان چند دارویی را ببینید).



شکل ۳–۱۱. جایگاههای عمل دستههای عمده داروهای ضد فشارخون.

# داروهایی که تعادل سدیم و آبرا تغییر می دهند

سالهاست پی بردهاند که محدودیت نمک رژیم غذایی فشارخون را در بیماران مبتلا به فشارخون بالا کاهش میدهد. با ابداع دیورتیکها تصور میشد از اهمیت محدودیت سدیم کاسته

شود. با وجود این، در حال حاضر توافق عمومی وجود دارد که کنترل فشارخون با رژیم غذایی، یک ابزار درمانی نسبتاً غیرعارضدار و حتی پیشگیری کننده است. حتی محدودیت متوسط نمک رژیم غذایی، فشارخون را (البته به درجات مختلفی) در بسیاری از مبتلایان به فشارخون بالا کاهش می دهد.

#### فشارخون بالای مقاوم به درمان و درمان چند دارویی

چند دارو که ترجیحاً با مکانیسم متفاوتی عمل میکنند، نیازمندند (درمان چند دارویی). براساس برخی از تخمینها، تا حدود ۴۰ درصد از بیماران، ممکن است حتی طی درمان با دو دارو نیز، پاسخ کافی را نشان ندهند. این موارد اصطلاح "فشارخون بالاي مقاوم" (Resistant hypertension) خوانده می شوند. بعضی از بیماران در واقع مبتلا به فشارخون ثانویه هستند که تشخیص داده نشدهاند ولی اغلب آنها جهت درمان نیازمند دریافت ۳ یا تعداد بیشتری دارو میباشد.

منطق های استفاده از درمان چند دارویی این است که اکثر داروها براي حفظ فشارخون باعث القاي مكانيسمهاي تنظیمکننده جبرانی میشوند (شکلهای ۷-۶ و ۱۱-۱۱ را ببینید) که می تواند تأثیر آنها را به طور قابل توجهی کاهش دهند. به عنوان مثال، از أنجابي كه مقدار كافي هيدرالازين سبب كاهش قابل توجه مقاومت عروق محيطي مي گردد، ابتدا افتی در فشار متوسط شریانی ایجاد می شود که یک پاسخ قوی به صورت تاکی کاردی جبرانی و احتباس نمک و آب را برمیانگیزد (شکل ۴–۱۱). در نتیجه برون ده قلبی به حدی افزایش می یابد که قادر است اثر هیدرالازین را تقریباً به طور کامل از بین ببرد. اضافه کردن یک مسدودکننده  $\beta$  از تاکیکاردی و اضافه کردن یک مدر (مانند هیدروکلروتیازید) نیز

درمان تک دارویی فشارخون بالا (استفاده از یک دارو) از آن نظر مطلوب است که پذیرش أن توسط بیماران بهتر بوده، هزينه أن يايين تر و در بعضي افراد عوارض جانبي أن نيز كم تر است. با وجود این، اکثر بیماران مبتلا به فشارخون بالا به دو یا

مى يابد. اعتقاد بر أن است كه سديم با افزايش سختى عروق و فعالیت اعصاب در ایجاد مقاومت عروقی دخیل است. این آثار که احتمالاً ناشى از افزایش معاوضه سدیم ـ کلسیم و در نتیجه افزایش کلسیم داخل سلولی می باشد، و با مصرف مدرها یا محدودیت نمک برطرف می شود.

مکانیسمهای عمل و اثرات همودینامیک مدرها

مدرها، عمدتاً با تخلیه ذخایر سدیم بدن فشارخون را پایین

می آورند. مدرها در ابتدا، با کاهش حجم خون و برون ده قلبی،

فشارخون را پایین می آورند، هرچند ممکن است مقاومت عروقی

محیطی، افزایش یابد. پس از ۸-۶ هفته، برون ده قلبی به حالت

طبیعی بر میگردد در حالی که مقاومت عروقی محیطی کاهش

مدرها در اغلب بیماران در کاهش فشارخون به اندازه

از احتباس آب و نمک جلوگیری مینماید. هر سه دارو، حساسیت دستگاه قلبی ـ عروقی را نسبت به تأثیر یکدیگر نیز افزایش میدهند.

دلیل دوم آن است که برخی داروها، تأثیر حداکثری متوسطی دارند اما کاهش مرگ و میر در درازمدت، کاربرد آنها را توجیه میکند. بسیاری از مطالعاتی که روی مهارکنندههای ACE انجام شده، نشان داده که حداکثر میزان کاهش فشارخون کمتر از ۱۰mmHg است. در بیمارانی که در مرحله دوم فشارخون بالا هستند (فشارخون <۱۶۰/۱۰۰mmHg) این میزان برای جلوگیری از همه عوارض فشارخون بالا، ناکافی است اما مهارکنندههای ACI منافع بلندمدتی در پیشگیری یا کاهش بیماری کلیوی در بیماران دیابتی و نیز کاهش نارسایی قلبی دارند. نهایتاً، عوارض بسیاری از این داروها، به کارگیری آنها با دوز حداکثر را محدود می کند.

در بالین، زمانی که فشارخون بالا به یک نوع دارو به اندازه کافی یاسخ نمی دهد، داروی دوم از گروهی متفاوت با مکانیسم اثر و آثار سمى متفاوت اضافه مى شود. اگر پاسخ هنوز ناكافى باشد داروی سوم در صورتی که بیمار پذیرش آن را داشته باشد، ممكن است اضافه گردد. در صورتی كه ۳ دارو (اغلب شامل یک دیورتیک)، کافی نباشد. سایر علل پرفشاری خون مقاوم نظير افزايش جذب سديم، مصرف داروهاي ضد التهاب غیراستروئیدی یا داروهای محرک یا وجود پرفشاری خون ثانویه بایستی مورد توجه قرار گیرد. در برخی موارد، ممکن است مصرف یک داروی اضافی دیگر ضروری باشد.

۱۰-۱۵ میلیمتر جیوه مؤثر بوده و غالباً به تنهایی، جهت کنترل فشارخون اولیه خفیف تا متوسط کافی هستند. در فشارخونهای شدیدتر، مدرها همراه با داروهای تضعیفکننده سمیاتیک و گشادکننده عروقی استفاده میشوند تا احتباس سدیمی ناشی از این عوامل را کنترل کنند. پاسخدهی عروقی یعنی، توانایی تنگ یا گشادشدن عروق با داروهای فلجکننده سمپاتیک و متسع کننده های عروقی از بین می رود به گونه ای که سیستم عروقی به یک لوله غیرقابل انعطاف تبدیل می شود. در این شرايط فشارخون نسبت به حجم خون بسيار حساس است. بنابراین، اگر زمانی که جهت کنترل فشارخون شدید، داروهای متعدد مصرف می شوند، حجم خون ۹۵٪ میزان طبیعی باشد فشارخون می تواند به خوبی کنترل شود، ولی اگر حجم خون به

1۰۵٪ میزان طبیعی برسد فشارخون بیش از حد کنترل بالا میرود.

#### استفاده از مدرها

جایگاه عمل داروهای مدر مختلف در کلیه و فارماکوکیتیک آنها در فصل ۱۵ آمده است. مدرهای تیازیدی در اغلب مبتلایان به افزایش فشارخون خفیف تا متوسط با عملکرد طبیعی کلیهها و قلب مناسب میباشند. اگرچه که تمام تیازیدها فشارخون را کاهش میدهند اما مصرف کلروتالیدون نسبت به سایر داروها ارجح تر است زیرا بروز مشکلات قلبی و عروقی ناشی از آن در کارآزماییهای بالینی زیادی نشان داده شده است. کلروتالیدون نسبت به هیدروکلروتیازید بسیار مؤثر است زیرا نیمه عمر آن بسیار طولانی تر است. مدرهای قوی تر (مانند عوامل مؤثر بر قوس هنله) از قبیل فورزماید در فشارخون شدید (زمانی که داروهای متعدد با خواص احتباس سدیم استفاده می شوند)، در دارهای کلیوی (زمانی که سرعت پالایش گلومرولی کمتر از ۴۰ میلی متر در دقیقه باشد) و در نارسایی قلبی و سیروز که احتباس سدیم قابل توجه است، ضروری می باشند.

مدرهای نگهدارنده پتاسیم هم در اجتناب از تخلیه پتاسیم بیش از حد، و هم در تقویت اثر دفع ادراری سدیم دیگر مدرها مفیدند. به ویژه آنتاگونیستهای گیرنده آلدوسترون نیز بر عملکرد قلبی در افراد مبتلا به نارسایی قلبی اثر مطلوبی دارند.

بعضی از ویژگیهای فارماکوکینتیک و دوز شروع و دوز نگهدارنده معمول هیدروکلروتیازید در جدول ۲-۱۰ آمده است. گرچه مدرهای تیازیدی در مقادیر بالا (تا ۲۰۰–۱۰۰ میلیگرم از هیدروکلروتیازید) سدیم بیشتری دفع میکنند اما هنگامی که به تنهایی مورد استفاده قرار میگیرند، مقادیر پایین تر (۵۰–۲۵ میلیگرم) نیز به اندازه مقادیر بالاتر، اثر ضدفشارخونی اعمال میکنند. برخلاف تیازیدها، پاسخ فشارخون به مدرهای مؤثر بر قوس، در مقادیر بسیار بالاتر از مقدار درمانی معمول آنها همچنان افزایش مییابد.

#### سمیت مدرها

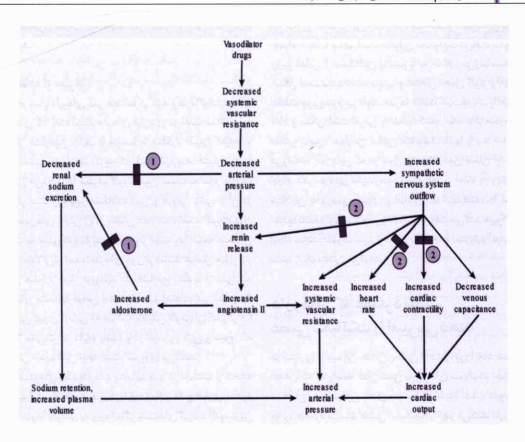
عارضه جانبی شایع مدرها در درمان فشارخون، (به جز مدرهای نگهدارنده پتاسیم) تخلیه پتاسیم است. گرچه درجات خفیف هیپوکالمی در بسیاری از بیماران به خوبی تحمل می شود اما هیپوکالمی می تواند در افرادی که دیگوکسین دریافت می کنند، مبتلایان به آریتمی مزمن یا مبتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد

یا اختلال عملکرد بطن چپ خطرناک باشد. از دست دادن پتاسیم همراه با جذب سدیم است، بنابراین محدودیت دریافت سدیم در رژیم غذایی از دست دادن پتاسیم را به حداقل می رساند. مدرها ممکن است سبب تخلیه منیزیوم، اختلال تحمل گلوکز و افزایش غلظت چربی سرم نیز شوند. مدرها غلظت اسید اوریک را افزایش داده و ممکن است نقرس را تشدید کنند. استفاده از مدرها در مقادیر پایین، عوارض جانبی متابولیک آنها را به حداقل می رساند، بدون این که در عمل ضد فشارخون نشان اختلال ایجاد کند. مدرهای نگهدارنده پتاسیم ممکن است به ویژه در مبتلایان به نارسایی کلیوی و افرادی که مهارکننده ACE یا مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین دریافت می کنند هیپرکالمی ایجاد نمایند، مصرف اسپیرنولاکتون (که یک استروئید است) نیز سبب ژنیکوماستی می گردد.

# داروهایی که عملکرد سیستم عصبی سمپاتیک را تغییر میدهند

در بسیاری از بیماران حداقل بخشی از فشارخون ایجاد شده و ادامه یافته به واسطه فعال شدن نورونهای سمپاتیک است. در مبتلایان به فشارخون بالای متوسط تا شدید، اغلب داروهای مؤثر، عملکرد سیستم عصبی سمپاتیک را مهار میکنند. داروهای این گروه براساس جایگاهی که در آن، قوس رفلکس سمپاتیک را میختل میکنند دستهبندی میشوند (شکل ۲–۱۱). این دستهبندی عصبی ـ آناتومی، تفاوتهای برجسته در اثرات قلبی عروقی داروها را توجیه کرده و به پزشک اجازه میدهد تداخلات این داروها با یکدیگر و با دیگر داروها را پیشبینی نماید.

هر دسته از داروهای فلج کننده سمپاتیک، الگوی مختلفی از سمیت ممکن را نشان میدهند. داروهایی که با عمل بر سیستم عصبی مرکزی فشارخون را پایین میآورند، تمایل به ایجاد خواب آلودگی و سرکوب ذهنی داشته و ممکن است اختلالات خواب (از جمله کابوس) ایجاد کنند. داروهایی که با مهار انتقال از گانگلیونی)، علاوه بر مهار شدید سمپاتیک، با مهار تنظیم کاراسمپاتیک نیز ایجاد عارضه می نماید و دیگر مورد استفاده قرار پاراسمپاتیک نیز ایجاد عارضه می نماید و دیگر مورد استفاده قرار نمی گیرند. داروهایی که عمدتاً با کاهش رهاسازی نوراپی نفرین از نواحی انتهایی اعصاب سمپاتیک عمل می کنند، اثراتی مشابه مهار سمپاتیک ایجاد می کنند که عبارتند از: مهار انزال و افت مهارخون. این افت فشارخون در وضعیت ایستاده و به دنبال



شکل  $^*$  ۱۰ باسخهای جبرانی به متسع کنندههای عروقی که پایه درمان ترکیبی با مسدود کنندههای  $\beta$ و مدرها محسوب می شوند ۱) این اثر با مدرها مهار می شود ۲) این اثر با مسدود کنندههای  $\beta$ مهار می گردد.

ورزش افزایش می یابد. داروهایی که گیرندههای آدرنرژیک پسسیناپسی را مسدود می کنند، بسته به این که به کدام دسته از گیرندهها متصل می شوند، طیف اثر انتخابی تری دارند.

در نهایت، باید توجه داشت که تمام عواملی که با تغییر عملکرد سمپاتیک فشارخون را پایین میآورند می تواند از طریق مکانیسمهایی که مستقل از اعصاب آدرنـرژیک عمل میکند، اثرات جبرانی را برانگیزند. بنابراین، اثر ضد فشارخونی هر یک از این عوامل در صورتی که به تنهایی مورد استفاده قرار گیرند ممکن است با احتباس سدیم توسط کلیه و افزایش حجم خون محدود گردد. به دلایل مذکور، داروهای ضد فشارخون تضعیفکننده سمپاتیک زمانی که همراه با یک مدر مصرف می شوند، بیشترین تأثیر را خواهند داشت.

# داروهای فلجکننده سمپاتیک با تأثیر مرکزی

داروهای فلجکننده سمپاتیک با اثر مستقیم، اولین بار به گونهای فراگیر در درمان فشارخون بالا به کار گرفته شد. امروزه به جز کلونیدین، سایرین کاربردهای بسیار کمی دارند.

#### مکانیسمها و جایگاههای عمل

این عوامل، خروجی سمپاتیک از مراکز وازوپرسور در ساقه مغز را کاهش داده اما به این مراکز اجازه میدهند که حساسیت خود را به کنترل بارورسپتوری حفظ و یا حتی افزایش دهند. بر این اساس، اعمال ضد فشارخونی و عوارض وابسته به وضعیت بدن در مورد این داروها، عموماً کمتر از اثرات داروهایی

جدول ۲-۱۱ ویژگیهای فارماکوکینتیک و دوز بعضی از داروهای ضد فشارخون خوراکی

		فراهمی ریستی	دوز شروع	محدوده دوز	نیاز به کاهش دوز در
دارو	نیمه عمر (ساعت)	(درصد)	پیشنهادی	نگهدارنده معمول	نارسایی کلیوی متوسط
أملوديپين	TO	۶۵ ا	Y/Amg/d	۵−1+mg/d	ب خیر خاند یا زیباد ا
تنولول	9	۶.	۵٠mg/d	۵۰-۱۰۰mg/d	بله
بنازپريل	-/۶۲	70	۵−1 • mg/d	7 • − <b>*</b> • mg/d	بله
كاپتوپريل	7/7	80	۵۰-Y۵mg/d	<b>γ</b> δ−1δ⋅mg/d	بله
كلرو تاليدون	45.	50	ΥΔmg/d	Y∆-∆•mg/d	خير
كلونيدين	A-17	90	·/Ymg/d	-/Y-1/Ymg/d	بله
ديلتيازم	٣/٥	4.	17 14 · mg/d	7448.mg/d	المير المالات المالات
گوانتیدین	14.	r-a.	1 ⋅ mg/d	Υ۵-Δ • mg/d	ممكن
هيدرالازين	1/0-5	70	<b>f</b> ∙mg/d	۴	خير
هيدروكلرو تيازيد	17	Y.	Yamg/d	<b>Y</b> Δ−Δ • mg/d	خير الما الما الما
يزينوپريل	17	70	\ • mg/d	\ • − A • mg/d	بله
وزارتان	1-44	75	△·mg/d	Y∆-1··mg/d	خير
متیل دو پا	(utor of early lydes Y-a)	70	\g/d	1-Yg/d	خير
ىتوپرولول	r-v	۴٠	۵۰-۱۰۰mg/d	Y··-F··mg/d	خير
ماينوكسيديل	Cally one to	9.	Δ−1 • mg/d	++mg/d	الخيرات المالية الما
بىولول	17	Ndf	Δmg/d	14.mg/d	خير المراسف
نفديپين	Z. W. L. Y.	Δ+	₩ mg/d	Ψ+-۶·mg/d	غير الماث
برازوسين	r-r	γ.	₹mg/d	1 • − Ψ • mg/d	خير
روپرنولول	r-a	70	A∙mg/d	۸۰-۴۸۰mg/d	خير
زرپین	74-47	۵۰	•/Yamg/d	-/Yamg/d	خير
ورا پامیل	4-8	77	\A · mg/d	7444.mg/d	خير

۱. کلیرانس کراتی نین ≥ ۳۰ میلی لیتر در دقیقه. بسیاری از این داروها، اگر کلیرانس به زیر ۳۰ میلی لیتر در دقیقه افت کند، حتماً نیاز به تنظیم دوز دارند. ۲. متابولیت فعال بنازیریل نیمه عمر ۱۰ ساعته دارد.

۴. Nd= تعیین نشده است.

ن) درحقین بن تـحرب که نوراپی بل اث

تنگی آرتریول ها و ونول ها به واسطه سمپاتیک محیطی می گردد. درحقیقت، به نظر می رسد عمل ضد فشارخونی متیل دوپا ناشی از تحریک گیرنده های  $\alpha$  آدرنرژیک مرکزی توسط  $\alpha$ - متیل نوراپی نفرین یا  $\alpha$ - متیل دوپامین باشد.

اثر ضدفشارخونی کلونیدین که یک مشتق ۲- ایمیدازولین است، در جریان آزمایش این دارو به عنوان یک ضداحتقان موضعی بینی، کشف شد. تزریق داخل وریدی کلونیدین، افزایش مختصری در فشارخون ایجاد میکند که با افت فشارخون طولانی تری دنبال میگردد. پاسخ افزایش فشار، به علت تحریک مستقیم گیرندههای آلفاآدرنرژیک در آرتریولها میباشد. این دارو به عنوان یک آگونیست نسبی گیرندههای  $\alpha$  دستهبندی

است که مستقیماً بر نورونهای سمپاتیک محیطی عمل میکنند. متیل دوپا ( $\alpha$ -L) متیل  $\alpha$ -L و  $\alpha$ -L دوپاست و به  $\alpha$ -L متیل دوپامین و  $\alpha$ - متیل نوراپی نفرین تبدیل میشود. این مسیر به موازات سنتز نوراپی نفرین از دوپا که در شکل  $\alpha$ -3 نشان داده شده است پیش میرود. آلفا  $\alpha$ - متیل نوراپی نفرین در وزیکولهای اعصاب آدرنرژیک ذخیره میشود و در آنجا به صورت استویکیومتریک جایگزین نوراپی نفرین شده و با تحریک عصبی آزاد میگردد و با گیرندههای آدرنرژیک پس سیناپسی برهمکنش میکند. با این وجود، جایگزینی نوراپی نفرین با یک ناقل کاذب در نورونهای محیطی مسئول اثر ضد فشارخونی متیل دوپا نیست، زیرا  $\alpha$ - متیل دوپای آزاد شده یک آگونیست مؤثر بر گیرندههای آلفاآدرنرژیک است که سبب

٣. متابوليت فعال لوزارتان نيمه عمر ٣-٣ ساعته دارد.

می شود چرا که اثرات تنگ کنندگی دیگر آگونیستهای  $\alpha$  را نیز مهار می کند.

شواهد قابل ملاحظه ای حاکی از آنند که اثر ضدفشارخونی کلونیدین در سطح گیرندههای آلفاآدر نرژیک ساقه مغز اعمال می شود. اثر ضدفشارخونی کلونیدین در حیوانات، با تجویز مرکزی آنتاگونیستهای  $\alpha$  مهار می گردد. کلونیدین فعالیت (تون) سمپاتیک را کاهش، فعالیت پاراسمپاتیک را افزایش داده و به کاهش فشارخون و برادی کاردی می انجامد. کاهش فشار با کاهش سطوح کاتکولامین در گردش همراه است. این مشاهدات اظهار می کنند که کلونیدین مراکز وازوموتور ساقه مغز را به مهار ناشی از رفلکسهای بارورسپتوری را حساس می کند.

بنابراین، مطالعات کلونیدین و متیل دوپا اظهار می دارند که نورون های آدرنرژیک مرکزی که رفلکسهای بارورسپتوری را تعدیل می کنند در تنظیم طبیعی فشارخون دخیلند. کلونیدین و میل نوراپی نفرین به گیرنده های  $\alpha_1$  محکمتر از گیرنده های متصل می شوند. همان گونه که در فصل ۶ ذکر شد، گیرنده های متصل می شوند. همان گونه که در فصل ۶ ذکر شد، گیرنده های جایگاه های پس سیناپسی و نیز بعضی جایگاه های پس سیناپسی قرار دارند. ممکن است کلونیدین و میتیل نوراپی نفرین در مغز عمل کرده و سبب کاهش آزادسازی نوراپی نفرین شوند. به علاوه، این داروها می توانند بر گیرنده های نوراپی نفرین پس سیناپسی عمل کرده و فعالیت نورون های خاصی را مهار نمایند. در نهایت، کلونیدین به جایگاهی غیر از گیرنده آدرنرژیک گیرنده آیمیدازول نیز متصل می شود که این گیرنده آدرنرژیک گیرنده ایمیدازول نیز متصل می شود که این گیرنده نیز ممکن است اثرات ضد فشارخونی اعمال نماید.

متیل دوپا پایین می آورد. این تفاوت نشان می دهد که این دو دارو جایگاههای عمل یکسانی ندارند. این داروها ممکن است بر دسته نورونهای مختلفی در مراکز وازوموتور ساقه مغز عمل کنند.

گوانابنز ۱ و گوانفاسین ۲ داروهای ضد فشارخونی هستند که در مرکز عمل کرده و اثری مشابه کلونیدین در تحریک گیرنده آلفا آدرنرژیک مرکزی دارند. به نظر نمی رسد، این داروها مزیتی بیش

از کلونیدین داشته باشند و لذا به ندرت مصرف میشوند.

متیل دوپا و کلونیدین اثرات همودینامیک مختصر متفاوتی ایجاد میکنند: کلونیدین ضربان قلب و برونده قلبی را بیشتر از

# متيلدويا

متیل دوپا در گذشته به طور گستردهای مورد استفاده قرار میگرفت اما امروزه اغلب برای درمان افزایش فشارخون دوران حاملگی بکار میرود. این دارو عمدتاً با کاهش مقاومت عروقی

محیطی فشارخون را پایین می آورد و کاهش ضربان قلب و برونده قلبی ناشی از آن در افراد مختلف متفاوت است.

اغلب رفلکسهای قلبی عروقی، با تجویز متیل دوپا دست نخورده باقی می مانند و افت فشارخون حاصل از آن زیاد به حفظ وضعیت ایستاده بستگی ندارد. گاهی به خصوص در بیمارانی که حجم از دست دادهاند افت فشارخون وضعیتی (ارتواستاتیک) رخ می دهد. یک مزیت بالقوه متیل دوپا این است که مقاومت عروقی کلیه را کاهش می دهد.

α-Me thyldopa (α-methyl group in color)

# فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

خواص فارماکوکینتیک متیل دوپا در جدول ۲-۱۱ آمده است. متیل دوپا از طریق یک ناقل آمینواسیدهای حلقوی وارد مغز می شود. دوز خوراکی معمول متیل دوپا در عرض ۶-۴ ساعت، حداکثر اثر ضدفشارخونی خود را اعمال کرده و این اثر می تواند تا ۲۲ ساعت پایدار بماند. از آنجا که این اثر وابسته به تجمع و ذخیره یک متابولیت (آلفا ـ متیل نوراپی نفرین) در وزیکولهای انتهاهای عصبی است، پس از ناپدیدشدن داروی تزریق شده از جریان خون نیز همچنان پایدار می ماند.

#### سميت

شایع ترین اثر نامطلوب متیل دوپا خواب آلودگی شدید به خصوص در اوایل درمان است. بیماران تحت درمان طولانی مدت ممکن است از ضعف قدرت ذهنی مداوم و اختلال تمرکز شکایت نمایند. کابوس، افسردگی، سرگیجه و علائم خارج هرمی ممکن است رخ دهند که نسبتاً ناشایعند. خروج شیر از پستان با افزایش ترشح پرولاکتین همراه بوده، می تواند هم در مردان و هم در زنان تحت درمان با متیل دوپا، رخ دهد. این سمیت احتمالاً به واسطه مهار مکانیسمهای دوپامینرژیک در هیپوتالاموس است.

دیگر عارضه جانبی مهم متیل دوپا مثبتشدن تست کومبس (در 7۰... ۱۰ بیمارانی که بیش از 1۰۰... ۱۰۰ بودهاند) است که گاهی واکنش متقاطع خون جهت تزریق را

<sup>1-</sup> Guanabenz 2- Guanfacine

<sup>3-</sup> Cross reaction

مشکل ساخته ندرتاً با آنمی همولیتیک و نیز هپاتیت و تب دارویی همراه است. قطع دارو معمولاً منجر به برطرفشدن سریع این اختلالات می گردد.

#### كلونيدين

پایین آوردن فشارخون توسط کلونیدین ناشی از کاهش برونده قلبی است که خود بعلت کاهش ضربان قلب و شلشدن عروق ذخیره کننده و نیز کاهش مقاومت عروقی محیطی می باشد.

Clonidine

کاهش فشارخون شریانی توسط کلونیدین، باکاهش مقاومت عروقی کلیه و حفظ جریان خون کلیوی همراه است. کلونیدین نیز مانند متیل دوپا، فشارخون را در حالت درازکش کاهش داده و به ندرت سبب افت فشارخون وضعیتی میشود. اثر افزایشدهـنده فشار کلونیدین به دنبال مصرف مقادیر درمانی از کلونیدین خوراکی مشاهده نمیشود اما مصرف بیش از حد آن، ممکن است فشار خون بالا را شدیداً افزایش دهد.

#### فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

خواص فارماکویکنتیک تیپیک آن در جدول ۲-۱۱ آمده است. کلونیدین محلول در چربی بوده و به سرعت از جریان خون وارد مغز می شود. به علت نیمه عمر نسبتاً کوتاه کلونیدین خوراکی و این که اثر ضد فشارخونی آن مستقیماً به غلظت خونی آن مرتبط است، این دارو باید ۲ بار در روز (یا به صورت یک برچسب پوستی، ادامه را ببینید) تجویز شود تا فشارخون به طور متناسب کنترل گردد. با این وجود، برخلاف متیل دوپا، منحنی دوز \_ پاسخ کلونیدین به گونهای است که مقادیر بالاتر آن مؤثرتر (و نیز سمی ترند) هستند.

فرآورده جلدی کلونیدین نیز موجود است که فشارخون را پس از یک بار استفاده به مدت ۷ روز پایین میآورد. به نظر میرسد این فرآورده خوابآلودگی کمتری نسبت به قرصهای کلونیدین ایجاد میکند اما اغلب با واکنشهای پوستی موضعی همراه است.

#### سميت

خشکی دهان و خواب آلودگی شایعند. هر دو اثر مرکزی وابسته به مقدار بوده و همزمان با اثر ضد فشارخونی دارو بروز می یابند.

کلونیدین نباید در بیمارانی که در معرض خطر افسردگی هستند تجویز شود و در صورت بروز افسردگی طی درمان، باید مصرف دارو قطع شود. درمان همزمان با ضدافسردگیهای سه حلقهای ممکن است اثر ضدفشارخونی کلونیدین را مهار کند. اعتقاد بر این است که این برهمکنش به علت اعمال مسدودکننده گیرنده  $\alpha$ - آدرنرژیک سه حلقهای ها می باشد.

قطع کلونیدین به دنبال مصرف طولانی مدت به خصوص در مقادیر بالا (بیش از ۱ میلیگرم در روز)، می تواند به بحران فشارخون بالا بیانجامد که این بحران تهدیدکننده حیات به واسطه افزایش فعالیت عصبی سمپاتیک می باشد. پس از حذف ۱ یا دو دوز از دارو عصبانیت، تاکیکاردی، سردرد و تعریق بروز می یابد. به علت خطر بروز بحران افزایش فشارخون شدید به دنبال قطع ناگهانی کلونیدین، همه بیماران باید هشدارهای لازم در این زمینه را دریافت کنند. قطع دارو باید به تدریج صورت گیرد و طی این زمان دیگر عوامل ضد فشارخون جایگزین شوند. درمان بحران فشارخون بالا، شروع مجدد درمان با کلونیدین و تجویز عوامل مسدودکننده گیرنده  $\theta$ - آدرنرژیک می باشد.

# داروهای مسدودکننده عقدهای

داروهایی که تحریک نورونهای خودکار پس عقدهای توسط استیل کولین را مسدود میکنند، از نظر تاریخی جزء اولین عواملی بودند که در درمان فشارخون بالا به کار گرفته شدند. اغلب این داروها به خاطر عوارض غیرقابل تحملی که به عمل اصلی آنها مربوط است، دیگر کاربردی در بالین ندارند (ادامه را ببینید).

مسدودکنندههای عقدهای به صورت رقابتی گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی نورونهای پس عقدهای را هم در عقدههای سمپاتیک مسدود میکنند. به علاوه، این داروها ممکن است مستقیماً کانال نیکوتینی استیل کولین را به شیوه مسدودکنندههای نیکوتینی عصبی ـ عضلانی، بلوک نمایند.

عوارض جانبی مسدودکنندههای عقدهای دقیقاً اثرات فارماکولوژیک شدت یافته آنها هستند. این اثرات هم شامل فلج سمپاتیک (افت فشارخون وضعیتی شدید و اختلال عملکرد جنسی) و هم فلج پاراسمپاتیک (یبوست، احتباس ادرار، وقوع گلوکوم، اختلال دید، خشکی دهان و غیره) میباشد. این عوارض

شدید علت عمده منسوخ شدن مسدود کننده های عقده ای در درمان فشارخون بالا می باشد.

# داروهای مسدودکننده نورونهای آدرنرژیک

این داروها با جلوگیری از رهاشدن فیزیولوژیک نوراپینفرین از نورونهای سمپاتیک پس عقدهای، فشارخون را پایین میآورند.

#### گوانتيدين

گوانتیدین در مقادیر بالا می تواند فلج سمپاتیک عمیقی ایجاد نماید. بالابودن حداکثر کارآیی این عامل سالهاست آن را به اصلی ترین درمان سرپایی فشارخون شدید تبدیل کرده است. به همین دلیل، گوانتیدین می تواند تمام عوارضی که از قطع فارماکولوژیک سمپاتیک انتظار می رود را ایجاد نماید که عبار تند از افت فشارخون وضعیتی قابل توجه، اسهال، و اختلال در انزال. گوانتیدین به خاطر این عوارض جانبی، در حال حاضر به ندرت مورد استفاده قرار می گیرد.

گوانتیدین بیش از حد قطبی است و نمی تواند وارد سیستم عصبی مرکزی شود. در نتیجه، این دارو فاقد اثرات مرکزی بسیاری از عوامل ضد فشارخون دیگر است که در این فصل شرح شدهاند.

گوانادرل کیک داروی شبه گوانتیدین است که در ایالات متحده موجود میباشد. بتانیدین کو دبریزوکوئین که جهت استفاده بالینی در ایالات متحده موجود نیستند مکانیسم ضد فشارخون مشابه گوانتیدین دارند.

#### A. مکانیسم و جایگاههای عمل

گوانتیدین آزادسازی نوراپینفرین از انتهای اعصاب سمپاتیک را مهار میکند (شکل ۴-۶ را ببینید). این اثر احتمالاً مسئول بخش اعظم فلج سمپاتیکی است که در بیماران رخ میدهد. گوانتیدین با همان مکانیسم انتقال نوراپینفرین (NET، برداشت مجدد) از عرض غشاء عصبی سمپاتیک انتقال میابد، بنابراین برداشت مجدد برای عمل دارو ضروری میباشد. گوانتیدین با ورود به عصب، در وزیکولهای ناقل تغلیظ شده و جایگزین نوراپینفرین میشود، میگردد. از آنجایی که این دارو، جایگزین نوراپینفرین میشود، سبب تخلیه تدریجی ذخایر نوراپینفرین در انتهای اعصاب میگردد.

از آنجا که برداشت مجدد نورونی برای عمل کاهش

فشارخون گوانتیدین ضروری است، داروهایی که فرآیند برداشت کاتکولامینها را مسدود میکنند و یا آنها را از پایانه عصبی بیرون میرانند (فصل ۶ را ببینید) اثر آن را مسدود مینمایند این داروها عبارتند از: کوکائین، آمفتامین، ضدافسردگیهای ۳ حلقهای، فنوتیازینها و فنوکسیبنزآمین.

#### B. فارماکوکینتیک و مقدار مصرفی

به خاطر نیمه عمر طولانی این دارو (۵ روز)، شروع فلج سمپاتیک تدریجی است (حداکثر اثر طی ۲-۱ هفته ایجاد میشود) و فلج سمپاتیک پس از قطع درمان به مدت مشابهی پایدار میماند. مقدار این دارو به طور معمول نباید در فواصلی کوتاهتر از ۲ هفته افزایش یابد.

#### C. سمیت

استفاده درمانی گوانتیدین اغلب با افت فشارخون وضعیتی علامتدار و افت فشارخون به دنبال ورزش همراه است، به ویژه زمانی که دارو در مقادیر بالا تجویز می شود. فلج سمپاتیک ناشی از گوانتیدین در مردان ممکن است با تأخیر در انزال یا انزال برگشتی (به داخل مثانه) همراه باشد. گوانتیدین معمولاً سبب اسهال می گردد که از افزایش تحرک دستگاه گوارش (به علت غلبه سمپاتیک در کنترل فعالیت عضله صاف رودهای) حاصل می شود. برهمکنش گوانتیدین با دیگر داروها، ممکن است درمان أن را عارضه دار كند. عوامل مقلد سمپاتيك، حتى در مقادير موجود در داروهای بدون نسخه، می توانند در بیماران تحت درمان با گوانتیدین، فشارخون بالا ایجاد کنند. گوانتیدین به طور مشابهی می تواند با رهاسازی کا تکولامین ها در مبتلایان به فئوكروموسيتوم، بحران فشارخون بالا به وجود أورد. زماني كه در بیماران تحت درمان با گوانتیدین ضدافسردگیهای سه حلقهای تجویز میشود، اثر ضدفشارخونی دارو کاهش یافته و ممکن است فشارخون شدید در پی داشته باشد.

#### رزرپین

رزرپین آلکالوئیدی است که از ریشههای یک گیاه هندی به نام Rauwolfia serpentina استخراج میشود. این ماده جوء اولین داروهای مؤثری بود که در مقیاس وسیع جهت درمان فشارخون بالا مورد استفاده قرار گرفت. این دارو در حال حاضر به علت دارا بودن عوارض جانبی مصرف بسیار کمی دارد.

2- Bethanidine

<sup>1-</sup> Guanadrel

<sup>3-</sup> Debrisoquin

A. مکانیسم و جایگاههای عمل

رزرپین توانایی وزیکولهای مواد ناقل آمینرژیک در جذب و ذخیره کردن آمینهای بیوژنیک را مهار میکند که این اثر احتمالاً به علت تداخل با ناقل وزیکولی همراه با غشا (۷ΜΑΤ، شکل ۴-۶ را ببینید) میباشد. این اثر در تمامی بدن رخ داده و به تخلیه نوراپی نفرین، دوپامین و سروتونین، هم در نورونهای مرکزی و هم محیطی منجر می شود. گرانولهای کرومافین مدولای آدرنال نیز از کاتکولامینها تخلیه می شوند، اگر چه وسعت این تخلیه کمتر از وزیکولهای نورونها است. به نظر می رسد اثر رزرپین بر وزیکولهای آدرنرژیک غیرقابل برگشت باشد زیرا مقادیر بسیار کم این دارو چندین روز به غشاهای وزیکولی متصل باقی می ماند.

تخلیه آمینهای محیطی احتمالاً مسئول قسمت اعظم اثر ضدفشارخونی رزرپین است اما جزء مرکزی نیز نمی تواند کنار گذاشته شود. رزرپین به راحتی وارد مغز شده و با تخلیه ذخایر آمین مغزی سبب خواب آلودگی، افسردگی و علائم پارکینسونی می گردد.

رزرپین، در مقادیر پایین تر از مقدار مورد استفاده در درمان افزایش فشارخون خفیف، با ترکیب دو اثر کاهش برون ده قلبی و کاهش مقاومت عروق محیطی، فشارخون را نیز پایین می آورد.

> B. فارماکوکینتیک و مقدار مصرفی جدول ۲–۱۱ را ببینید.

#### C. سمیت

رزرپین در مقادیر کمی که معمولاً تجویز می شود، افت فشارخون وضعیتی اندکی ایجاد می کند. اغلب اثرات ناخواسته رزرپین از اعمال آن بر مغز یا دستگاه گوارش حاصل می شوند.

مقادیر بالای رزرپین، مشخصاً خواب آلودگی، ضعف قدرت ذهنی، کابوس و افسردگی شدید ایجاد میکنند. گاهی این اثرات حتی در بیمارانی که مقادیر پایین دارو (۲۵۰- میلیگرم در روز) دریافت میکنند نیز رخ میدهد. مقادیر کم معمول رزرپین، با شیوع بسیار کمتری اثرات خارج هرمی شبیه به بیماری پارکینسون ایجاد میکند که احتمالاً نتیجه تخلیه دوپامین به جسم مخطط میباشد. اگر چه این اثرات مغزی ناشایعند، اما باید تأکید شود که ممکن است در هر زمانی رخ دهند بیماران با سابقه افسردگی حتی ماهها پس از شروع درمان نباید رزرپین دریافت کنند و در صورت وقوع افسردگی دارو باید قطع گردد.

رزرپین اغلب اسهال خفیف و کرامپهای گوارشی ایجاد

کرده و ترشح اسید معده را افزایش میدهد. این دارو احتمالاً نباید در بیماران با سابقه زخم معده تجویز گردد.

# آنتاگونیستهای گیرندههای آدرنرژیک

جزئیات مربوط به فارماکولوژی داروهای مسدودکنندههای گیرنده lpha آدرنرژیک در فصل ۱۰ آمده است.

# داروهای مسدودکننده گیرندههای بتا ـآدرنرژیک

اغلب داروهای مسدودکننده  $\beta$  مورد آزمایش، در پایین آوردن فشارخون مؤثرند. خواص فارماکولوژیک بسیاری از این عوامل با پروپرانولول متفاوت است به گونهای که ممکن است در شرایط بالینی ویژه، مزایایی برای آنها به ارمغان آورد.

# پروپرانولول

پروپرانولول اولین مسدودکننده گیرنده  $\beta$  بود که نشان داده شد در پروپرانولول اولین مسدودکننده گیرنده  $\beta$  بود که نشان داده شد در فشارخون بالا و بیماری ایسکمیک قلبی مؤثر است. امروزه، تجویز سایر مهارکنندههای بتا با اثرات قلبی انتخابی تر همچون متوپرولول و اتنولول، به میزان زیادی جایگزین پروپرانولول، شده است. تمام عوامل مسدودکننده گیرنده  $\beta$  آدرنـرژیک در پایین آوردن فشارخون در فشارخون بالای خفیف تا متوسط بسیار مفیدند. مسدودکنندههای  $\beta$  در فشارخون شدید، به خصوص در جلوگیری از تاکیکاردی رفلکسی که غالباً طی درمان با گشادکنندههای عروقی مستقیم حاصل میشود، مفیدند. نشان گشادکنندههای عروقی مستقیم حاصل میشود، مفیدند. نشان انفارکتوس قلبی و بعضی از آنها همچنین مرگ و میر را در مبتلایان به نارسایی قلبی کاهش میدهد و به خصوص در درمان مبتلایان به نارسایی قلبی کاهش میدهد و به خصوص در درمان فشارخون بالا در این بیماران سودمندند (فصل ۱۲ را ببینید).

#### A. مکانیسم و جایگاههای عمل

کاراًیی پروپرانولول در درمان فشارخون بالا و نیز اکثر عوارض آن از انسداد غیرانتخابی گیرنده بتا منشأ می گیرد. پروپرانول عمدتاً با کاهش برون ده قلبی، فشارخون را پایین می آورد. دیگر مسدودکنندههای  $\beta$  ممکن است بسته به انتخابی بودن آنها برای قلب و این که اثرات آگونیستی نسبی داشته باشند، به درجات مختلف برون ده قلبی یا مقاومت عروقی محیطی را کاهش دهند. پروپرانولول تحریک تولید رئین توسط کاتکولامینها (که به پروپرانولول تحریک تولید رئین توسط کاتکولامینها (که به

واسطه گیرندههای  $\beta_1$  اعمال میشود) را مهار میکند. احتمال دارد بخشی از اثر پروپرانولول به علت سرکوب سیستم رنین ـ آنژیوتانسین ـ آلدوسترون باشد. گرچه پروپرانولول در بیمارانی که فعالیت رنین پلاسمایی آنها بالاست بیشترین تأثیر را دارد، اما در مبتلایان به فشارخون بالا که فعالیت رنین طبیعی یا حتی پایین دارند نیز فشارخون را کاهش میدهد. مسدودکنندههای بتا ممکن است بر گیرندههای بتا آدرنرژیک پیش سیناپسی محیطی نیز عمل کرده و فعالیت عصبی سمپاتیک را در تنگکردن عروق سمپاتیک کاهش دهند.

پروپرانولول در موارد افزایش فشارخون خفیف تا متوسط، کاهش قابل توجهی در فشارخون ایجاد میکند، بدون این که افت فشارخون وضعيتي واضحي پديد آيد.

#### B. فارماکوکینتیک و مقدار مصرفی

جدول ۲-۱۱ را ببینید. برادی کاردی در حالت استراحت و کاهش ضربان قلب طی ورزش نشانههای اثر داروی مسدودکننده بتای پروپرانولول هستند و می توان از تغییرات این پارامترها به عنوان راهنمای تنظیم مقدار مصرفی استفاده نمود. پروپرانولول می تواند یک یا دو بار در روز تجویز شود. فرآوردههای آهسته رهش آن نيز موجودند.

#### C. سمیت

عوارض اصلی پروپرانولول از انسداد گیرندههای بتای قلبی، عروقی یا برونشی حاصل میشوند و با جزئیات بیشتر در فصل ۱۰ آورده شدهاند. مهمترین این عوارض قابل پیشبینی که اثرات تشدید شده انسداد گیرنده  $\beta_1$ هستند، در مبتلایان به برادی کاردی یا بیماری هدایتی قلب، و اثرات انسداد گیرنده  $\beta_2$  که در بیماران مبتلا به اسم، نارسایی عروق محیطی و دیابت، بروز می یابد.

زمانی که پروپرانولول پس از مصرف منظم و طولانی مدت، قطع شود، بعضی بیماران "سندرم قطع" ارا تجربه می کنند که به صورت عصبانیت، تاکیکاردی، افزایش شدت آنژین همراه با افزایش فشارخون تظاهر مییابد. سکته قلبی در تعداد کمی از بيماران گزارش شده است. گرچه احتمال بروز این عوارض کم است، اما پروپرانولول نباید به طور ناگهانی قطع شود. سندرم قطع  $\beta$  ممکن است به علت افزایش تعداد یا حساسیت گیرندههای آدرنرژیک باشد.

#### متويرولول و أتنولول

متوپرولول و آتنولول که دارای اثرات انتخابی قلبی هستند، از

انواع داروهای بلوککننده بتا هستند که به طور گسترده در درمان فشارخون، تجویز میشوند. قدرت متوپرولول در مهار تحریک گیرندههای  $\beta_1$  آدرنـرژیک مانند گیرندههای قلبی تـقریباً بـا پروپرانولول برابر است اما در انسداد گیرندههای  $eta \cdot eta_2$  تا ۱۰۰ برابر کمتر از پروپرانولول است. انتخابی بودن نسبی آن برای قلب ممكن است در درمان بيماران فشار خوني كه از أسم، ديابت يا بیماری عروق محیطی نیز رنج میبرند، سودمند باشد. هر چند میزان این انتخابی بودن مطلق نمی باشد ولی متوپرولول در مقایسه با دوزهایی از پروپرانولول که اثرات یکسانی در مهار گیرندههای آدرنـرژیک  $\beta_1$  دارنـد، اثـرات تـنگکنندگی بـرونش کمتری دارد. متوپرولول عمدتاً از طریق CYP2D6 متابولیزه شده و متابولیسم گذر اول بالایی دارد. نیمه عمر آن نسبتاً کم است (۴ تا ۶ ساعت) ولى انواع أهستهرهش أن را مى توان به صورت يک بار در رو زنیز تجویز نمود (جدول ۲-۱۱). تجویز متوپرولول با رهش مداوم، در کاهش مرگ و میر ناشی از نارسایی قلبی و به ویژه در بیماران مبتلا به افزایش فشارخون و نارسایی قلبی، سودمند بوده است.

أتنولول معمولاً متابوليزه نمى شود و با نيمه عمر ۶ ساعت، عمدتاً از طریق ادرار دفع میشود. این دارو بصورت یکبار در روز استفاده می شود. مطالعات اخیر بر تأثیر کمتر آتنولول نسبت به متوپرولول در پیشگیری از عوارض ناشی از فشارخون بالا، صحه گذاشتهاند. یک علت احتمالی آن است که تجویز تک دوز أتنولول، سطح مناسبی از اتنولول را در خون پدید نمی آورد. دوز معمول تجویز دارو ۵۰-۱۰۰mg/d میباشد. بیمار مبتلا به کاهش فعالیت کلیوی، نیازمند دریافت دوزهای کمتری میباشند.

نادولول ، کار تئولول ، بتاکسولول و بیسوپرولول <sup>۷</sup>  $\beta$  نادولول و کارتئولول که آنتاگونیستهای غیرانـتخابی گیرنده هستند، به خوبی متابولیزه نشده و به میزان قابل توجهی در ادرار ترشح می شوند. بـتاکسـولول و بیسوپرولول مسـدودکنندههای انتخابی گیرنده  $\beta_1$  هستند که عمدتاً در کبد متابولیزه می شوند اما نيمه عمر بالايي دارند. اين داروها به خاطر نيمه عمر نسبتاً بالا، می توانند ۱ بار در روز تجویز شوند. نادولول معمولاً با دوز ۴۰ میلیگرم در روز، کارتئولول ۲/۵ میلیگرم در روز، بتاکسولون ۱۰ میلیگرم در روز و بیسویرولول ۵ میلیگرم در روز آغاز میشوند. برای کسب یک اثر درمانی رضایتبخش افزایش دوز آنها نباید

<sup>1-</sup> Withdrawal syndrome

<sup>2-</sup> Metoprolol 3- Atenolol 4- Nadolol

<sup>5-</sup> Carteolol

<sup>6-</sup> Betaxolol

<sup>7-</sup> Bisoprolol

در فواصلی کوتاهتر از ۴ یا ۵ روز صورت پذیرد. بیماران دارای کاهش عملکرد کلیوی باید مقادیر کمتری از نادولول و کارتئولول دریافت کنند.

# پیندولول ۱، اسبوتولول ٔ و پنبوتولول ٔ

پیندولول، اسبوتولول و پنبوتولول آگونیستهای نسبی هستند، یعنی مسدودکنندههای بتایی که مقادیری فعالیت مقلد سمپاتیکی نیز دارند. این داروها با کاهش مقاومت عروقی فشارخون را پایین می آورند و به نظر میرسد برون ده قلبی یا ضربان قلب را کمتر از دیگر مسدودکنندههای  $\beta$  سرکوب کنند. این مسئله شاید به این دلیل باشد، که اثرات آگونیستی آنها در سطح گیرندههای  $\beta_2$  به طور قابل ملاحظهای بیشتر از اثرات آنتاگونیسیتی آنهاست. این موضوع ممکن است به خصوص در مبتلایان به برادی آریتمی یا بیماری عروق محیطی سودمند باشد. دوز روزانه پیندولول با ۱۰ میلیگرم، اسبوتولول با ۲۰ میلیگرم و پنبوتولول با ۲۰ میلیگرم آغاز می شود.

# لابتالول أ، كاروديلول فو نبيولول ع

این دسته داروها دارای هر دو اثر مهارکننده  $\theta$  و اتساع عروقی میباشند. لابتالول به صورت مخلوط راسمیک  $\theta$  اینوومر (این ماده  $\theta$  مرکز عدم تقارن دارد) موجود میباشد. دو تا از این ایزومرها ـ اینوومرهای (S, S) و \_ (R, S) \_ نسبتاً غیرفعالند. سومین ایزومرها \_ (S, R) یک مسدودکننده  $\theta$  قوی است و ایزومر \_ (R, R) نسیز یک مسدودکننده  $\theta$  قدرتمند است. نسبت آتاگونیستی  $\theta$  به  $\theta$  در مورد لابتالول خوراکی  $\theta$  به  $\theta$  است. فشارخون با کاهش مقاومت عروق محیطی، پایین آورده میشود بدون این که تغییر قابل توجهی در ضربان قلب یا برون ده قلبی ایجاد شود. لابتالول به خاطر اثر همزمان مسدودکنندگی  $\theta$  و  $\theta$  در درمان فشارخون بالای ناشی از فتوکروموسیتوم و اوژانسهای فشارخون بالای ناشی از فتوکروموسیتوم و اوژانسهای فشارخون بالا مفید است. دوز خوراکی روزانه لابتالول از ۲۰۰ تا ورژانسهای فشارخون به صورت تزریقهای مکرر داخل وریدی اورژانسهای فشارخون به صورت تزریقهای مکرر داخل وریدی

کارودیلول نیز مانند لابتالول به صورت مخلوط راسمیک تجویز میگردد. ایزومر (-) S آن یک مسدودکننده غیرانتخابی گیرنده  $\beta$  آدرنرژیک است اما هم ایزومر (-) S و هم (+) S قدرت یکسانی در مسدودکردن گیرنده  $\alpha$  دارند. این ایزومرها برحسب ساختار فضایی شان در کبد متابولیزه می شوند. بنابراین نیمه عمر حذف آنها ممکن است متفاوت باشد. نیمه عمر متوسط آنها

۷-۱۰ ساعت است. دوز آغاز کارودیلول در افزایش فشارخون معمولاً ۶/۲۵ میلی گرم دو بار در روز است. کارودیلول، میزان مرگ و میر در بیماران مبتلا به نارسایی قلبی را کاهش میدهد، و بنابراین به ویژه در درمان بیماران مبتلا به نارسایی قلبی و فشارخون بالا، مفید میباشد.

نبی ولول  $^{\mathsf{V}}$ ، یک مهارکننده انتخابی  $\beta_1$  با اثرات متسع کننده عروقی بدونواسطه مهار گیرندههای  $\alpha$  میباشد. D- نبیولول، دارای اثرات انتخابی بسیار بالا نسبت به گیرنده  $\beta_1$ می باشد، حال آن که ایزومر L، موجب اتساع عروقی می شود. این دارو در بازار به صورت مخلوط راسمیک موجود است. اثرات متسعکننده عروقی، احتمالاً ناشی از افزایش رهاسازی اکسیدنیتریک به دنبال تحریک ساخت آن در سلولهای اندوتلیال میباشد. بنابراین اثرات همودینامیک نبی ولول از سایر مهارکننده های خالص گیرنده  $\beta$  متفاوت است، به طوری که نبی و لول باعث کاهش حاد مقاومت عروق محیطی می شود که این اثر متضاد آن چیزی است که حین مصرف داروهای قدیمی تر مشاهده می شود (داروهای قديمى تر باعث افزايش حاد مقاومت عروقي محيطي مي شوند). نبی ولول عمدتاً متابولیزه می شود و دارای متابولیت های فعال میباشد. نیمهعمر آن ۱۲–۱۰ ساعت است ولی میتوان دارو را ۱ بار در روز تجویز نمود. دوز شروع معمولاً ۵mg/d می باشد که در موارد ضرورت تا ۴۰mg/d نيز افزايش مي يابد. اثر بخشي نبی ولول مشابه سایر داروهای ضد فشارخون می باشد، حال آن که بسیاری از مطالعات مؤید عوارض جانبی کمتر ناشی از آن مىباشند.

# اسمولول^

اسمولول، یک مسدودکننده انتخابی گیرنده  $\beta_1$ است که از طریق هیدرولیز توسط استرازهای گلبول قرمز به سرعت متابولیزه می شود. این دارو نیمه عمر کوتاهی (۱-۹ دقیقه) داشته و به صورت انفوزیون داخل وریدی با سرعت ثابت تجویز می گردد. اسمولول عمدتاً به صورت یک دوز بارگذاری (۱- $\alpha$ /۰ میلی گرم / کیلوگرم) و سپس انفوزیون با سرعت ثابت تجویز می شود. انفوزیون به طور تیپیک با 10-10-10 آغاز شده و تا دستیابی به اثر درمانی دلخواه هر ۵ دقیقه به میزان نیاز افزایش می می یابد تا به 10-10 برسد. اسمولول در کنترل می شدارخون بالای حین جراحی و پس از جراحی و گاهی

<sup>1-</sup> Pindolol 2- Acebutolol

<sup>3-</sup> Penbutolol 4- Labetalol

<sup>5-</sup> Carvedilol 6- Nebivolol

<sup>7-</sup> Nebivolol 8- Esmolol

اورژانسهای فشارخون بالا به ویژه زمانی که فشارخون بالا با تاکیکاردی همراه است، یا زمانی که نگرانی از جهت وجود سمیت یا تشدید نارسایی حاد قلبی وجود دارد. در چنین مواردی داروهایی که با طول اثر کوتاه، که به راحتی بتوان مصرف آن را قطع کرد، سودمندتر هستند.

# پرازوسین و دیگر مسدودکنندههای گيرنده آلفا يک

#### مکانیسم و جایگاههای عمل

پرازوسین '، ترازوسین ' و دوکسازوسین ' بخش اعظم اثر ضدفشارخونی خود را از طریق مسدودکردن انتخابی گیرندههای در آرتریولها و ونولها اعمال میکنند. کاهش فشارخون  $\alpha_1$ توسط این عوامل، نسبت به آنتاگونیستهای غیرانتخابی گیرنده مانند فنتولامین تاکیکاردی رفلکسی کم تری ایجاد میکند.  $\alpha$ انتخابی بودن آنها برای گیرنده  $\alpha_1$ این اجازه را می دهد که بدون مانع فیدبک منفی (توسط گیرندههای پیش سیناپسی ۵٫)، رهاسازی نوراپی نفرین را کاهش دهد (فصل ۶ را ببینید)، بالعکس فنتولامين هم گيرندههاي آلفاي پيشسيناپسي و هم پسسیناپسی را مسدود میکند. در نتیجه فعال شدن رفلکسی نورونهای سمپاتیک، ناقل بیشتری بر روی گیرندههای  $\beta$  آزاد شده و بالطبع تسهیل قلبی بیشتری ایجاد می شود.

مسدودکنندههای آلفا، با گشادکردن عروق مقاومتکننده و ذخیره کننده، فشارخون شریانی را کاهش می دهند. همان گونه که انتظار می رود، فشارخون در وضعیت ایستاده بیشتر از خوابیده کاهش می یابد. احتباس نمک و آب زمانی رخ می دهد که این داروها بدون مدر تجویز شوند. این داروها زمانی که همراه با دیگر عوامل مصرف می شوند (مانند ترکیب یک مسدودکننده  $\beta$  و یک مدر) نسبت به زمانی که به تنهایی مصرف می شوند مؤثر خواهند بود. با توجه به اثرات مفید این دارو در مردان مبتلا به هیپرپلازی پروستات یا سایر علایم انسداد مثانه، این داروها عمدتاً در مردان مبتلا به فشارخون همراه با هیپرپلازی خوشخیم پروستات کاربرد دارند.

#### فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

خواص فارماکوکینتیک پرازوسین در جدول ۲-۱۱ آمده است. ترازوسین نیز به طور گسترده متابولیزه شده اما متابولیسم عبور اول بسیار اندکی را پشت سر میگذارد. نیمهعمر آن ۱۲ ساعت است. دوکسازوسین، فراهمی زیستی متوسطی داشته و نیمهعمر أن ۲۲ ساعت است.

ترازوسین اغلب می تواند به مقدار ۲۰–۵ میلیگرم در روز (یک بار) تجویز شود. دوکسازوسین معمولاً ۱ بار در روز تجویز می گردد. این دارو با ۱ میلی گرم در روز آغاز شده و در صورت نیاز به ۴ میلیگرم یا بیشتر افزایش می یابد. گرچه درمان طولانی مدت با این مسدودکنندههای آلفا سبب افت وضعیتی فشارخون نسبتاً اندکی میشود، ولی در بعضی بیماران مدت کوتاهی پس از جذب اولین دوز آن، افت فشارخون در حالت ایستاده تشدید می گردد. به این دلیل، دوز اول دارو باید کم بوده و موقع خواب تجویز گردد. گرچه مکانیسم این "پدیده اولین مقدار مصرف<sup>۴</sup>" روشن نیست اما در بیمارانی که تخلیه نمک و حجم در آنها صورت گرفته، شایعتر است.

به جز پدیده اولین مقدار مصرف، عوارض گزارش شده از مسدودکنندههای گیرنده  $\alpha_1$  نسبتاً ناشایع و خفیفند. این عوارض عبارتند از: سرگیجه، تپش قلب، سردرد وافت قدرت ذهنی. بعضی بیماران در حین درمان با پرازوسین، آزمون فاکتور ضد هستهای <sup>۵</sup> در سرم آنها مثبت می شود اما علائم روماتیسمی همراه در آنها دیده نمی شود. مسدودکننده های  $\alpha_1$  نه تنها عارضه جانبی بر لیپیدهای پلاسما اعمال نمیکنند، بلکه ممکن است تأثیر مفیدی نیز بر آن داشته باشند. اما نشان داده نشده است که این عمل آنها مزیتی به نتایج بالینی حاصل از آنها

# دیگر عوامل مسدودکننده گیرنده آلفا- آدرنرژیک

عوامل غیرانتخابی (فنتولامین و فنوکسیبنزامین) در تشخیص و درمان فئوكروموسيتوم و ديگر شرايط باليني مربوط به آزادسازی بیش از حد کاتکولامینها مفیدند (به عنوان مثال همان گونه که قبلاً توضیح داده شد فنتولامینها ممکن است در ترکیب با پروپرانولول تجویز شوند، تا سندرم قطع کلونیدین را درمان نمایند). فارماکولوژی آنها در فصل ۱۰ شرح داده شده است.

# متسع كننده هاى عروقي (وازوديلاتورها)

مكانيسم و جايگاههاى عمل

این دسته داروها عبارتند از گشادکنندههای عروقی خوراکی مانند هیدرالازین و مینوکسیدیل که برای درمان طولانی مدت و

<sup>2-</sup> Terazosin 1- Prazosin

<sup>4-</sup> First-dose phenomenon 3- Doxazosin

<sup>5-</sup> antinuclear factor

جدول ۳-۱۱ مکانیسمها و اعامل داروهای متسعکننده عروقی

مثال	مكانيسم
نیتروپروساید، هیدرالازین، نسیتراتها ۱، هیستامین، استیل کولین	رهاسازی اکسید نیتریک از دارو یا اندوتلیوم
وراپامیل، دیلتیازم، نیفدیپین	کاهش جریان ورودی کلسیم
مینوکسیدیل، دیازوکساید	هیپرپلازی غشا عضله صاف از طریق گشودن کانالهای پتاسیم
فنول دوپام	فعال کردن گیرنده های دو پامین

۱. رجوع به فصل ۱۲

سرپایی فشارخون بالا استفاده میشوند، گشادکنندههای عروقی تزریقی مانند نیتروپروساید، دیازوکساید و فنول دوپام که در درمان اورژانسهای فشارخون بالا، به کار میروند، مسدودکنندههای کانال کلسیم که در هر دو شرایط استفاده میگردد و نیتراتها که عمدتاً در آنژین کاربرد دارند (جدول ۳–۱۱).

بحث کلی متسع کننده های عروقی در فصل ۱۲ آمده است. تمام گشاد کننده های عروقی که در فشارخون بالا مفیدند، عضله صاف آرتریول ها را شل کرده و بنابراین مقاومت عروقی سیستمیک را کاهش می دهند. سدیم نیتروپروساید و نیترات ها وریدها را نیز شل می کند. کاهش مقاومت شریانی و کاهش فشارخون متوسط شریانی پاسخهای جبرانی را بر می انگیزد که به واسطه بارورسپتورها با سیستم عصبی سمپاتیک و نیز رنین و آنژیوتانسین و آلدوسترون صورت می گیرند (شکل ۴–۱۱). از آن جا که رفلکسهای سمپاتیک سالم هستند، درمان با آنجا که رفلکسهای عروقی سبب افت فشارخون وضعیتی یا اختلال متسع کننده های عروقی سبب افت فشارخون وضعیتی یا اختلال عملکرد جنسی نمی شوند.

گشادکنندههای عروقی در ترکیب با دیگر داروهای ضد فشارخونی که با پاسخهای قلبی عروقی جبرانی مقابله میکنند بیشترین تأثیر را دارند (مراجعه به فشارخون بالای مقاوم به درمان و درمان چند دارویی).

#### هيدرالازين

هیدرالازین که یک مشتق هیدرازین است، اَرتریولها و نه وریدها را گشاد میکند. این دارو سالهاست در دسترس است. هرچند، در ابتدا تصور می شد به علت تاکسی فیلاکسی (تحمل) که سریعاً به اثرات ضدفشارخونی آن ایجاد می شود، تأثیر به

خصوصی نداشته باشند. مزایای درمان ترکیبی در حال حاضر شناخته شده است و هیدرالازین می تواند به خصوص در فشارخون شدید به گونهای مؤثرتر به کار گرفته شود. ترکیب هیدرالازین و نیتراتها در درمان نارسایی قلبی مفید است و باید در مورد بیماران مبتلا به فشارخون بالا همراه با نارسایی قلبی به ویژه در نژادهای آفریقایی ـ آمریکایی، مدنظر گرفته شود.

# فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

هیدرالازین به خوبی جذب شده و به سرعت طی گذر اول، توسط کبد متابولیزه می شود، بنابراین فراهم زیستی آن پایین بوده (به طور متوسط ۲۵٪) و در افراد مختلف متفاوت می باشد. بخشی از این دارو از طریق استیلاسیون متابولیزه می شود. به نظر می رسد سرعت استیلاسیون به دو صورت در جمعیت توزیع شده باشد (فصل ۴ را ببینید). در نتیجه در استیله کننده های سریع متابولیسم عبور اول بیشتر، فراهیم زیستی پایین تر می باشد و اثر ضدفشار خونی کمتری نسبت به استیله کننده های آهسته دارند. نیمه عمر هیدرالازین بین ۱/۵ تا ۳ ساعت متغیر است اما اثرات عروقی آن طی مدت طولانی تری نسبت به غلظت خونی آن عروقی آن طی مدت طولانی تری نسبت به غلظت خونی آن پایدار می مانند که احتمالاً به دلیل اتصال محکم آن به بافت عروقی است.

Hydralazine

مقدار مصرفی معمول آن بین ۴۰ تا ۲۰۰ میلیگرم در روز متغیر است. در مقادیر بالاتر این دارو، احتمال کمی وجود دارد که سندرم شبه لوپوس اریتماتو (که در بخش بعد شرح داده می شود) رخ دهد. با این وجود، مقادیر بالاتر به اتساع عروقی بیشتری می انجامند و ممکن است در صورت نیاز استفاده شوند. تقسیم مقدار مصرفی به ۲ یا ۳ بار در روز سبب کنترل مناسب فشارخون می گردد.

#### سميت

شایع ترین عوارض جانبی هیدرالازین سردرد، تهوع، بیاشتهایی، تپش قلب، تعریق و گرگرفتگی است. در بیماران مبتلا به بیماری

ایسکمیک قلبی، تاکیکاردی رفلکسی و تحریک سمپاتیک، ممکن است آنژین یا آریتمی ایسکمیک را برانگیزد. در مقادیر ۴۰۰ میلیگرم در روز یا بیشتر در ۲۰-۱۰٪ افراد (به خصوص کسانی که دارو را به آهستگی استیله میکنند) سندرمی بروز می یابد که با درد مفصلی، درد عضلانی، راشهای جلدی و تب مشخص شده و شبیه لوپوس اریتماتوی سیستمیک میباشد. این سندرم با آسیب کلیوی همراه نبوده و با قطع هیدرالازین برطرف می شود. نوروپاتی محیطی و تب دارویی از دیگر عوارض جانبی جدی اما غیرشایع آن هستند.

#### مينوكسيديل

مینوکسیدیل ایک متسعکننده عروقی خوراکی کارآمد است. اثر آن، بازشدن کانالهای پتاسیم در غشاء پلاسمایی عضلات صاف است که توسط سولفات مینوکسیدیل (که متابولیت فعال آن است) صورت میگیرد. افزایش نفوذپذیری پتاسیم، غشا را در پتانسیل استراحت خود تثبیت کرده و احتمال انقباض را پایین تر میآورد. مینوکسیدیل نیز مانند هیدرالازین، شریانچهها (و نه فریدها) را گشاد میکند. مینوکسیدیل به خاطر پتانسیل ایجاد اثر ضدفشارخونی بیشتر، زمانی که حداکثر مقادیر هیدرالازین مؤثر نیستند یا در بیماران با نارسایی کلیوی و فشارخون شدید که به هیدرالازین باسخ نمیدهند، باید جایگزین هیدرالازین شود.

#### فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

پارامترهای فارماکوکینتیک مینوکسیدیل در جدول ۱۱–۲ آمده است. استفاده از مینوکسیدیل حتی بیش از هیدرالازین با تحریک رف لکسی سمپاتیک و احتباس سدیم و مایع همراه است. مینوکسیدیل باید همراه با یک مسدودکننده بتا و یک مدر مؤثر بر قوس استفاده شود.

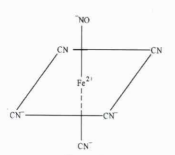
#### سبت

زمانی که مقادیر داروها مسدودکنندههای بتا و مدرها ناکافی باشند، تاکیکاردی، تپش قلب، آنژین و ادم مشاهده میگردد. سردرد، تعریق و پرمویی (که به خصوص در خانهها مشکل آفرین است) نسبتاً شایعند. مینوکسیدیل نشان میدهد که چگونه یک عارضه در یک فرد می تواند در فرد دیگری اثر درمانی باشد. مینوکسیدیل موضعی (به نام Rogaine) به عنوان محرک رشد مو در تصحیح کچلی مورد استفاده قرار می گیرد.

# سديم نيتروپروسايد

سدیم نیتروپروساید یک گشادکننده عروقی قوی بوده که به صورت تزریقی تجویز میشود و در درمان اورژانسهای فشارخون بالا و نیز نارسایی قلبی شدید مورد استفاده قرار میگیرد. نیتروپروساید هم شریانها و هم وریدها راگشاد کرده و به کاهش مقاومت عروق محیطی و بازگشت وریدی میانجامد. این عمل در نتیجه فعال شدن گوانیلیل سیکلاز از طریق آزادشدن اکسید نیتریک یا تحریک مستقیم این آنزیم رخ میدهد و نتیجه آن افزایش GMP درون سلولی است که عضله صاف عروقی را شل میکند (شکل ۲–۱۲).

در غیاب نارسایی قلبی، فشارخون به علت کاهش مقاومت عروقی کاهش میابد در حالی که برونده قلبی تغییر نکرده یا اندکی کاهش میابد. در بیماران با نارسایی قلبی و برونده قلبی پایین، به علت کاهش پس بار اغلب برونده افزایش پیدا میکند.



Nitro prusside

#### فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

نیتروپروساید، مجموعهای متشکل از آهن، گروههای سیانید و یک بخش نیتروز میباشد. این دارو توسط گلبولهای قرمز خون برداشت شده و با آزادشدن سیانید، به سرعت متابولیزه می شود.

سیانید نیز به نوبه خود توسط آنزیم میتوکندریایی رودانـاز ۱، در حضور یک دهنده گوگرد، به تیوسیانات که کـمتر سـمی است متابولیزه میگردد. تیوسیانات در مایع خارج سلولی توزیع شده و به اهستگی توسط کلیه حذف میشود.

نیتروپروساید فشارخون را به سرعت پایین آورده و اثرات آن ۱-۱۰ دقیقه پس از قطع، از بین میروند. این دارو به صورت انفوزیون داخل وریدی تجویز میشود. سدیم نیتروپروساید در محلول آبی به نور حساس است بنابراین قبل از هر بار تجویز باید به صورت تازه آماده شده و با یک پوشش کدر پوشیده شود. محلولهای انفوزیون باید پس از چند ساعت تعویض شوند. مقدار مصرفی به طور معمول با ۸-۱۰شر/هر/ستان آغاز شده و می تواند جهت کنترل فشارخون برحسب نیاز به ۱۰-mcg/kg/min افزایش یابد. انفوزیون با سرعتهای بالاتر اگر بیش از ۱ ساعت ادامه یابد می میتواند به آثار سمی منجر شود. این دارو به خاطر کارآیی بالا و شروع اثر سریع باید توسط پمپ انفوزیون تجویز شده و شروع اثر سریع باید توسط پمپ انفوزیون تجویز شده و فشارخون شریانی مرتب از طریق ثبت داخل شریانی کنترل فشارخون شریانی مرتب از طریق ثبت داخل شریانی کنترل

#### سميت

علاوه بر کاهش شدید فشارخون، جدی ترین عارضه آن مربوط به تجمع سیانید است که به اسیدوز متابولیک، أریتمی، افت شدید فشارخون و مرگ منجر می شود. در تعداد کمی از افراد، عوارض به دنبال مصرف مقادير نسبتاً كم نيتروپروسايد ايجاد مي شود كه ناشی از نقص در متابولیسم سیانید است. تجویز سدیم تیوسولفات به عنوان دهنده گوگرد، متابولیسم سیانید را تسهیل مى كند. هىدروكسوكوبالامين با سانيد تركيب شده و سیانوکوبالامین میسازد که غیرسمی است. هر دو ماده جهت پیشگیری (پروفیلاکسی) یا درمان مسمومیت با سیانید طی انفوزيون نيتروپروسايد توصيه مىشوند. تيوسيانات ممكن است در طول تجویز طولانی مدت (معمولاً چند روز یا بیشتر)، به خصوص در بیماران با نارسایی کلیوی که تیوسیانات را به میزان طبیعی دفع نمی کند، تجمع یابد. سمیت تیوسیانات به صورت ضعف اختلال در درک موقعیت، سایکوز، اسپاسمهای عضلانی و تشنج ظاهر شده و تشخیص آن با یافتن غلظتهای بیش از ۱۰ میلیگرم در دسی لیتر دارو در سرم تایید می گردد. به علت این که تیوسیانات برداشت ید توسط تیروئید را مهار میکند، به ندرت هیپوتیروئیدی تاخیری رخ میدهد. متهموگلوبولینمیا نیز حین انفوزیون نیتروپروساید گزارش شده است.

#### ديازوكسايد

دیازوکساید، یک گشادکننده شریانچهای مؤثر و نسبتاً طولانی اثر است که به صورت تزریقی تجویز شده و گاهی در درمان اورژانسهای فشارخون بالا مورد استفاده قرار میگیرد. در مواقعی که قصد قطع مصرف این دارو را داریم بایستی دوز دارو کاهش یابد. تزریق دیازوکساید منجر به افت سریع مقاومت عروقی سیستمیک و فشارخون متوسط شریانی میشود. مطالعاتی که در زمینه مکانیسم آن صورت گرفته است اظهار میکنند که این دارو با بازکردن کانالهای پتاسیم و تثبیت پتانسیل غشا در سطح پتانسیل استراحت از انقباض عضله صاف عروقی جلوگیری میکند.

$$CI \xrightarrow{N \\ S} NH \\ O_2$$

Diazoxide

# فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

دیازوکساید از نظر شیمیایی شبیه مدرهای تیازیدی است اما فاقد فعالیت مدری است. این دارو به طور گسترده به آلبومین سرم و بافت عروقی متصل میشود. بخشی از دیازوکساید متابولیزه میشود که مسیرهای متابولیسمی آن به خوبی مشخص نشده است. باقیمانده آن دست نخورده دفع میشود. نیمه عمر آن تقریباً ۲۴ ساعت است اما ارتباط بین غلظت خونی و عمل کاهنده فشارخون آن به خوبی مشخص نشده است. اثر پایین آورنده فشارخون آن پس از تزریق سریع در عرض ۵ دقیقه آغاز شده و فشارخون آن پس از تزریق سریع در عرض ۵ دقیقه آغاز شده و

زمانی که دیازوکساید اولین بار وارد بازار شد، مقدار توصیه شده آن ۲۰۰ میلیگرم به صورت تزریق سریع بوده است. با وجود این به نظر میرسد با شروع تجویز از مقادیر کمتر کرد. در صورت نیاز، مقادیر ۱۵۰ میلیگرمی می توانند هر ۱۵ تا ۱۵ دقیقه تکرار شوند تا این که فشارخون به طور رضایت بخشی پایین آید. تقریباً تمام بیماران، حداکثر به سه یا چهار دوز پاسخ می دهند. دیازوکساید می تواند به صورت انفوزیون داخل وریدی با سرعت ۳۰–۱۵ میلیگرم در دقیقه نیز تجویز گردد. به دلیل سرعت ۳۰–۱۵ میلیگرم در دقیقه نیز تجویز گردد. به دلیل

کاهش اتصال پروتئینی، افت فشارخون در بیماران با نارسایی کلیوی با مصرف مقادیر کمتر دارو رخ میدهد و لذا مقادیر کمتری از دارو باید در این بیماران تجویز گردد. اثرات کاهنده فشارخون دیازوکساید، در بیمارانی که برای جلوگیری از تاکیکاردی رفلکسی و افزایش برون ده قلبی همراه با آن تحت درمان قبلی با مسدودکنندههای بتا قرار گرفتهاند، نیز بیشتر است.

#### سميت

قابل توجهترين عوارض ديازوكسايد، افت شديد فشارخون است که به دلیل توصیه به مصرف مقدار ثابت ۳۰۰ میلیگرم در تمام بیماران میباشد. این افت فشارخون گاه به سکته مغزی و قلبی منجر شده است. پاسخ رفلکسی سمپاتیک می تواند آنژین، شواهد ایسکمی در نوار قلب و نارسایی قلبی در مبتلایان به بیماری ایسکمیک قلب برانگیزد که در این شرایط باید از تجویز دیازوکساید اجتناب شود.

دیازوکساید آزادشدن انسولین از پانکراس را مهار میکند (احتمالاً از طریق بازکردن کانالهای پتاسیم در غشا پلاسمایی سلول (β) و لذا جهت درمان افت قند خون ثانویه به انسولینما تجویز میگردد. گاهی بالارفتن قند خون به خصوص در بیماران با نارسایی کلیوی، مصرف دیازوکساید را عارضهدار می کند.

دیازوکساید برخلاف مدرهای تیازیدی که از نظر ساختمانی به آن مربوطند، سبب احتاس کلیوی نمک و آب می شود. با این وجود از آنجایی که این دارو تنها برای مدت کوتاهی استفاده می شود، این مسئله به ندرت مشکل ایجاد می نماید.

#### فنول دو پام'

فنول دویام، یک متسع کننده شریانچه های محیطی است که در اورژانسهای فشارخون بالا و فشارخون بالای بعد از عمل  $D_1$  جراحی استفاده می شود. این دارو عمدتاً بر گیرندههای دوپامین عمل کرده و سبب گشادشدن شریانهای محیطی و دفع ادراری نمک می گردد. محصول تجاری آن یک مخلوط راسمیک است که فعالیت فارماکولوژیکی آن به واسطه ایزومر (R) صورت مي گيرد.

فنول دوپام به سرعت متابولیزه می شود، عمده متابولسیم آن از طریق کونژوگاسیون است. نیمه عمر فنولدوپام ۱۰ دقیقه است. این دارو به صورت انفوزیون داخل وریدی مداوم تجویز می گردد. انفوزیون فنول دوپام با مقادیر پایین (٠/١mcg/kg/min) أغـاز شده و سپس هر ۲۰-۱۵ دقیقه افزایش می یابد تا حداکثر به

۱/۶ mog/kg/min برسد یا زمانی که کاهش فشارخونی که نظر است حاصل شود.

همانند دیگر متسع کنندههای عروقی مستقیم، عوارض عمده عبار تند از: تاکی کاردی رفلکسی، سردرد و گرگرفتگی. فنول دوپام، فشار داخل چشمی را نیز بالا میبرد و لذا باید از تجویز آن در مبتلایان به گلوکوم اجتناب نمود.

#### مسدودكنندههاي كانال كلسيم

مسدودکنندههای کانال کلسیم علاوه بر اثرات ضد آنژین (فصل ۱۲ را ببینید) و ضداریتمی (فصل ۱۴ را ببینید)، مقاومت عروق محیطی و فشارخون را نیز کاهش میدهند. مکانیسم عمل آنها در فشارخون بالا (و تا حدودی أنـژین) مهار ورود کلسیم به سلولهای عضله صاف شریانی میباشد.

وراپامیل٬، دیالتیازم و خانواده دی هیدروپیریدین (آملوديپين<sup>۴</sup>، فلوديپين<sup>۵</sup>، ايسراديپين<sup>۶</sup>، نيكارديپين<sup>۷</sup>، نیفدیپین ٔ و نیزولدیپین ٔ) همگی در پایین آوردن فشارخون به یک اندازه مؤثرند. در حال حاضر فرآوردههای بسیاری در ایالات متحده آمریکا جهت این کاربرد تأیید شدهاند. کلویدیپین ۱۰ از اعضای جدیدتر این خانواده است که تنها در فرمولاسیون تجویز وریدی در دسترس میباشد.

تفاوتهای همودینامیک موجود بین مسدودکنندههای کانال کلسیم ممکن است در انتخاب یک داروی به خصوص مؤثر باشند. نیفدیپین و دیگر عوامل دی هیدروپیریدینی به عنوان متسع کنندههای عروقی انتخابی تر عمل می کنند و اثر مهار قلبی کمتری نسبت به وراپامیل و دیلتیازم دارند. فعال شدن رفلکس سمپاتیک همراه با اندکی تاکیکاردی، برون ده قلبی را در اکثر بیمارانی که دی هیدروپیریدین دریافت می کنند ثابت نگهداشته یا اندکی افزایش میدهد. وراپامیل بیشترین اثر مهار قلبی را دارا است و ممکن است ضربان قلب و برون ده قلبی را کاهش دهد. دیلتیازم اثری حد واسط دارد. فارماکولوژی و عوارض این داورها، با جزئیات بیشتر در فصل ۱۲ شرح داده شده است. مقادیر مصرفی مسدودکنندههای کانال کلسیم در درمان فشارخون بالا همانند درمان آنژین است. بعضی از مطالعات اپیدمیولوژیک افزایش خطر سکته قلبی یا مرگ و میر در بیمارانی که از نیفدیپین

6- Isradipine

<sup>1-</sup> Fenoldopam

<sup>2-</sup> Verapamil 4- Amlodipine

<sup>3-</sup> Diltiazem

<sup>5-</sup> Felodipine

<sup>7-</sup> Nicardipine

<sup>9-</sup> Nisoldipine

<sup>8-</sup> Nifedipine 10- Clevidipine

کوتاه اثر جهت درمان فشارخون بالا استفاده نمودهاند، را گزارش کرده است. بنابراین توصیه میشود، نیفدیپین کوتاه اثر در فشارخون بالا استفاده نشود. مسدودکنندههای کلسیم پیوسته رهش یا مسدودکنندههای کلسیم با نیمه عمر طولانی، فشارخون را به طور مناسبتری کنترل کرده و برای درمان فشارخون بالای مزمن نیز مناسبترند. نیکاردیپین داخل وریدی و کلویدیپین نیز جهت درمان فشارخون در مواردی که درمان خوراکی مقدور نیست موجود میباشند، گرچه وراپامیل و دیلتیازم تزریقی نیز میتواند به همین منظور استفاده شوند. نیکاردیپین به طور تیپیک با سرعت ۱۵–۲ میلیگرم در ساعت انفوزیون میشود. کیلویدیپین با دوز شروع امراکی شروع اثر ناگهانی است و در کیارد فشارخون بالا در دوران حاملگی، تجویز میشود. نیفدیپین موارد فشارخون بالا در دوران حاملگی، تجویز میشود. نیفدیپین خوراکی کوتاه اثر در کنترل اورژانسی فشارخون شدید استفاده شده است.

### ■ مهارکنندههای آنژیوتانسین

رنین، آنژیوتانسین و آلدوسترون حداقل در بعضی مبتلایان به فشارخون اولیه، نقش مهمی ایفا میکنند. در تقریباً ۲۰٪ مبتلایان به فشارخون اولیه، فعالیت رنین پلاسمایی به طور نامتناسبی پایین و در ۲۰٪ به طور نامتناسبی بالاست. فشارخون بیمارانی که فشارخون همراه با فعالیت رنین بالا دارند، به خوبی به مسدودکنندههای بتا (که فعالیت رنین پلاسمایی رنین را پایین میآورند) و مهارکنندههای آنژیوتانسین پاسخ میدهد. پاسخ به مهارکنندههای آنژیوتانسین از نقش افزایش رنین و آنژیوتانسین در این بیماران حمایت میکند.

#### مکانیسم و جایگاههای عمل

آزادشدن رنین از قشر کلیه با کاهش فشار شریان کلیوی، تحریک عصبی سمپاتیک، کاهش دریافت سدیم یا افزایش غلظت سدیم در لوله کلیوی دور (دیستال) تحریک می شود (فصل ۱۷ را ببینید). رنین بر آنژیوتانسیوژن عمل کرده و آنژیوتانسین ا که یک دکاپتید پیش ساز غیرفعال است را جدا می کند. سپس آنژیوتانسین ا عمدتاً توسط ACE اندوتلیومی به آنژیوتانسین ۱۱ که یک اکتاپپتید تنگ کننده شریانی است تبدیل می شود (شکل ۵–۱۱) که آن نیز به نوبه خود در غدد فوق کلیه به آنژیوتانسین ۱۱۱ تبدیل می گردد. آنژیوتانسین ۱۱۱ تبدیل می می گردد. آنژیوتانسین ۱۱۱ سبب تنگی عروقی و احتباس سدیم می گردد. آنژیوتانسین ۱۱۱ و آنژیوتانسین ۱۱۱ هر دو باعث تحریک

آزادشدن آلدوسترون می شوند. آنژیوتانسین ممکن است در بالا نگهداشتن مقاومت عروقی در شرایطی که فشارخون بالا با افزایش فعالیت رنین پلاسمایی همراه است (مانند تنگی شریان کلیوی) و یا بعضی بیماریهای کلیوی و افزایش فشارخون بدخیم و نییز پس از درمان با محدودیت دریافت سدیم، یا متسعکنندههای عروقی، به کار گرفته شود. با این وجود، داروهای مهارکننده آنژیوتانسین، حتی در فشارخون بالای همراه با فعالیت رئین پایین نیز می توانند فشارخون را کاهش دهند.

یک سیستم موازی برای ساخت آنژیوتانسین در بسیاری از بافتهای دیگر (مانند قلب) وجود دارد و ممکن است مسئول تخییرات تروفیک مانند هیپرتروفی قلبی باشد. آنزیم تبدیلکنندهای که در سنتز آنژیوتانسین II بافتی دخیل است نیز توسط مهارکنندههای ACE مهار میشود.

سه دسته از داروها به طور اختصاصی بر سیستم رنین آنژیوتانسین عمل میکنند که عبارتند از: مهارکنندههای ACE و مهارکنندههای آن شامل مهارکنندههای رقابتی آنژیوتانسین در سطح گیرندههای آن شامل لوزارتان (Losartan) و دیگر آنتاگونیستهای نانوپپتیدی؛ و آلیس کرین (Aliskiren)، یک آنتاگونیست رنین که از طریق خوراکی فعال است (رجوع به فصل ۱۷). چهارمین گروه داروها، مهارکنندههای گیرنده آلدوسترون (همچون اسپیرینولاکتون مهارکننده البرنون ۲، همراه با دیورتیکها، مورد بحث قرار گرفتهاند. در مجموع، همان گونه که پیش از این گفته شد، داروهای بلوککننده  $\beta$ می توانند رهاسازی رنین را کاهش دهند.

### مهارکنندههای آنزیم تبدیلکننده آنژیوتانسین (ACE)

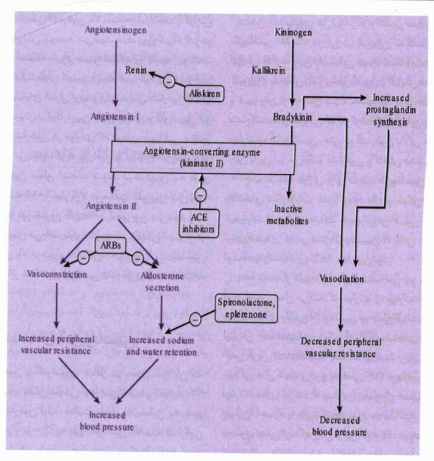
کاپتوپریل و دیگر داروهای این دسته آنزیم تبدیل کننده پپتیدیل دیپپتیداز را مهار میکنند که این آنزیم آنژیوتانسین I را هیدرولیز و به آنژیوتانسین II تبدیل میکند و (تحت عنوان کینیاز پلاسمایی) برادی کینین را غیرفعال میکند. برادی کینین یک گشادکننده عروقی است که حداقل بخشی از فعالیت آن از طریق تحریک آزادشدن نیتریک اکساید و پروستاسیکلین صورت میگیرند. اثر کاهش فشارخون کاپتوپریل هم از اثر مهاری آن بر سیستم رئین ـ آنژیوتانسین و هم از اثر تحریکی آن بر سیستم کلیکرئین ـ کینین ناشی میشود (شکل ۱-۱۱). مکانیسم دوم این گونه کشف شد که مشاهده کردند ایکاتیبانت (فصل ۱۷ را

<sup>1-</sup> Spirinolactone

<sup>2-</sup> eplernone

<sup>3-</sup> Captopril

<sup>4-</sup> Icatibant



شكل ۵-۱ ۱.مكانهاي اثر داروهايي كه بر سيستم رنين ـ آنژيوتانسين ـ آلدوسترون اثـر ميكنند. ACE= آنـزيم مـبدل آنـژيوتانسين؛ ARB= ىلوككنندەھاي گيرنده آنژيوتانسين.

ببینید) که انتاگونیست گیرنده برادی کینین است. از اثر کاهش فشار خون ناشی از کایتوپریل می کاهد.

انالاپریل یک پیش داروی خوراکی است که از طریق هیدرولیز به انالاپریلات تبدیل می شود که یک مهارکننده آنزیم تبديل كننده با اثراتي شبيه كايتوپريل است. خود انالاپريلات، تنها جهت استفاده داخل وریدی در اورژانسهای فشارخون بالا به کار میرود. لیزینوپریل٬ یک مشتق لیزینه انالاپریلات میباشد. موکسیپریل، پریندوپریل، کوییناپریل، رامیپریل، تراندولاپریل<sup>۷</sup>، بنازپریل<sup>۸</sup> و فوزینوپریل دیگر اعضای طولاني اثر اين دسته از داروها هستند. تمام أنها مانند انالاپريل پیش دارو بوده و عمدتاً در کبد، با هیدرولیز، به عوامل فعال تبديل ميشوند.

مهارکنندههای آنژیوتانسین II، اصولاً با کاهش مقاومت عروق محیطی، فشارخون را پایین می آورند. ولی برون ده قلبی و ضربان قلب چندان تغيير نمي كنند. اين عوامل برخلاف متسعكنندههاى عروقي مستقيم باعث فعال شدن رفلكس سمپاتیک نمی شوند و می توانند در افرادی که بیماری ایسکمیک قلبی دارند با اطمینان مصرف شوند. نبود تاکیکاردی رفلکسی ممكن است ناشى از تنظيم بارورسپتورها در سطح پايين تر يا افزاش فعالبت باراسمیاتیک باشد.

2- Lisinopril

6- Ramipril

8- Benazepril

4- Perindopril

<sup>1-</sup> Enalapril

<sup>3-</sup> Moexipril

<sup>5-</sup> Quinapril

<sup>7-</sup> Trandolapril

<sup>9-</sup> Fosinopril

گرچه مهارکنندههای آنزیم تبدیلکننده در شرایطی که فعالیت رنین پلاسمایی بالاست حداکثر تأثیر را دارند، اما همراهی کاملی بین فعالیت رنین پلاسمایی و پاسخ ضد فشارخونی این داروها وجود ندارد. براین اساس تعیین فعالیت رنین غیرضروری است.

مهارکنندههای ACE نقش مفیدی به خصوص در درمان مبتلایان به بیماری مزمن کلیوی دارند زیرا پروتئینوری را از بین برده و عملکرد کلیوی را تثبیت میکنند (حتی بدون پایین آوردن فشارخون). این اثر مخصوصاً در مورد دیابتیها ارزشمند است و امروزه این داروها در دیابتیها حتی بدون فشارخون بالا نیز توصیه شده است. این مزایا احتمالاً از بهبود همودینامیک داخل کلیوی همراه با کاهش مقاومت شریانچه وابران گلومرول و در نتیجه کاهش فشار مویرگی داخل گلومرولی ناشی میشود. همچنین ثابت شده است مهارکنندههای ACE در درمان نارسایی قلبی و پس از سکته قلبی بسیار مفیدند. شواهد اخیر حاکی از آنند که مهارکنندههای ACE بروز دیابت را در بیمارانی که در معرض خطر بالای بیماریهای قلبی عروقی هستند، کاهش میدهند. خطر بالای بیماریهای قلبی عروقی هستند، کاهش میدهند.

#### فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

پارامترهای فارماکوکینتیکی کاپتوپریل و مقدار توصیه شده آن در جدول ۲-۱۱ آمده است. حداکثر غلظت انالاپریلات (متابولیت فعال انالاپریل) ۴-۳ ساعت پس از مصرف آن ایجاد میشود. نیمه عمر انالاپیریلات حدود ۱۱ ساعت است. مقدار مصرفی معمول انالاپیریلات حدود ۱۱ ساعت است. مقدار در روز است. لیزینوپریل نیمه عمری برابر ۱۲ ساعت دارد. مقدار ۸۰-۱۰ میلیگرم یک یا دو بار در مقدار ۸۰-۱۰ میلیگرم یک بار در روز در اکثر بیماران مؤثر است. تمام مهارکنندههای ACE به جز فوزینوپریل و موکسیپریل عمدتاً توسط کلیهها حذف میشوند و مقدار آنها باید در مبتلایان به نارسایی کلیوی کاهش یابد.

#### سميت

در بیمارانی که به دلیل مصرف داروهای مدر، محدودیت نمک در رژیم غذایی یا از دستدادن مایع از دستگاه گوارش، کمبود حجم دارند، افت فشارخون شدید می تواند در دفعات اولیه استفاده از هر مهارکننده ACE رخ دهد. دیگر عوارض جانبی که میان تمام مهارکنندههای ACE مشترکند عبار تند از: نارسایی حاد کلیوی (به ویژه در بیمارانی که تنگی دو طرفه شریان کلیوی یا تنگی شریان در تنها کلیه خود دارند)، هایپرکالهی، سرفه خشک که گاهی با

خسخس همراه است و آنژیوادم. ایجاد هایپرکالمی در مبتلایان به نارسایی کلیوی یا دیابت محتمل تر است. به نظر میرسد برادی کینین و ماده P مسئول سرفه و آنژیوادمی باشد که با مهارکردن ACE مشاهده می شود.

مهارکنندههای ACE طی سه ماهه دوم و سوم حاملگی ممنوع میباشند زیرا خطر افت فشارخون جنین، آنوری و نارسایی کلیوی، که گاهی با ناهنجاریهای جنین یا مرگ همراه میباشند، وجود دارد. شواهد اخیر، مواجهه با مهارکنندههای ACE در سه ماهه اول را نیز در افزایش خطر تراتوژنی آنها دخیل میدانند. کاپتوپریل به خصوص هنگامی که در مقادیر بالا در مبتلایان به نارسایی کلیوی تجویز شود، ممکن است سبب نوتروپنی یا پروتئینوری شود. اثرات سمی جزئیتر شامل تغییر حس چشایی، راشهای جلدی آلرژیک و تب دارویی است که ممکن است در راشهای جلدی آلرژیک و تب دارویی است که ممکن است در

تداخلات دارویی مهم آنها، مربوط به زمانی است که بیمار از مکملهای پتاسیم یا مدرهای نگهدارنده پتاسیم استفاده کند که ممکن است به هایپرکالمی بیانجامند. داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی احتمالاً با مهار اتساع عروقی توسط برادی کینین، اثر افت فشارخون مهارکنندههای ACE را مختل کنند. این عمل آنها حداقل تا حدودی به واسطه پروستاگلاندینها انجام می شود.

#### داروهای مسدودکننده گیرنده آنژیوتانسین

لوزار تان و والزار تان ولین مسدودکنندههای گیرنده نوع I آنژیوتانسین II ( ${\rm AT_1}$ ) بودند که وارد بازار شدند. کاندسار تان آن ایر وسار تان آ ، ایر بسار تان و تلمیسار تان و و المسار تان آنیر و سروسار تان آن ایر بسر می باشند. این داروها هیچ تأثیری بر متابولیسم برادی کینین نداشته و بنابراین نسبت به مهار کنندههای ACE ، به طور انتخابی تری اثرات آنژیوتانسین را مهار می کنند. همچنین این داروها، در مقایسه با مهار کنندههای ACE ، قابلیت مهار عمل آنژیوتانسین کامل تری دارند زیرا آنزیمهای دیگری علاوه بر ACE نیز قادرند آنـژیوتانسین II را تولید کنند. مسدودکنندههای گیرنده آنـژیوتانسین مـزایـایی مشـابه مهارکنندههای گیرنده آنـژیوتانسین مـزایـایی مشـابه مهارکنندههای کیرند مبتلایان به نارسایی قلبی و بیماری مرمن کلیوی دارند. پارامترهای فارماکوکینتیکی لوزارتان در جدول

<sup>1-</sup> Losartan 2- Valsartan

<sup>3-</sup> Candesartan 4- Eprosartan

<sup>5-</sup> Irbesartan 6- Telmisartan

<sup>7-</sup> Olmesartan

ACE آمده است. عوارض جانبی آن مشابه مهارکنندههای ACE میباشد از جمله خطر استفاده از آن حین حاملگی. سرفه و آنسژیوادم رخ دهسند اما شیوع آن بسیار کمتر است، مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین در بیمارانی که واکنشها را نسبت به مهارکنندههای ACE نشان میدهند کاربرد دارند. ترکیب یک مسدودکنده آنژیوتانسین به همراه مهارکننده ACE یا آلیس کایرین از آن جهت توصیه نمی شود زیرا کارآزماییهای بالینی اخیر سمیت بالینی آنها در شکل ترکیبی نشان دادهاند.

# فارماکولوژی بالینی عوامل ضد فشارخون بالا

درمان فشارخون بالا یک مشکل منحصر به فرد محسوب می شود. این بیماری معمولاً در سراسر زندگی فرد وجود داشته و تا قبل از مراحل پیشرفته علائم کمی ایجاد می کند. جهت درمان مؤثر باید روزانه داروهایی مصرف شوند که ممکن است گران باشند و اغلب عوارض جانبی ایجاد می کنند. بنابراین پزشک باید اطمینان داشته باشد که فشارخون بالا، یک مساله دائمی بوده و نیاز به درمان دارد و نیز باید علل ثانویه فشارخون بالا که می توانند با اعمال جراحی خاص درمان شوند را رد نماید. اطمینان از دائمی بودن فشارخون به خصوص در افرادی که افزایش خفیفی در فشارخون دارند با اندازه گیری فشارخون حداقل در ۳ نوبت مختلف حاصل می شود. پایش سیار فشارخون ممکن در افزایش خفیف فشارخون باشد. فشارخون بالای سیستولی است بهترین معیار پیش بینی کننده خطر و تعیین کننده لزوم درمان در افزایش خفیف فشارخون باشد. فشارخون بالای سیستولی ایزوله و فشارخون بالا در افراد مسن نیز از درمان سود می برند.

به محض این که فشارخون بالا اثبات شد، این سوال که آیا بیمار نیاز به درمان دارد و این که چه داروهایی باید استفاده شوند، باید مد نظر قرار گیرند. سطح فشارخون، سن بیمار، شدت آسیب عضو به واسطه فشارخون بالا (اگر رخ داده باشد) و وجود فاکتورهای خطر قلبی عروقی باید همگی لحاظ شوند. ارزیابی عملکرد کلیوی و وجود پروتئینوری، در انتخاب داروی ضد فشارخون سودمند میباشد. سطوح و اهداف درمانی در جدول فشارخون سودمند میباشد. سطوح و اهداف درمانی در جدول جهت ماهیت پرفشاری خون و اهمیت درمانی که وی میتواند جهت ماهیت پرفشاری خون و اهمیت درمانی که وی میتواند دریافت کند مطلع شده تا بتواند بهترین تصمیم را اتخاذ کند.

زمانی که تصمیم به درمان گرفته شد، باید یک رژیم درمانی طراحی شود. انتخاب داروها بر اساس سطح فشارخون، وجود و شدت آسیب در انتهای اندامها و وجود سایر بیماریها صورت

میگیرد. فشارخون شدید که با عوارض تهدیدکننده حیات همراه است، نیاز به درمان سریعتر با داروهای مؤثرتر دارد. با این وجود، اغلب مبتلایان به فشارخون اولیه، ماهها یا سالها فشارخون بالایی داشتهاند و بهترین روش آن است که درمان به صورت تدریجی آغاز گردد.

آموزش بیمار در زمینه سیر طبیعی و ماهیت فشار خون بالا و اهمیت پذیرش درمان و نیز عوارض جانبی بالقوه داروها ضروری است. چاقی نیز باید درمان شود و داروهایی که موجب افسارخون میشوند (ضد احتقانهای سمپاتیکی، داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی، ضد بارداریهای خوراکی و بعضی داروهای گیاهی) در صورت امکان باید حذف شوند. جلسات پیگیری باید به اندازهای باشد که بیمار را متقاعد کند که پیماری او را جدی محسوب کرده است در هر جلسه پیگیری، اهمیت درمان باید مجدداً تاکید شود و به پرسشهای بیمار در زمینه مقدار مصرفی داروها یا عوارض جانبی آنها پاسخ بیمار در زمینه مقدار مصرفی داروها یا عوارض جانبی آنها پاسخ داده شود، ساده کردن رژیم درمانی و تشویق بیمار به کنترل فشارخون در منزل دیگر عواملی هستند که پذیرش درمان را بهبود می بخشند.

#### درمان سرپایی فشارخون بالا

قدم اول در درمان فشارخون بالا ممکن است غیردارویی باشد. همان گونه که قبلاً شرح داده شد، محدودیت نمک رژیم غذایی می تواند در بسیاری از بیمارانی که افزایش خفیف فشارخون دارند، درمان مؤثری باشد. در یک رژیم غذایی متوسط آمریکایی حدود معقول در درمان فشارخون بالا حاوی ۱۰۰-۷۰ میلی اکی والان معقول در درمان فشارخون بالا حاوی ۱۰۰-۷۰ میلی اکی والان آن و اجتناب از غذاهای فرآوری شده که نمک بالایی دارند، قابل دستیابی است. رژیم غذایی غنی از میوه، سبزی و محصولات لبنی کم چرب (که محتوای چربی اشباع شده آنها کم است) و نیز تعدیل دریافت الکل (که بیش از ۲ بار در روز نباشد) نیز فشارخون را پایین می آورد.

نشان داده شده است که کاهش وزن حتی بدون محدودیت دریافت نمک، فشارخون را در ۷۵٪ بیماران دارای اضافه وزنی که دچار افزایش خفیف تا متوسط فشارخون هستند، به سطح طبیعی می رساند. در بعضی مطالعات (نه همه آنها) نشان داده شده است که ورزش منظم فشارخون را در مبتلایان به فشار خون بالا، پایین می آورد.

در مورد کنترل دارویی افزایش خفیف فشارخون، در بسیاری از بیماران فشارخون می تواند با استفاده از یک دارو به سطح طبیعی برسد. با این وجود، اغلب مبتلایان به فشارخون بالا، نیاز به دو یا چند داروی ضد فشارخون دارند (کادر فشارخون بالای مقاوم به درمان و درمانهای چند دارویی را ببینید). مدرهای ACE مهارکنندههای گیرنده  $\theta$  مهارکنندههای ACE مسـدودکنندههای گـیرنده آنــژیوتانسین و مسـدودکنندههای کانالهای کلسیم همگی نشان داده شده است که عوارض فشارخون بالا را کاهش داده و میتوانند به عنوان درمان دارویی اولیه استفاده شوند. در مورد مدرها این نگرانی وجود دارد که تأثیر منفی آنها بر چربی سرم یا ایجاد اختلال در تحمل گلوکز ممکن است به خطر بیماری عروق کرونر بیافزاید و همین امر مزیت آنها در کاهش فشارخون را تحت تأثیر قرار دهد. با این وجود، اخیراً یک کارآزمایی بالینی وسیع انجام شده است که داروهای مختلف ضد فشارخون بالا (در شروع درمان به کار گرفته می شوند) را با هم مقایسه میکند. در این مطالعه نشان داده شد است که کلرتالیدون (یک مدر تیازیدی) به اندازه دیگر عوامل در کاهش مرگ ناشی از بیماری عروق کرونر و سکته قلبی غیر کشنده مؤثر است و در پیشگیری از نارسایی قلبی بهتر از آملودیپین و در پیشگیری از سکته قلبی بهتر از لیزینوپریل میباشد. بتابلوکرها در کاهش عوارض قلبی و عروقی تأثیر کمی داشته و لذا به عنوان داروی خط اول در درمان پرفشاری خون غیرپیچیده توصیه نمي شود.

در انتخاب داروهای ضد فشارخون بالا، وجود بیماری همراه باید لحاظ شود زیرا ممکن است، بیمار از یک داروی منفرد برای دو بیماری سود ببرد. به عنوان مثال، داروهای مهارکننده سیستم رنین ـ آنژیوتانسین، به ویژه در بیماران مبتلا به دیابت یا بیمارانی که شواهدی از بیماری کلیوی مزمن همراه با پروتئینوری دارند، مفید می باشند. مسدودکننده های گیرنده بتا یا مسدودکننده های کانال کلسیم در بیمارانی که آنژین دارند و مدرها، مهارکنندههای ACE، مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین، مسدودکنندههای گیرنده  $\beta$  یا هیدرالازین در بیمارانی که از نارسایی قلبی رنج می برند و مسدودکنندههای گیرندههای  $\alpha_1$  در مردانی که هاییرپلازی خوش خیم پروستات دارند مفیدند. نژاد نیز ممکن است بر انتخاب دارو مؤثر باشد: به طوری که آمریکاییهای آفریقایی تبار به مدرها و مسدود کننده های کانال کلسیم بهتر پاسخ ACE میدهند تا مسدودکنندههای گیرنده  $\beta$  و مهارکنندههای چینیها نیز به اثرات مسدودکنندههای گیرنده  $\beta$  حساس تر بوده و ممكن است به مقادير كمترى احتياج داشته باشند.

اگر یک دارو فشارخون را به اندازه کافی کنترل نکند، داروهای واجد جایگاه عمل مختلف، می توانند ترکیب شوند تا فشارخون را به طور مؤثری پایین آورده و نیز سمیت را به حداقل برسانند ( مراقبت قدم به قدم  $^{4}$ ). اگر مدر در درمان اولیه مورد استفاده قرار نگیرد، یک مهارکننده ACE یا مسدودکننده گیرنده آنژیوتانسین اغلب به عنوان داروی دوم انتخاب می شود. اگر چهار دارو مورد نیاز باشد، یک عامل تضعیف کننده سمپاتیک نظیر مسحودکننده  $\beta$  یا کلونیدین بایستی مدنظر قرار گیرد. در ایالات متحده آمریکا ترکیبات دارویی ثابت شامل یک مسدودکننده گیرنده گیرنده  $\beta$  یک مهارکننده کیارنده انژیوتانسین به علاوه یک تیازید، یا یک گیرنده آنژیوتانسین به کاهش قرصهای مصرفی، پذیرش درمان را بهبود می بخشند.

ارزیابی فشارخون در مطب باید شامل اندازه گیری فشار خون در وضعیتهای خوابیده، نشسته و ایستاده باشد. تلاش باید در وضعیتهای خوابیده، نشسته و ایستاده باشد. تلاش باید در بهت طبیعی کردن سطح فشارخون در وضعیت یا سطح فعالیتی باشد که جهت بیمار معمول است. مطالعه گسترده "درمان بهینه ۱۳۸/۸۳ میلی متر فشارخون" اظهار می کند که حداکثر فشار بهینه ۱۳۸/۸۳ میلی متر جیوه است. پایین آوردن فشارخون به کمتر از این سطح مزیت بیشتری برای بیمار ندارد. با این وجود در بیماران دیابتی، سرعت وقایع با پایین آوردن هر چه بیشتر فشارخون پیوسته کهش می باید. فشارخون دیاستولی طبیعی) یک فاکتور خطر قلبی با وجود فشارخون دیاستولی طبیعی) یک فاکتور خطر قلبی عروقی قوی در افراد بالاتر از ۶۰ سال محسوب شده و باید درمان شود. پیشرفتهای اخیر در درمان پرفشاری خون سرپایی درمان شود. پیشرفتهای اخیر در درمان پرفشاری خون سرپایی شامل کنترل تلفنی با پزشک یا داروساز مسئول که نشان داده شده کنترل فشارخون را به صورت مؤثری مدیریت نموده است.

دارویی عبارتند از: دریافت سدیم زیاد و درمان ناکافی با مدرها همراه با بالابودن حجم خون، و داروهایی چون ضدافسردگیهای سه حلقهای، داروهای ضدالتهایی غیراستروئیدی، مقلدهای سمپاتیک بدون نسخه، سوءمصرف محرکها (اَمفتامین یا کوکائین) یا مقادیر زیاد کافئین و داروهای ضدبارداری خوراکی. این عوامل می توانند با اعمال بعضی داروهای ضد فشارخون بالا دیاداکی کرده یا مستقیماً فشارخون را بالا می برند.

#### اداره اورژانسهای فشارخون بالا

با وجود تعداد زیاد بیمارانی که از فشارخون بالای مزمن رنج میبرند، اورژانسهای فشارخون نسبتاً نادرند. بالارفتن قابل توجه یا ناگهانی فشارخون ممکن است یک تهدید جدی برای زندگی باشد و کنترل سریع فشارخون در این شرایط ضرورت دارد. اورژانسهای فشارخون شان شدید یا کنترل نشده است و در کسانی که به طور ناگهانی داروهای ضد فشارخون بالا را قطع میکنند رخ میدهد.

#### تظاهرات بالینی و پاتوفیزیولوژی

اورژانسهای فشارخون عبارتند از: فشارخون بالای همراه با آسیب عروقی (به اصطلاح فشارخون بالای بدخیم) و فشار خون بالای همراه با عوارض همودینامیک مانند نارسایی قلبی، سکته مغزی، یا آنوریسم آئورت پاره شده. فرآیند آسیب شناختی زمینهای در فشارخون بالای بدخیم، آرتریوپاتی پیشرونده همراه با التهاب و نکروز شریانچهها است. ضایعات عروقی در کلیه رخ می دهند که رئین آزاد می کنند و رئین نیز به نوبه خود تولید آنژیوتانسین و آلدوسترون را تحریک می کند. این مواد نیز فشارخون را بیشتر بالا می برند.

انسفالوپاتی ناشی از فشارخون بالا ویژگی کلاسیک فشارخون بالای بدخیم است. تظاهر بالینی آن به صورت سردرد شدید، آشفتگی روانی و اختلال درک بروز می نماید. تاری دید، تهوع و استفراغ و نقایص نورولوژیک موضعی نیز شایعند. اگر این شرایط درمان نشود، ممکن است در عرض ۴۸–۱۲ ساعت به سمت تشنج، خواب آلودگی، کما و حتی مرگ پیشرفت کند.

#### درمان اورژانسهای فشارخون بالا

کنترل کلی اورژانسهای فشارخون بالا نیاز به مراقبت از بیمار در یک واحد مراقبتهای ویژه همراه با ثبت دائم فشارخون شریانی نیاز دارد. در طول درمان دریافت مایعات و دفع آن باید به دقت کنترل گردد. وزن بدن که نمایانگر حجم کل مایعات بدن است نیز باید روزانه اندازهگیری شود.

جهت پایین آوردن سریع فشارخون (طی چند ساعت) داروهای ضد فشارخون تزریقی استفاده میشوند و به محض این که فشارخون در حد معقولی کنترل شد، درمان ضد فشارخون خوراکی باید جایگزین شود زیرا این درمان امکان کنترل درازمدت مناسبتر فشارخون را فراهم می آورد. هدف درمان در ساعات یا روزهای اول طبیعی کردن کامل فشارخون نیست زیرا فشارخون بالای مزمن همراه با تغییراتی در خود تنظیمی جریان خون مغزی است. بنابراین رساندن سریع فشارخون به سطح طبیعی ممكن است به افت خونرساني مغز و آسيب مغزى بيانجامد. به علاوه، فشارخون باید با حفظ فشار خونی دیاستولی حداقل در حد ١٠٠-١١٠ ميلىمتر جيوه، حدود ٢٥٪ پايين أورده شود. متعاقباً فشارخون مى تواند با استفاده از درمان خوراكى طى چند هفته به سطح طبیعی برسد. دارویی که معمولاً در درمان اورژانسهای فشارخون بالا استفاده می شود، یک متسع کننده عروقی به نام سدیم نیتروپروساید است. فنول دوپام، نیتروگلیسیرین، لابتالول، مسدودکنندههای کانال کلسیم، دیازوکساید و هیدرالازین دیگر داروهای تزریقی هستند که ممکن است مؤثر باشند. اسمولول اغلب جهت کنترل فشارخون بالای حین و بعد از عمل جراحی مورد استفاده قرار می گیرد. مدرهایی چون فورزماید جهت جلوگیری از افزایش حجمی که به طور تیپیک حین استفاده از متسع کنندههای عروقی قوی رخ می دهد، تجویز می گردد.

#### پاسخ مطالعه مورد

بیمار مبتلا به افزایش فشارخون مرحله یک براساس طبقهبندی INC میباشد (جدول ۱-۱۱ را ببینید). اولین پرسش در کنترل این بیمار آن است که درمان فشارخون این فرد چقدر ضرورت دارد. فاکتورهای خطر قلبی و عروقی در این مرد شامل تاریخچه خانوادگی ابتلا به بیماریهای کرونری و افزایش کلسترول میباشد. شواهد حاکی از بزرگی بطن چپ در EKG میباشد. با توجه به تاریخچه خانوادگی، این بیمار احتمالاً مبتلا به فشارخون اولیه میباشد اما به هر حال بیمار بایستی تستهای غربالگری معمول نظیر عملکرد کلیوی،

عملکرد تیروئید، و اندازهگیری الکترولیت سرم را انجام دهد. به منظور تعیین اینکه آیا هایپرتروفی بطن چپ بیمار به طور ثانویه ناشی از بیماریهای دریچهای و یا ساختاری قلب است یا خیر یک الکتروکاردیوگرام بایستی انجام شود.

کنترل ابتدائی در این بیماران می تواند شامل تغییرات رژیم و ورزش ایروبیک باشد. اما بسیاری از بیماران این چنینی نیازمند دارو می باشند. مدرهای تیازیدی با دوزهای کم ارزان بوده، اثرات جانبی کمی داشته و در بسیاری از بیماران مبتلا به فشارخون متوسط مؤثر می باشند. سایر داروهای خط اول شامل

بایستی هر ماه مورد ارزیابی قرار گیرد. در صورتی که نیاز به استفاده به دو دارو بود یکی از دو دارو بایستی از مدرهای تیازیدی باشد. به محض کنترل فشارخون، بیمار بایستی برنامه تغییر سبک زندگی و مصرف داروها را همزمان به طور دورهای ادامه دهد.

مهارکنندههای آنزیم مبدل آنـژیوتانسین و مسـدودکنندههای کانال کلسیم میباشند. در صورتی که بیمار مبتلا به بیماری عروق کرونر بوده و یا فشـار خـون نـاپایدار بـاشد بـایستی از مسدودکنندههای  $\alpha$  نیز استفاده کرده و این نوع داروهـا مـورد توجه قرار گیرند. تنها یک دارو بایستی تـجویز شـده و بیمار

#### PREPARATIONS AVAILABLE



	DRENOCEPTOR LOCKERS
Acebutolol	Generic, Sectral
Atenolol	Generic, Tenormin
Betaxolol	Generic, Kerlone
Bisoprolol	Generic, Zebeta
Carvedilol	Generic, Coreg
Esmolol	Generic, Brevibloc
Labetalol	Generic, Normodyne, Trandate
Metoprolol	Generic, Lopressor, Toprol-XL
Nadolol	Generic, Corgard
Nebivolol	Bystolic
Penbutolol	Levatol
Pindolol	Generic, Visken
Propranolol	Generic, Inderal, Inderal LA
Timolol	Generic, Blocadren
	RALIX ACTING HOPLEGIC DRUGS
Clonidine	Generic, Catapres, Catapres-TTS
Guanabenz	Generic, Wytensin
Guanfacine	Generic, Tenex
Methyldopa	Generic, Methyldopate HCl
SYMPATHET	GANGLIONIC IC NERVE TERMINAL LOCKERS
Guanadrel	Hylorel
Guanethidine	Ismelin

Reserpine	Generic
	IIVE ADRENOCEPTOR OCKERS
Doxazosin	Generic, Cardura
Prazosin	Generic, Minipress
Terazosin	Generic, Hytrin
GANGLION I	BLOCKING AGENTS
Mecamylamine	Generic (orphan drug for Tourette's syndrome)
	LAIORS USED PERTENSION
Diazoxide	Hyperstat IV, Proglycem (oral for insulinoma)
Fenoldopam	Corlopam
Hydralazine	Generic, Apresoline
Minoxidil	Generic, Loniten
Topical	Rogaine
Nitroprusside	Generic, Nitropress
	MCHANNEL OCKERS
Amlodipine	Generic, Norvasc
Clevidipine	Cleviprex
Diltiazem	Generic, Cardizem, Cardizem CD, Cardizem SR, Dilacor XL
Felodipine	Generic, Plendil
Isradipine	Generic, DynaCirc, Dynacirc CR
Nicardipine	Generic, Cardene, Cardene SR, Cardene IV)

Generic name	available as
Nifedipine	Generic, Adalat,
	Procardia, Adalat CC, Procardia-XL
Nisoldipine	Generic, Sular
Verapamil	Generic, Calan, Isoptin, Calan SR, Verelan
	NVERIING ENZYME
- Sental Control	Grania Laternia
Benazepril	Generic, Lotensin
Captopril	Generic, Capoten
Enalapril	Generic, Vasotec, Enalaprilat
	(parenteral)
Fosinopril	Generic, Monopril
Lisinopril	Generic, Prinivil, Zestril
Moexipril	Generic, Univasc
Perindopril	Generic, Aceon
Quinapril	Generic, Accupril
Ramipril	Generic, Altace
Trandolapril	Generic, Mavik
ANGIOTENSIN RE	CEPTOR BLOCKERS
Azilsartan	Edarbi
Candesartan	Generic, Atacand
Eprosartan	Generic, Teveten
Irbesartan	Generic, Avapro
Losartan	Generic, Cozaar
Olmesartan	Benicar
Telmisartan	Generic, Micardis
Valsartan	Diovan

Aliskiren

THE RESERVE OF THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED	كاربردهاي باليني	اثرات	مكانيسم اثر	1. x 24.60
	Street Back and Street		وديلاتورها)	متسع كنندهها (وازوديلاتورها)
قصل ۱۲ را بيينيد	هيهرتانسيون، أنرين، أريتمي	كاهش ضربان و برون ده قلبي	بلوک غیرانتخابی کانال های کلسیمی نوع	• وراپاميل
		كاهش مقاومت عروقي	1	• دیلتیازم
فصل ۱۲ را سند	هيير تانسيون	كاهش مقاومت عروقي	بلوک کانال های کلسیمی عروقی >	• نيفديپين
			كائال هاى كلسيمي قلبي	latecurio, mly
				دى هيدروپيريدين ها
خوراكى: سميت: أنزين، تاكى كاردى. هيدرالازين: سندر	هسير تانسيون. مينوكسيديل	اتساع عروقي. كاهش مقاومت عروقي.	تحريك رهاسازي اكسيد نيتريك	• هيدرالازين
شبه او پوس	ها مچنین در درمان	أرتريول ها حساس تر از وريدها هستند.		
	طاس شدن كاربرد دارد	تاكى كاردى رفلكسى		100
مينوكسيديل: هييرتر يكوزيس (پرموبي)			متابوليت أن باعث بازكردن كانال هاي X	• مينوكسيديل
			در عروق عضلات صاف مى شود.	
				داروهاي تزريقي
تزريقي: طول الركوتاه	اوررأنس هاى فشارخون بالا	متسع كننده عروقي قدرتمند	رهاسازى اكسيد نيتريك	• نيتروپروسايد
سميت: كاهش فشارخون بيش از حد شوي			فعال کردن گیرندههای D	• فنول دويام
年 田 日 日 日 日 日 日 日 日 日			گشودن کانال های X	• ديازوكسايد
			amterditte De 8	• لابتالول
ア 大学 教 一			مهاركنندههاى أنزيم مبدل أنژيوتانسين (ACE)	مهاركنندههاي أنزيم
فشارخون بالاء نارسايي قلبي، خوراكي، سميت: سرفه، أنز يوادم، تراتهور:	فشارخون بالا، نارسايي قلبي،	كاهش سطوح أنريوتانسين II و كاهش	مهار آنزيم مبدل آنژيوتانسين	• كاپتويريل، بسياري
	cylin	انعباض عروقي و ترشح الدوسترون،		S.X
		افزایش برادی کینین		18. 15. 14. 14. 14. 14. 14. 14. 14. 14. 14. 14
			ده انژیوتانسین	مهاركنندههاي كيرنده أنؤيو تانسين
خوراكي. سميت: مشابه مهاركننده ACE بدون سرفه	فشارخون بالا، نارسايي قلبي	مشابه مهاركتندههاي ACE اما سبب	<ul> <li>لوسارتان، بسيارى مهار گيرندههاى آنژيوتانسين ATI</li> </ul>	• لوسارتان، بسياري
		افزايش برادى كينين نمى شود		ديگر
から は かったる 日かっ	THE PERSON NAMED IN			مهاركننده رنين
خوراكي. سميت: هميركالمي، نارساني كلمهمير بالقوه تازمين	فشارخون بالا	كاهش أنريوتانسين I و II و ألدوسترون	مهار فعاليت أنزيم رنين	<ul> <li>اليسكيرين</li> </ul>

# 11

# داروهای متسع کننده عروق و درمان آنژین صدری

### کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

#### مطالعه مورد

بیمار ۵۲ سالهای با سابقه درد ناگهانی قفسه سینه در حین نرمش یا شنا مراجعه نموده است. درد وی به صورت زیرجناغی بوده که گاهی به فک پایین نیز کشیده شده و بعد از ۱۰ تا ۱۵ دقیقه ناپدید شده است. وی سابقه هایپرلیپیدمی (سطح کلسترول تام ۲۴۵mg/dL و سطح لیپوپروتئین با دانسیته پایین کلسترول تام ۱۶۰mg/dL بوده است). وی رژیم غذایی توصیه شده از سوی پزشک را رعایت نکرده است. پدر وی از یک حادثه قلبی در سن ۵۵ سالگی زنده مانده است اما عموی وی بر اثر

بیماری قلبی در سن ۶۰ سالگی فوت شده است. در معاینات پزشکی فشارخون بیمار ۱۴۵/۹۵ میلی متر جیوه بوده و ضربان قلب وی ۸۰ ضربه در دقیقه بود. علائم شاخص بالینی دیگری نداشته جز اینکه سطح الکتروکاردیوگرام وی نرمال بوده و اندکی هایپرتروفی بطنی خفیفی را نشان می دهد. با فرض اینکه تشخیص آنژین کوششی پایدار صحیح باشد، چه درمانی برای این بیمار پیشنهاد می شود؟

بیماریهای ایسکمیک قلب، یکی از شایعترین بیماریهای قلبی ـ عروقی به ویژه در کشورهای پیشرفته میباشد، و آنژین صدری شـایعترین حـالت ایسکـمی بـافتی است کـه داروهـای متسعکنندههای عروقی در آن کاربرد دارند. آنژین صدری به درد قفسه سینهای اطلاق میشود. که در اثر تـجمع مـتابولیتهای حاصل از ایسکمی میوکارد به وجود میآید. نیتراتهای آلی مانند نیتروگلیسیرین راهکار اصلی بـهبود فوری آنـژین هستند. مسدودکنندههای کانال کلسیم گروه دیگری از متسعکنندههای عروقی هستند که به ویژه در مرحله پروفیلاکسی، اهمیت دارند. مسدودکنندههای عرکه از متسعکنندههای عروقی نیستند نیز در پروفیلاکسی مفیدند. چندین گروه دارویی، از جمله داروهایی که متابولیسم میوکارد را تغییر میدهند و مهارکنندههای انـتخابی ضربان قلب، تحت بررسی و ارزیابی قرار دارند.

شایعترین علت آنژین، انسداد عروق کرونری بزرگ به واسطه آتروم (Atheromatous) (بیماری عروق کرونری،

(CAD) میباشد. ناکافی بودن جریان خون در شرایط حضور سبب آنژین فعالیتی (Effort angina) میشود که آنژین کلاسیک (Classic angina) نامیده میشود. با این وجود، اسپاسم گذرای موضعی این عروق که معمولاً به علت آترومهای زمینهای میباشد، نیز میتواند ایسکمی میوکارد و درد قابل توجه ایجاد کند (آنژین وازواسپاستیک یا واریانت). آنژین واریانت، آنژین پرینزمتال این نامیده میشود.

علت اصلی آنژین صدری، عدم تعادل بین نیاز قلب به اکسیژن و اکسیژنرسانی آن از طریق عروق کرونری است. این عدم تعادل در آنژین کوششی زمانی رخ میدهد که نیاز قلب به اکسیژن افزایش یافته (به ویژه حین ورزش) اما جریان خون کرونری به تناسب آن بالا نمیرود. ایسکمی حاصل معمولاً سبب درد میشود. در حقیقت، ذخیره جریان خون کرونری در چنین بیماری به علت اختلال عملکرد اندوتلیال که در واقع سبب نقص

<sup>1-</sup> Prinzmetal

در انبساط عروق میشود، دچار نقصان است. بنابراین ایسکمی تحت شرایطی که نیاز میوکاردیال به اکسیژن کمتر می باشد، نیز رخ میدهد. در بعضی افراد، ایسکمی با درد همراه نبوده و به صورت ایسکمی "خاموش" یا "سیار" است. در آنژین متغیر، اکسیژن رسانی به قلب در نتیجه اسپاسم برگشت پذیر عروق کرونر كاهش مي يابد.

آنژین ناپایدار "، یک سندرم کرونری حاد است. این سندرم، به حالتی اطلاق میشود که حملات آنین در حالت استراحت رخ دهند و یک افزایش در شدت، دفعات تکرار و طول مدت درد قفسه سینه در بیماری که قبلاً آنژین پایدار داشته است، ایجاد شود. آنژین ناپایدار به واسطه اییزودهای افزایش مقاومت شریان کرونری یا ایجاد لختههای پلاکتی کوچک، در مجاورت پلاک آترواسکلروزی ایجاد میشود. در اغلب موارد مکانیسم کاهش جریان خون، ایجاد ترومبوسهای مسدودکننده ناپایدار در محل پلاک باره یا زخمی شده است. سیر و پیش اگهی آنـژین ناپایدار متغیر است اما این گروه از سندرمهای کرونری حاد ریسک بالایی از نظر سکته قلبی و مرگ دارند و یک اورژانس پزشکی مي باشد.

از لحاظ نظری، عدم تعادل بین اکسیژنرسانی و تقاضای اکسیژن قلب، می تواند با کاهش تقاضای اکسیژن یا افزایش عرضه أن (با افزایش جریان کرونری) تصحیح شود. تقاضای اکسیژن در آنژین کوششی می تواند با کاهش کار قلبی یا (با توجه به برخی مطالعات) با تغییر متابولیسم قلب به سوی موادی که به ازای هر واحد ATP تولیدی نیاز به اکسیژن کمتری دارند، کاهش یابد. از سوی دیگر در آنژین متغیر، اسپاسم عروق کرونری می تواند توسط نیترات ها یا واز دیلاتورهای مسدودکننده های کانال کلسیم رفع شود. داروهای پایین آورنده چربی خون به خصوص "استاتینها" ۴ در درمان درازمدت بیماری آترواسکلروز اهمیت فراوانی یافتهاند (فصل ۳۵ را ببینید). در آنژین ناپایدار، تدابیر بسیاری با هدف افزایش اکسیژنرسانی و کاهش نیاز به اکسیژن، به کار گرفته می شود.

#### پاتوفیزیولوژی آنژین

عوامل تعيين كننده تقاضاي اكسيون قلب

تعیین کننده های عمده نیاز قلب به اکسیژن در جدول ۱-۱۲ آمدهاند. اثر فشارخون سرخرگی با واسطه تأثیر آن بر میزان فشار وارده بر جدار عروق، صورت میپذیرد. نیاز قلب به اکسیژن به علت فعالیت پیوسته آن، نسبتاً بالاست به طوری که حتی در

جدول ١٢-١ عوامل تعيين كننده مصرف اكسيون توسط قلب استرس جدار فشار داخل بطني شعاع (حجم) بطني ضخامت جدار ضربان قلب قدرت انقباض

غیاب استرس، ۷۵٪ اکسیژن موجود را استخراج میکند. زمانی که ضربان قلب، قدرت انقباضی، فشار شریانی یا حجم بطنی افزایش یابد، نیاز قلب به اکسیژن نیز افزایش می یابد. این تغييرات هموديناميك معمولاً طي ورزش و افزايش فعاليت سمپاتیک رخ میدهند و اغلب، آنژین را در مبتلایان به بیماری انسدادی عروق کرونر تشدید مینمایند.

داروهایی که اندازه قلب، ضربان قلب، یا قدرت انقباضی قلب را کاهش میدهند، باعث کاهش نیاز قلب به اکسیژن میشوند. بنابراین پیشبینی می شود داروهای متسعکننده عروق، مهارکنندههای  $\theta$  و بلوککنندههای کانال کلسیم، اثرات مفیدی در آنژین دارا باشند. بخش کوچک و متاخر جریان سدیم در طولانی کردن زمان کفه<sup>۵</sup> و دوام جریان کلسیمی پتانسیلهای فعال میوکارد، نقش دارد. داروهایی که این بخش متأخر جریان سدیم را مهار میکنند، قادر میباشند به گونهای غیرمستقیم جریان کلسیم را کاهش داده و در نتیجه نیروی انقباضی قلب، بکاهند. قلب، غالباً اسیدهای چرب را جهت تولید انرژی به کار می گیرد. با این وجود، اکسیداسیون اسیدهای چرب نسبت به کربوهیدراتها، به ازای هر واحد ATP تولیدی، اکسیژن بیشتری نیاز دارد. بنابراین، داروهایی که متابولیسم قلب را به سمت استفاده بیشتر از گلوکز تغییر میدهند (مهارکنندههای اکسیداسیون اسید چرب)، می توانند (حداقل از نظر تئوری) تقاضای اکسیژن را بدون تغییر در همودینامیک کاهش دهند.

#### عوامل تعیین کننده جریان خون کرونری و اکسیژن رسانی به قلب

در قلب سالم افزایش تقاضای اکسیژن با افزایش جریان خون کرونری پاسخ داده میشود. با توجه به اینکه جریان خون کرونری در طول سیستول به میزان غیرقابل اغماضی افت پیدا

4- Statin

<sup>2-</sup> Ambulatory

<sup>3-</sup> Unstable angina

<sup>5-</sup> Platear

میکند لذا جریان خون کرونری مستقیماً به فشار خونرسانی (فشار دیاستولی آئورت) و طول مدت دیاستول مربوط است. از آنجایی که جریان خون کرونری، طی سیستول به طور چشمگیری کاهش مییابد، در زمان تاکیکاردی، طول مدت دیاستول یک عامل محدودکننده خونرسانی قلب محسوب میشود. جریان خون کرونری با مقاومت بستر عروقی نسبت معکوس دارد. مقاومت عمدتاً توسط عوامل درونزاد از جمله محصولات متابولیسمی و فعالیت سیستم خودکار و نیز عوامل درویی، متعدد تعیین میگردد. آسیب اندوتلیوم عروق کرونری، توانایی اتساع آنها را تغییر داده و مقاومت عروق کرونری را افزایش میدهد.

#### عوامل تعيين كننده تونوسيته عروقي

تونوسیته شریانچهها و وریدهای محیطی (تانسیون عضله صاف)، هر دو در تعیین استرس وارد بر جدار قلب نقش مهمی ایفا میکنند (جدول ۱-۱۲). تونوسیته شریانچهها، مستقیماً مقاومت عروق محیطی و در نتیجه فشار خون شریانی را کنترل میکند. طی سیستول، فشار داخل بطنی میبایست از فشار آثورت فراتر رود تا بتواند خون را خارج کند، بنابراین فشارخون شریانی در تعیین استرس وارد بر جدار طی سیستول اهمیت دارد. تونوسیته وریدها، ظرفیت جریان خون وریدی را تعیین و مقدار خون پنهان در سیستم وریدی را در برابر مقداری که به قلب بازگشته است، کنترل میکند. بنابراین تونوسیته وریدها استرس وارد بر جدار را طی دیاستول تعیین میکند.

تنظیم انقباض و شل شدن عضله صاف به صورت شماتیک در شکل ۱-۱۲ نشان داده شده است. مکانیسمهای عمل انواع عمده داروهای متسعکننده عروق، در جدول ۱۱–۳ آورده شده است. همان گونه که در شکلهای ۱-۱۲ و ۲–۱۲ نشان داده شده است، داروها می توانند عضله صاف را به طرق مختلفی شل کنند.

1. افزایش CGMP: همان گونه که در شکلهای ۱-۱۲ و ۲-۲۱ بسیان شسده است، CGMP، دفسفریلاسیون زنجیرههای سبک میوزین را تسهیل کرده و از برهمکنش میوزین و اکتین جلوگیری میکند. اکسید نیتریک، یک فعالکننده مؤثر آنزیم گوانیلیل سیکلاز محلول است و عمدتأ با این مکانیسم عمل میکند. نیتروپروساید (فصل ۱۱ و با این مکانیسم عمل میکند و در درمان آنژین استفاده که اکسید نیتریک تولید میکنند و در درمان آنژین استفاده می شوند. بیماری آترواسکلروز ممکن است سنتز NO

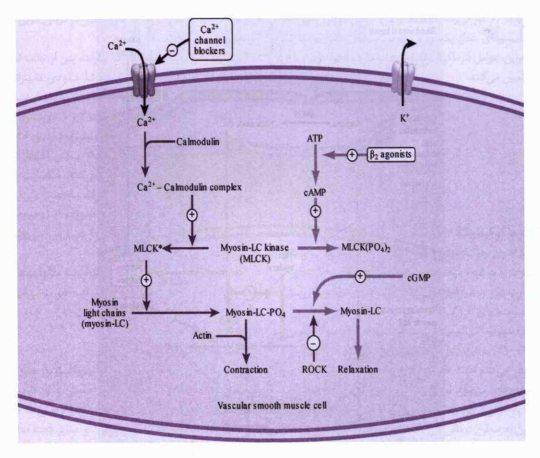
درونزا را کاهش دهد بنابراین نیاز عضله صاف عروقی را نسبت به منابع NO خارجی افزایش میدهد.

- ۲. کاهش کلسیم درون سلولی: قابل پیشبینی است که مسدودکنندههای کانال کلسیم سبب اتساع عروقی شوند زیرا کلسیم داخل سلولی را کاهش میدهند. کلسیم داخل سلولی تعدیل کننده عمده فعال شدن کیناز زنجیره سبک میوزین است (شکل ۱-۱۲). (مسدودکنندههای بتا و مسدودکنندههای کانال کلسیم، نیز ورود کلسیم به فیبرهای عضله قلبی را کاهش داده و بنابراین در اکثر موارد، ضربان، قدرت انقباض و نیاز قلب به اکسیژن را کاهش میدهند.
- ۳. تثبیت یا جلوگیری از دپلاریزاسیون غشاء سلولی عسفلات صاف عروقی: پتانسیل غشای سلولهای تحریکپذیر با افزایش نفوذپذیری به پتاسیم در اندازهای نزدیک به پتانسیل استراحت حفظ میشود. بازکنندههای کانال پتاسیم مانند سولفات مینوکسیدیل (فصل ۱۱ را ببینید) نفوذپذیری کانالهای پتاسیم (احتمالاً کانالهای پتاسیم وابسته به ATP) را افزایش میدهند. برخی از داروهای جدید که جهت استفاده در درمان آنژین در مرحله تحقیقاتی هستند (مانند نیکوراندیل ۱) ممکن است تا حدودی با این مکانیسم عمل نمایند.
- ۴. افزایش cAMP در سلولهای عضله صاف عروقی: همان گونه که در شکل 1-1 نشان داده شده است، افزایش cAMP، سرعت غیر فعال شدن کیناز زنجیره سبک میوزین را افزایش می دهد. این کیناز مسئول آغاز برهمکنش اکتین با میوزین در این سلولها می باشد. به نظر می رسد این مک انیسم، مک انیسم زمینه ای اتساع عروقی ناشی از آگونیستهای  $\beta_1$ باشد، داروهایی که در درمان آنژین استفاده نمی شوند (چرا که اثرات تحریک کننده قلبی دارند) و یا ناشی از فنولوپام آ، آگونیست  $D_1$  که در اورژانسهای فشارخون تجویز می گردد.

### ■ فارماکولوژی پایه داروهای مورد استفاده در درمان آنژین

عمل دارو در آنژین

به طور سنتی سه گروه دارویی برای استفاده در درمان آنژین استفاده شدهاند (نیتراتهای آلی، مسدودکنندههای کانال کلسیم



شکل 1 - 7 1، کنترل انقباض عضله صاف و جایگاه عمل داروهای مسدودکننده کانال کلسیم، انقباض با ورود کلسیم از کانالهای کلسیم ترانس ممبران آغاز میشود. این مرحله می تواند توسط مسدودکنندههای کانال کلسیم مهار گردد. کلسیم با کالمودلین ترکیب شده و مجموعهای را میسازد که آنزیم کیناز زنجیره سبک میوزین را به فرم فعال آن \*(MLCK) تبدیل میکند. آنزیم اخیر زنجیرههای سبک میوزین را فسفریله کرده و بنابراین برهمکنش کیناز زنجین و میوزین آغاز میشود. سایر پروتئینها، کالپونین و کالدسمون و کالدسمون است)، طی مرحله شل شدن عضله صاف، فعالیت میدهد. امیوزین را مهار میکنند. برهمکنش با کمپلکس کالمودولین  $- Ca^2$  برهمکنش آنها را بر میوزین طی سیکلهای انقباض را کاهش می دهد. آگونیستهای  $\beta$  (و دیگر مواردی که CAPP را افزایش می دهند) می توانند با غیر فعال کردن MLCK و تسهیل خروج کلسیم از سلول (نشان داده نشده است) سبب شل شدن عضله را تسهیل میکند. - ROC ROC

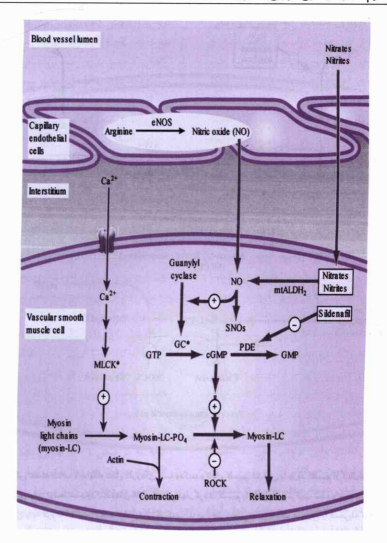
و مسدودکنندههای بتا) که با کاهش عوامل تعیین کننده تقاضای اکسیژن (ضربان قلب، حجم بطنی، فشارخون و قدرت انقباض)، نیاز قلب به اکسیژن راکاهش می دهند. در بعضی بیماران، نیتراتها و مسدودکنندههای کانال کلسیم می توانند سبب توزیع مجدد جریان خون کرونری شده و اکسیژن رسانی بافت ایسکمیک را

افزایش دهد. همچنین در آنژین متغیر، این دو گروه دارویی می توانند با رفع اسپاسم شریان کرونری، اکسپژن رسانی قلب را افزایش دهند. داروهای جدیدتر که رانولازین و ایوابرادین ٔ نماینده آنها هستند، بعداً مورد بحث قرار می گیرد.

<sup>1-</sup> Calponin 2- Caldesmon

<sup>3-</sup> Ranolazine

<sup>4-</sup> Ivabradine



شکل ۱۳-۲. مکانیسم عمل نیتراتها، نیتریتها و دیگر موادی که غلظت اکسید نتیریک (NO) را در عضلات صاف، افزایش میدهند. مراحلی که به شلشدن عضله میانجامند با پیکانهای ضخیم نشان داده شدهاند. (\*MLCK=کیناز فعال شده زنجیره سبک میوزین [شکل ۲-۱ را ببینید]؛ "GC= گوانیلیل سیکلاز فعال شده؛ PDE= فسفودی استراز؛ eNOS= نیتریک اکساید سنتتاز اندوتلیال؛ mtALDH= آلدهیدوهیدروژناز میتوکندریایی -۲؛ POC= رو کیناز.

#### نيتراتها و نيتريتها

#### شيمي

این عوامل استرهای ساده اسیدنیتریک یا اسید نیترو پلیالکلها هستند. نیتروگلیسیرین (Nitroglycerin) می تواند به عنوان نمونه اصلی این گروه محسوب شود. گرچه نیتروگلیسیرین در تولید دینامیت استفاده می شود، ولی ترکیباتی که در پزشکی

استفاده می شوند، قابل انفجار نیستند. قرصهای زیرزبانی نیتروگلیسیرین که به طور رایج استفاده می شود اگر به مدت طولانی بماند، به علت تبخیر یا جذب توسط سطوح پلاستیکی ممکن است قدرت خود را از دست بدهند، بنابراین، این دارو باید در محفظههای شیشهای کاملاً بسته نگهداری شود. نیتروگلیسیرین به نور حساس نیست.

اگر چه که حساسیت به پدیده تحمل ممکن است متفاوت

باشد اما به نظر می رسد که تمام عوامل درمانی در گروه نیتراتها مکانیسمهای عمل یکسان و عوارض سمیت مشابهی دارند. بنابراین، عوامل فارماکوکینتیکی، انتخاب دارو و نحوه درمان با آن را تعیین میکنند.

Nitroglycerin (glyceryl trinitrate)

#### فارما كوكينتيك

کبد حاوی ردوکتاز نیترات آلی با ظرفیت بالاست که گروههای نیترات را به شیوه مرحله به مرحله از مولکول مادر جدا کرده و در نهایت دارو را غیرفعال می کنند. بنابراین، فراهمی زیستی نيتراتهاي آلي خوراكي مرسوم (مانند نيتروگليسيرين و ایزوسوربید دینیترات ( بسیار کم است (معمولاً کمتر از ۲۰–۲۰٪) به این دلیل، راه تجویز زیر زبانی که اثر گذر اول را حذف میکند، جهت حصول سریع یک سطح درمانی در خون ترجیح داده می شود. نیتروگلیسیرین و ایزوسوربید دی نیترات، هر دو به خوبی از این راه جذب میشوند و در عرض چند دقیقه در خون به سطوح درمانی میرسند. با این وجود، مقدار کلی دارو که از این راه تجویز میشود باید محدود شود تا از اثرات شدید آن اجتناب گردد. بنابراین مدت زمان اثر این داروها کوتاه خواهد بود (۳۰-۱۵ دقیقه). در صورتی که مدت زمان طولانی تری از اثر دارو نیاز باشد، ترکیبات خوراکی میتوانند تجویز شوند که حاوی مقداری از دارو به علاوه متابولیتهای فعال هستند که برای ایجاد سطوح خونی پایدار داروی مادر و متابولیتهای فعال آن کافی هستند. پنتا اریتروتیول (PETN) یک نیترات ارگانیک دیگری است که جهت مصرف خوراکی و به عنوان نیترات طولانی اثر (طول اثر بیش از ۶ ساعت) مورد مصرف قرار می گیرد. راههای تجویز در دسترس نیتروگلیسیرین، راه جلدی و استفاده از ترکیبات آهسته رهش در حفره دهانی ۲ میباشد که در ادامه شرح داده میشوند.

آمیل نیتریت و نیتراتهای وابسته، مایعات بسیار فراری هستند. آمیل نیتریت به صورت آمپولهای شیشهای شکننده است که در یک پوشش پارچهای محافظ بستهبندی شده است. این دارو از راه استنشاقی بسیار سریع جذب شده و مانند تجویز زیر زبانی از اثر گذر اول مصون است. آمیل نیتریت به خاطر بوی

ناخوشایند و مدت عمل کوتاه، در حال حاضر در درمان آنژین به کار نمی رود.

نیمه عمر ترکیبات دست نخورده نیترات، پس از جذب تنها ۲-۸ دقیقه است. متابولیتهای آن که تا حدودی دنیتراته شدهاند، نیمه عمر بالاتری (تا ۳ ساعت) دارند. از میان متابولیتهای نیتروگلیسیرین مشتقات ۲ و ۱ دینیترو (۲ فرمدی نیتروگلیسیرین و ۲ فرم مونونیترو)، کارأیی قابل ملاحظهای در اتساع عروق دارند و احتمالاً بخش اعظم اثر درمانی نیتروگلیسیرین خوراکی را تأمین میکنند. متابولیت ۵-مونونیترات که از ایزوسوربید دینیترات به دست میآید، متابولیت فعال داروی اخیر بوده و به صورت ایزوسوربید مونونیترات به دست میآید، محونونیترات به داروی اخیر بوده و به صورت ایزوسوربید مونونیترات به داروی اخیر بوده و به صورت ایزوسوربید میاشد.

دفع دارو عمدتاً به فرم مشتقات گلوکورونید و متابولیتهای دنیتره شده بوده و بخش اعظم آن از طریق کلیه صورت می گیرد.

### فارما كوديناميك

A. مكانيسم اثر در عضله صاف

با بیش از یک قرن مطالعه، مکانیسم اثر نیتروگلیسرین هنوز به طور کامل شناخته نشده است. این توافق عمومی وجود دارد که دارو بایستی با آزادسازی اکسید نیتریک از لحاظ زیستی به فرم فعال تبدیل شود. برخلاف نیتروپروساید و سایر دهندههای مستقیم نیتریک، فعال شدن نیتروگلیسرین نیازمند یک فعالیت آنزیمی میباشد. نیتروگلیسیرین توسط گلوتاتیون S \_ ترانسفراز، دنیتراته میشود. یک آنزیم میتوکندریایی یعنی ایزوفرم ۲ آلدهید دهيدروژناز (ALDH2) و احتمالاً ايزوفرم ٣ آلدهيد دهيدروژناز (ALDH3) نیز قابلیت فعال سازی نیتروگلیسرین و رهاسازی اکسید نیتریک را دارند، خاصیت انتخابی متفاوت گلوتاتیون S-ترانسفراز و ALDH2 برای نیترات آلی متفاوت بیانگر این موضوع است که احتمالاً ALDH2 آنزیم مهمتری در تبدیل نیتروگلیسرین به فرم فعال زیستی آن خواهد بود. یون نیترات آزاد شده و سیس به نیتریک اکسید<sup>۵</sup> تبدیل میگردد. (فصل ۱۹ را ببینید). اکسید نیتریک (که احتمالاً با سیستئین ترکیب شده) با گروه هم گوانیلیل سیکلاز محلول ترکیب شده و این آنزیم را فعال کرده و سبب افزایش cGMP می شود، همانگونه که در شكل ۲-۲۲ نشان داده شده است. توليد cGMP سبب أغاز مراحلی میشود که نهایتاً به شل شدن عضله صاف میانجامد.

<sup>1-</sup> Isosorbid dinitrate

<sup>3-</sup> Amyl nitrite

itrite 4- Isosorbide mononitrate

<sup>5-</sup> Nitric oxide

تــولید پــروستاگــلاندین E یــا پــروستاسیکلین (PGI<sub>2</sub>) و هایپرپلاریزاسیون غشا نیز مـمکن است در ایـن پـدیده دخـیل باشند. هیچ شاهدی مبنی بر این که گیرندههای خودکار در پاسخ اولیه نیترات دخیل باشند، وجود ندارد. گرچه زمانی که مقادیری در حد ایجاد افت فشارخون تجویز مـیشوند، بـرانگـیختهشدن پاسخهای رفلکسی خودکار شایع میباشد.

همان گونه که در ادامه آمده است، در استفاده از نیتراتها، در نظر گرفتن تحمل بسیار اهمیت دارد. از آنجایی که بخشی از تحمل ایجاد شده، ممکن است به واسطه کاهش گروههای سولفیدریل برای مثال سیستئین بافت باشد، تنها بخشی از آن با یک عامل احیاکننده سولفیدریل قابل جلوگیری یا برطرفشدن است. افزایش تولید رادیکالهای آزاد اکسیژن حین درمان با نیترات ممکن است دیگر مکانیسم مهم تحمل باشد. شواهد اخیر مبین آن است که کاهش فراهمبودن پپتید مرتبط با کلسی تونین (CGRP)، یک متسع کننده عروقی قدرتمند)، نیز با ایجاد تحمل نسبت به نیتراتها، همراهی دارد.

نیکوراندیل و بسیاری از عوامل ضد آنژین تحقیقاتی دیگر به نظر میرسد که دارای هر دو اثر آزادکردن اکسید نیتریک و بازکردن کانال پتاسیم باشند، بنابراین این داروها یک مکانیسم اضافه جهت ایجاد اتساع عروقی فراهم مینمایند. نیتروگلیسیرین کانال های پتاسیم را باز نمیکند.

نیکوراندیل و چندین داروی ضد آنژین دیگر در ایالات متحده آمریکا در دسترس نیستند که به نظر میرسد ترکیب یک عامل آزادکننده نیتریک اکسید با یک عامل بازکننده کانال پتاسیم یک مکانیسم دیگری را در ایجاد شل شدن عروقی فراهم می کند.

#### B. اثر بر اعضا

نیتروگلیسیرین، تمام انواع عضلات صاف را بدون توجه به علت ایجادکننده تونوسیته در آنها، شل میکند (شکل ۳–۱۲). این دارو عملاً فاقد اثر مستقیم بر عضله قلبی یا اسکلتی میباشد.

۱. عضله صاف عروقی ــ تمام قسمتهای سیستم عروقی از شریانهای بــزرگ تــا وریــدهای بــزرگ در پاسخ بـه نیتروگلیسیرین شل میشوند. شواهد حاکی از آن است که میزان این پاسخ بسته به غلظت متفاوت است به طوری که وریدها در کمترین غلظت و شریانها در مـقادیر بـالاتری متسع میشوند. عروق کرونر اپیکارد، حساس میباشند حال آنکه آتروماهای مرکزی مانع اتساع زیاد آنها میشوند. از سوی دیگر، آسیبهای دور از مرکز حین اتساع عضله صاف

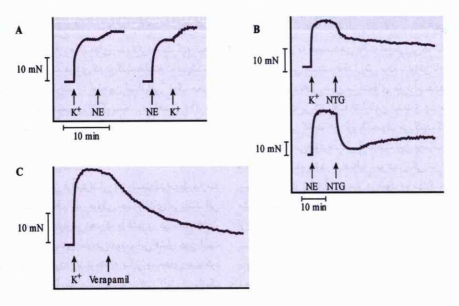
توسط نیترات در ناحیهای دور از آسیب عروق، باعث افزایش جریان خون می شوند. شریانچهها و اسفنگترهای پیش مویرگی کمتر گشاد می شوند. بخشی از این پاسخ، به علت پاسخهای رفلکسی و بخشی به دلیل آن است که عروق مختلف، توانایی متفاوتی را در آزادکردن اکسید نیتریک از دارو، را دارا باشند.

نتیجه مستقیم یک دوز مؤثر از نیتروگلیسیرین عمدتاً شلشدن قابل ملاحظه وریدها همراه بیا افزایش ظرفیت وریدی و کاهش پیشبار بطنی است. فشار عروق ریوی و اندازه قلب به طور قابل توجهی کیم میشوند. در غیاب نارسایی قلبی، برون ده قلبی کاهش مییابد. از آنجایی که ظرفیت وریدی افزایش مییابد، افت فشارخون وضعیتی ممکن است بارز بوده و به سنکوپ بیانجامد. اتساع بعضی از شرائین کرونری بزرگ ممکن است انتقال اکسیژن در حضور آتروماهای غیرعادی را افزایش دهند. ضربان شریان آتروماهای غیرعادی را افزایش دهند. ضربان شریان همراه است، اثرات متداول نیتروگلیسیرین و آمیل نیتریت همراه است، اثرات متداول نیتروگلیسیرین و آمیل نیتریت هستند. در نارسایی قلبی، اغلب پیشبار به طور غیرعادی بیالاست بینابرایین در این شرایط نیتراتها و دیگر متسعکنندههای عروقی ممکن است با کاهش پیشبار تأثیر سودمندی بر برون ده قلبی داشته باشند (فصل ۱۳ را ببینید).

اثرات غیرمستقیم نیتروگلیسیرین، پاسخهای جبرانی هستند که توسط بارورسپتورها و مکانیسمهای هورمونی میباشد که در پاسخ به کاهش فشار شریانی، برانگیخته میشوند (شکل ۲-۶ را ببینید). این پاسخهای جبرانی به تاکیکاردی و افزایش قدرت انقباضی قلب میانجامند. احتباس سدیم و آب نیز به ویژه با مصرف نیتراتهای متوسط و طولانی اثر ممکن است قابل توجه باشد. این پاسخهای جبرانی تحمل ایجاد میکنند.

نیتروگلیسیرین، در افراد سالم (بدون بیماری عروق کرونر) میتواند یک افزایش قابل ملاحظه هرچند گذرا در جریان خون تام عروق کرونری القا کند. بالعکس، هیچ شاهدی به نفع این مطلب وجود ندارد که جریان خون تام عروق کرونر در مبتلایان به آنژین ناشی از بیماری آترواسکلروزی انسدادی عروق کرونر افزایش مییابد. با این وجود، بعضی مطالعات اظهار میکنند که توزیع مجدد جریان خون کرونری از نواحی سالم به ایسکمیک ممکن است در ایجاد اثر درمانی نیتروگلیسیرین نقش داشته باشد. همچنین

<sup>1-</sup> Calcitonin gene-related peptide (CGRP)



شکل ۳-۱۲، اثرات متسعکنندههای عروقی بر انقباضات قطعات وریدی انسان که خارج از بدن مطالعه شدهاند. تصویر A انقباضات ناشی از دو عامل تنگکننده عروقی، نوراپینفرین (NE) و پتاسیم (K<sup>+</sup>) را نشان میدهد. تصویر B شلشدگی ناشی از ۴ میکرومول بر لیتر وکلیسیرین (NTG) را نشان میدهد. شلشدن سریع است. تصویر C شلشدگی ناشی از ۲/۲ میکرومول بر لیتر وراپامیل را نشان میدهد. شلشدن آهستهتر اما پایدارتر است.

نیتروگلیسیرین از طریق اکسید نیتریک یک اثر اینوتروپیک منفی بر قلب اعمال میکند.

۲. عضلات صاف دیگر اعضا — شلشدن عضله صاف برونشها، دستگاه گوارش (و نیز دستگاه صفراوی) و دستگاه ادراری تناسلی به صورت تجربی نشان داده شدهاند. این اعمال نیتراتها به علت کوتاهبودنشان، به ندرت ارزش بالینی دارند. در دهههای اخیر، استفاده از آمیل نیتریت و ایــزوبوتیل نـیتریت اســتنشاقی بــه عــنوان داروهای تقویتکننده میل جنسی بین بعضی اقشار رایج شده است. نیتریتها در بافت نعوظی نیز مانند عضله صاف عروقی به راحتی اکسید نیتریک آزاد کرده و گوانیلیل سیکلاز را فعال میکنند. افزایش CMP سبب دفسفریلاسیون زنجیرههای سبک میوزین و شلشدن میگردد (شکل ۲-۱۲) و نعوظ را تقویت مینماید. داروهای مورد استفاده در اختلال نعوظی در کادر «داروهای مورد استفاده در درمان اختلال نعوظی آمدهاند.

 ۳. اثر بر پلاکتها \_\_اکسید نیتریک آزاد شده از نیتروگلیسیرین، گوانیلیل سیکلاز را در پلاکتها (مانند عضله

صاف) تحریک میکند. افزایش cGMP مسئول کاهش تجمع پلاکتی است. متأسفانه، کارآزماییهای آیندهنگر اخیر هیچ تأثیر مفیدی از نیتروگلیسیرین در بقای مبتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد را نشان ندادهاند. در مقابل نیتروگلیسرین وریدی ممکن است در آنژین ناپایدار (به علت تأثیرگذاری بر پلاکت) مؤثر باشد.

۴. دیگر اثرات \_\_ یون نیتریت با هموگلوبین (که حاوی یون فرو است) واکنش داده و متهموگلوبین (که حاوی یون فریک است) ایجاد میکند. از آنجایی که متهموگلوبین میل ترکیبی بسیار کمی برای اکسیژن دارد، مقادیر بالای نیتریتها می توانند به سیانوز کاذب، هیپوکسی بافتی و مرگ منجر شوند. خوشبختانه، سطح پلاسمایی نیتریت حاصل از حتی مقادیر بالای نیتراتهای آلی و غیر آلی، بیش از حد پایین است که قادر باشد متهموگلوبینمی قابل توجه در بالغین ایجاد کند. در شیرخواران، فلور رودهای قادر به تبدیل مقادیر قابل ملاحظهای از نیتراتهای غیر آلی (مثلاً از آب مقادیر قابل ملاحظهای از نیتراتهای غیر آلی (مثلاً از آب چاه) به یونهای نیتریت است. علاوه بر این نیتریت سدیم چاه) به یونهای نیتریت است. علاوه بر این نیتریت سدیم

<sup>1-</sup> Isobutyl nitrite

#### داروهای مورد استفاده در درمان اختلال نعوظی

اختلال نعوظ در مردان مدتهای طولانی است که تحت تحقیق و بررسی است. موادی که در گذشته استفاده می شدند و عمدتاً بى تأثيرند، عبارتند از: "معجون اسپانيايي" (يک محرک مثانه و پیشابراه)، یوهیمبین (آنتاگونیست ٫۵) (فصل ۱۰)، جوز هندی و ترکیبات حاوی سرب، آرسنیک یا استریکنین. موادی که در حال حاضر مورد علاقه پزشکان طب گیاهی هستند، ginseng و Kava مى باشند.

مطالعه علمي اين فرآيند نشان داده است كه نعوظ، نيازمند به شلشدن عضله صاف غير عروقي اجسام غاري مي باشد. اين شلشدن به خون اجازه می دهد که با فشاری در حدود فشار شریانی وارد سینوسهای غار میشود و این فشار خون است که سبب نعوظ میگردد (با توجه به سایر جنبههای عملکرد جنسی در مردان، انزال نیازمند فعالیت حرکتی کامل سمیاتیک است در حالی که در ارگاسم اعصاب حسی سطحی و عمقی مستقل درگیر میباشند). نعوظ به طور فیزیولوژیک در پاسخ به آزادشدن اکسید نیتریک از اعصاب غیر آدرنرژیک \_ غیر کولینرژیک (فصل ۶ را ببینید) همراه با فعالیت پاراسمیاتیکی رخ میدهد. بنابراین، عصبدهی حرکتی پاراسمیاتیک باید سالم بوده و سنتز اکسید نیتریک نیز فعال باشد. (به نظر میرسد که فرآیند مشابهی در بافت نعوظی زن رخ میدهد). دیگر شل کنندههای عضلات صاف \_ (مانند آنالوگهای PGE, و آنتاگونیستهای گیرنده α) ـ در غلظتهایی که به اندازه کافی بالا باشد، مى توانند به طور مستقل سبب شل شدن اجسام غاری و در نتیجه نعوظ شوند. همان گونه که در متن ذکر شده است، اکسید نیتریک، گوانیلیل سیکلاز را فعال کرده و غلظت cGMP را بالا مىبرد. cGMP نيز دفسفريلاسيون زنجيرههاى سبک میوزین را تحریک (شکل ۲-۱۲ را نیز ببینید) و عضله صاف را شل میکند. بنابراین، هر دارویی که cGMP را بالا ببرد، مى تواند در اختلال نعوظ ارزشمند باشد، البته در صورتي که عصب دهی بافت سالم باشد. سیلدنافیل (ویاگرا) با مهار شكستن cGMP توسط ايزومر ۵ فسفودي استراز (PDE-5)، میزان آن را افزایش میدهد. این دارو در بازار بسیار موفق بوده است زیرا می تواند به صورت خوراکی مصرف شود. با این وجود، سیلدنافیل در مردانی که به علت آسیب نخاعی یا واردشدن

آسیب دیگری به عصبدهی بافت نعوظی آنها نابارور و یا فاقد میل جنسی هستند، فاقد ارزش بوده یا ارزش ناچیزی دارد. به علاوه، سیلدنافیل عمل نیتراتهای مورد استفاده در درمان آنژین را تقویت می کند. افت فشارخون شدید و چند مورد سکته قلبی در مردانی که هر دو دارو را مصرف می کنند، گزارش شده است. توصیه می شود حداقل ۶ ساعت بین مصرف نیترات و سیلدنافیل فاصله باشد. سیلدنافیل، بر دید رنگی نیز اثر داشته و سبب اشكال در تمايز آبي ـ سبز مي شود. دو مهار كننده 5-PDE مشابه به نامهای تا**دالافیل<sup>۲</sup> و واردنافیل<sup>۳</sup> ن**یز موجودند. اُگاهی از این نکته که تعداد زیادی از محصولات حاوی آنالوگهای سيلدنافيل نطير هيدروكسي تيوهوموسيلدنافيل و سولفوآیلدنافیل وجود دارند که تجویز نشده و با نام افزایش دهنده قدرت مردانگی موجودند، بسیار بااهمیت است. این داروها توسط FDA تأیید نشده و ممکن است همان خطرات تداخلات خطرناک ناشی از نیترات را به همراه دارند.

مهارکنندههای PDE-5، همچنین جهت به کارگیری در وضعیتهای دیگر نیز مورد مطالعه قرار گرفتهاند. مطالعات بالینی مؤید اثرات مفید در بعضی بیماران مبتلا به افزایش فشار خون شریان پولمونر و احتمالاً افزایش فشارخون سیستمیک، سیستیک فیبروزیس و هیپریلازی خوش خیم پروستات می باشد. اما مصرف این داروها در فیبروز ریوی ناشناخته پیشرفته بی تأثیر است. هم تادانافیل و واردنافیل اخیراً برای افزایش فشارخون ریوی تأیید شدهاند. مطالعاتی که در مراحل قبل از بالینی شدن دارو انجام شده است، مؤید آن است که سیلدنافیل احتمالاً در جلوگیری از آپوپتوزیس و تغییر شکل قلب پس از ایسکمی و دوباره جریان یافتن خون، نقش دارد. در بیمارانی که به سیلدنافیل پاسخ نمی دهند معمولاً آلپروستاديل<sup>۴</sup> استفاده مي شود. ألپروستاديل أنالوگ PGE بوده (فصل ۱۸ را ببینید) و می تواند مستقیماً به اجسام غاری تزریق شده یا به صورت یک شیاف کوچک در پیشابراه کار گذاشته شود و از این طریق به اجسام غاری انتشار یابد. فنتول آمین نیز می تواند به صورت تزریق به اجسام غاری مورد استفاده قرار گیرد. این داروها در اغلب مردانی که به سیلدنافیل یاسخ نمی دهند، سبب نعوظ می گردند.

3- Vardenafil

<sup>1-</sup> Sildenafil (Viagra)

<sup>2-</sup> Tadalafil

<sup>4-</sup> Alprostadil

به عنوان یک عامل محافظتی برای گوشت استفاده می شود. بنابراین مواجهه اتفاقی با مقادیر بالای یون نیتریت و ممکن است سمیت جدی ایجاد نماید.

جهت این اثر سمی نیتریت یک استفاده درمانی شناخته شده است. مسمومیت با سیانید از ترکیب آهن سیتوکروم با یون سیانید حاصل می شود. آهن مته موگلوبین، میل ترکیبی زیادی برای  $^-$ CN دارد. بنابراین تجویز سدیم نیتریت ( $^-$ NaNO) بلافاصله پس از مواجهه با سیانید، سیتوکروم فعال را احیا می کند. سیانو متهموگلوبین تولید شده می تواند با تجویز داخل وریدی تیوسولفات سدیم شده می تواند با تجویز داخل وریدی تیوسولفات سدیم تیوسیانات ( $^-$ CN) منجر می شود که سمیت کمتری داشته تیوسیانات ( $^-$ CN) منجر می شود که سمیت کمتری داشته تیوسیانات ( $^-$ CN) منجر می شود که سمیت کمتری داشته تیوسیانات ( $^-$ CN) منجر می شود که سمیت کمتری داشته امروزه به وسیله هیدروکسوکوبالامین  $^+$ که فرمی از ویتامین امروزه به وسیله هیدروکسوکوبالامین  $^+$ که فرمی از ویتامین بالایی به سیانید دارد و آن را به شکل دیگری از ویتامین بالایی به سیانید دارد و آن را به شکل دیگری از ویتامین  $^-$ CN تبدیل می کند.

#### سمیت و تحمل دارویی

A. عوارض جانبی حاد

عمده سمیتهای حاد نیتراتهای آلی، اثر درمانی تشدید شده آنها (اتساع عروقی) هستند. از جمله افت فشارخون وضعیتی، تاکیکاردی، سردرد ضرباندار. گلوکوم که زمانی ممنوعیت مصرف محسوب میشد، با استفاده از نیتراتها بدتر نمیشود و نیتراتها حتی در صورت بالابودن فشار داخل چشمی میتوانند مصرف شوند. البته نیتراتها در افزایش فشار داخل جمجمهای، ممنوعیت مصرف دارند. در صورت استفاده از الکتروشوک دفیبریلاتور خارجی در قفسه سینه در بیماران مبتلا به فیبریلاسیون بطنی، چسبهای پوستی حاوی نیتروگلیسرین به ندرت مشتعل میشوند. چنین چسبهای پوستی باید قبل از نیترت مشتعل میشوند. چنین چسبهای پوستی باید قبل از استفاده از دفیبریلاتورهای خارجی برای پیشگیری از احتراقهای سطحی، برداشته شوند.

#### B. تحمل

در صورت مواجهه دائمی با نیتراتها ممکن است در عضله صاف ایزوله به طور کامل تحمل (تاکی فیلاکسی) ایجاد شود و انسان نیز درصورتی که بیش از چندساعت متوالی ترکیبات طولانی اثر (خوراکی، جلدی) یا انفوزیونهای داخل وریدی مداوم استفاده کند، به صورت پیشروندهای دچار تحمل می گردد. مکانیسمهای

ایجاد تحمل کاملاً شناخته نشدهاند. همانگونه که قبلاً نیز ذکر شد، تخلیه ترکیبات تیول بافتی و در نتیجه عدم رهاسازی اکسید نیتریک ممکن است تا حدودی مسئول ایجاد تحمل به نیتروگلیسیرین باشد. در افراد سالم جبران سیستمیک نیز در ایجاد تحمل ایفای نقش میکند. به طوری که ابتدا سمپاتیک به مطور قابل توجهی فعال می شود و پس از یک یا چند روز از شروع درمان با نیتراتهای طولانی اثر، احتباس نمک و آب می تواند تغییرات همودینامیک مطلوب ناشی از نیتروگلیسرین را از بین ببرد.

تحمل به طور مساوی در تمام دهندههای اکسیدنیتریک رخ نمی دهد. برای مثال نیتروپروساید فعالیت خود را برای مدت طولانی حفظ میکند. به نظر میرسد سایر نیتراتهای آلی نسبت به نیتروگلیسرین به ایجاد تحمل کمتر حساس میباشند. در سیستمهای بدون سلول گوانیلیل سیکلاز محلول که احتمالاً به واسطه نیتروزیلاسیون آنزیم پس از مواجهه طولانی مدت با غلطتهای زیاد نیتروگلیسرین مهار میشود. در مقابل با آنتیاکسیدانهایی که ALDH2 و آنزیمهای مشابه را تقویت میکنند به نظر سبب کاهش تحمل میشود. این پدیده پیشنهاد میکند که تحمل به دلیل کاهش فعالیت زیستی کاهش نیتراتهای آلی بوده و با درجات کمتر عدم پاسخ گوانیلیل سیکلاز به اکسید نیتریک میباشد.

مواجهه دائمی با سطوح بالای نیتراتها می تواند در صنایع شیمیایی به خصوص مکانهایی که مواد منفجره ساخته می شوند رخ دهد. زمانی که آلودگی محل کار با ترکیبات نیترات آلی فرار شدید وجود داشته باشد، کارگران در ابتدای هفته کاری خود (بیماری دوشنبه) دچار سردرد و گیجی گذرا می شوند (بیماری دوشنبه ۲). پس از یک یا چند روز این علائم به علت ایجاد تحمل از بین می روند. اواخر هفته که مواجهه با مواد شیمیایی کاهش می یابد، تحمل از بین می رود و علائم مجدداً، دوشنبه رابتدای هفته کاری جدید) ایجاد می شوند. خطرات دیگری چون وابستگی نیز در مواجهه با صنایع شیمیایی گزارش شدهاند. شاهدی وجود ندارد که ثابت کند به دنبال مصارف درمانی شاهدی وجود ندارد که ثابت کند به دنبال مصارف درمانی نیتراتهای کوتاه اثر (در آنژین) حتی در مقادیر بالا نیز وابستگی فیزیکی رخ می دهد.

C. سرطانزایی نیتراتها و مشتقات نیتراتی

 $R_2$ -N-NO نیتروز آمینها، مولکولهای کوچکی با ساختمان R2-N-NO هستند که از ترکیب نیتراتها و نیتریتها با آمینها ایجاد میشوند. بعضی نیتروز آمینها واضحاً با تبدیل به مشتقات

<sup>1-</sup> Hydroxocobalamine 2- Monday disease

واکنشگر، سرطان زاهای قدر تمندی در حیوانات هستند. با این وجود، هیچ اثبات مستقیمی بر سرطان زایی نیتروز آمین ها در انسان وجود ندارد اما از نظر اپیدمیولوژیک، ارتباط قوی بین بروز کارسینوم مری و معده با محتوای نیترات غذایی در فرهنگهای مختلف مشاهده شده است. نیتروز آمین ها در تنباکو و دود سیگار نیز یافت می شوند. هیچ شاهدی بر این مری وجود ندارد که مقادیر کم نیتراتها (که در درمان آنژین استفاده می شوند) سبب ایجاد سطوح قابل توجه نیتروز آمین، در بدن شوند.

#### مكانيسمهاي اثرات باليني

اثرات مفید و مضر اتساع عروقی ناشی از نیتراتها در جدول ۲-۱۲ خلاصه شدهاند.

#### A. اثرات نیترات در آنژین کوششی

کاهش بازگشت وریدی به قلب و در نتیجه کاهش حجم داخل قلبی، مزایای اصلی همودینامیک نیترات هستند. فشار شریانی نیز کاهش می یابد. کاهش فشار داخل بطنی و حجم بطن چپ با کاهش کشیدگی دیواره (قانون لاپلاس) و کاهش نیاز میوکارد به اکسیژن ارتباط دارد. به ندرت، ممکن است در نتیجه تاکیکاردی رفلکسی شدید و افزایش قدرت انقباض افزایش متناقضی در تقاضای اکسیژن قلبی رخ دهد.

#### مدول ۲-۲ اثرات مفید و مضر نیتراتها در درمان آنژین

100	شيجه
اثرات بالقوه سودمند	
کاهش حجم بطنی	كاهش نياز عضله قلب به اكسيژن
كاهش فشار شرياني	
كاهش زمان تخليه	
اتساع شرايسين كرونرى	رفع اسپاسم شریان کرونری
اپیکاردی	
افزایش جریان خون جانبی	بهبود خونرسانی به میوکارد
	ایسکمی شده
کاهش فشار دیاستولی بطن چپ	بهبود خونرساني تحت اندوكاردي
اثرات بالقوه مضر	BARDER STATE
تاكىكاردى رفلكسى	افرایش نیاز عضله قلب به
	اکسیژن، کاهش زمان پرفیوژن
	دیاستولی و پرفیوژن کرونر
افــزایش رفـلکسی قـدرت	افزایش نیاز عضله قلب به
انقباضي	اکسیژن

تجویز نیترات، به صورت داخل وریدی یا زیر زبانی، به طور پیوسته قطر شرایین کرونری اپیکاردی بزرگ را افزایش می دهد به جز عروقی که توسط آترومهای مرکزی مسدود شدهاند. مقاومت شریانچههای کرونری هر چند به میزان کمتر رو به کاهش میگذارد. با این حال، نیتراتهایی که از راههای سیستمیک معمول تجویز می شوند نیز، با کاهش بازگشت وریدی و به دنبال آن افت برون ده قلبی، پیوسته جریان خون تام کرونری (و مصرف اکسیژن توسط قلب) را کاهش می دهند. کاهش مصرف اکسیژن توسط قلب مکانیسم عمده بهبودی در کاوششی است.

#### B. اثرات نیترات در آنژین واریانت

نیتراتها با شل کردن عضله صاف شرایین کرونری اپی کاردی و برطرف کردن اسپاسم شریان کرونر در مبتلایان به آنژین واریانت مفید می باشند.

#### C. اثرات نیترات در آنژین ناپایدار

نیتراتها در درمان سندرم کرونری حاد آنژین ناپایدار نیز مفیدند اما مکانیسم دقیق اثرات سودمند آنها روشن نیست. از آنجا که هم افزایش تقاضای اکسیژن قلب می توانند آنژین حالت استراحت را در این بیماران تشدید کنند، نیتراتها می توانند اثرات سودمند خود را هم با گشادکردن شرایین کرونری اپیکاردی و هم همزمان با کاهش تقاضای اکسیژن قلب اعمال کنند. همان گونه که قبلاً نیز اشاره شد، نیتروگلیسیرین تجمع پلاکتی را نیز کاهش می دهد و این اثر ممکن است در آنژین ناپایدار مهم باشد.

#### كاربرد باليني نيتراتها

بعضی اقسام نیتروگلیسیرین و هم خانوادههای آن در جدول ۱۲-۳ آمدهاند. نیتروگلیسیرین زیرزبانی به خاطر شروع اثر سریع ۱۲-۳ دقیقه) متداول ترین داروهای مورد استفاده در درمان فوری آنرین است. از آنجا که مدت اثر آن کوتاه است (فراتر از ۳۰-۲۰ دقیقه نمیرود)، جهت درمان نگهدارنده مناسب نیست. شروع عمل نیتروگلیسیرین داخل وریدی نیز سریع است (چند دقیقه) اما اثرات همودینامیک آن با قطع انفوزیون به سرعت ناپدید میشود. بنابراین کاربرد بالینی نیتروگلیسیرین داخل وریدی در درمان آنژین حالت استراحت شدید و عودکننده محدود میشود. فرم دهانی، ترکیبات خوراکی و فرمهای جلدی متعده، ترکیبات نیتروگلیسیرینی هستند که آهسته جذب می شوند. نشان داده

جدول ۳-۱۲ داروهای نیترات و نیتریتی مورد استفاده در درمان آنژین

وارو	مقدار	مدت اثر
کو تاه اثر		
نیتروگلیسیرین، زیر زبانی	۱/۲–۱/۵ میلیگرم	۳۰–۱۰ دقیقه
ایزوسوربید دی نیترات، زیرزبانی	۵–۲/۵ میلیگرم	۶۰–۱۰ دقیقه
أميل نيتريت، استنشاقي	۰/۱۸–۰/۳ میلیلیتر	۵–۳ دقیقه
طولانياثر		
نیتروگلیسیرین، خوراکی با اثر پایدار	۶/۵-۱۳ میلیگرم هر ۸-۶ ساعت	۸-۶ ساعت
نیتروگلیسیرین، پماد ۲٪، جلدی	1-1/۵ اینج هر ۴ ساعت	۶–۳ ساعت
نیتروگلیسیرین، آهسته رهش، دهانی	۲-۱ میلیگرم هر ۴ ساعت	۶-۳ ساعت
نيتروگليسيرين، برچسب پوستى أهسته رهش، جلدى	۲۵-۲۵ میلیگرم هر ۲۴ ساعت (روزی یک برچسب)	۱۰ – ۸ ساعت
ایزوسوربید دی نیترات، زیر زبانی	۱۰-۲/۵ میلیگرم هر ۲ ساعت	۲-۱/۵ ساعت
ایزوسوربید دی نیترات خوراکی	۶۰–۱۰ میلیگرم هر ۶–۴ ساعت	۶-۴ ساعت
ایزوسوربید دینیترات، خوراکی جویدنی	۱۰ ۵ میلیگرم هر ۴ ۲ ساعت	۳-۲ ساعت
ایزوسوربید مونونیترات، خوراکی	۲۰ میلیگرم هر ۱۲ ساعت	۱۰-۶ ساعت
پنتااریتریتول تترانیترات (PTEN)	۵۰ میلیگرم هر ۱۲ ساعت	۱۰-۱۲ ساعت

شده است که این ترکیبات به مدت طولانی، غلظتهای خونی مناسبی خود را حفظ میکند اما همان گونه که قبلاً نیز ذکر شد، این دارو سبب ایجاد تحمل میشود.

اثرات همودینامیک آیزوسوربید دی نیترات زیرزبانی یا جویدنی و نیتراتهای آلی خوراکی مشابه نیتروگلیسیرین مشابه نیتروگلیسیرینهای تجویز شده از همان طرق، میباشد. برنامه مصرفی توصیه شده برای ترکیبات نیترات طولانی اثری که به طور متداول مصرف میشوند همراه با طول اثر آنها در جدول ۱۲۳ آمده است. گرچه تجویز جلدی ممکن است به مدت ۲۴ ساعت یا بیشتر سطح خونی مناسبی از نیتروگلیسیرین ایجاد کند ولی تمام اثرات همودینامیک معمولاً بیش از ۸-۶ ساعت پایدار نمی مانند. بنابراین، کارآیی بالینی فرمهای آهسته رهش نیتروگلیسیرین در درمان نگهدارنده آنژین ایجاد تحمل قابل توجه محدود میگردد. جهت کاهش تحمل یا جلوگیری از ایجاد آن باید یک فاصله زمانی ۸ ساعته یا بیشتر بین دفعات مصرف نیتراتها وجود داشته باشد.

#### دیگر متسعکنندههای عروقی نیترو

نیکوراندیل یک استر نیترات نیکوتینامیدی است که در شرایین کرونری سالم خواص گشادکنندگی دارد اما اثرات آن در مبتلایان به آنژین پیچیدهتر است. مطالعات بالینی اظهار میکنند که این

دارو، هم پیشبار و هم پسبار را کاهش می دهد. هم چنین این دارو با فعال کردن کانالهای  $K_{ATP}$  قلب تا حدودی اثر محافظت قلبی ایجاد می کند. یک کارآزمایی وسیع کاهش قابل توجهی در خطر نسبی حوادث کرونری کشنده و غیر کشنده در بیمارانی که این دارو را دریافت می کنند نشان داده است. نیکوراندیل در حال حاضر برای استفاده در درمان آنژین در اروپا و ژاپن تأیید شده است اما تأیید در ایالات متحده امریکا را نیز کسب نکرده است.

#### داروهای مسدودکننده کانال کلسیم

از اواخر سال ۱۸۰۰ دریافتند که ورود کلسیم ترانس ممبران برای انقباض عضله صاف و قلبی ضروری است. کشف یک کانال کلسیم در عضله قلبی با پیداشدن انواع مختلف کانالهای کلسیم در بافتهای متفاوت دنبال شد (جدول  $^+$ -۱۲). کشف این کانالها، اندازه گیری جریان کلسیم،  $^{}_{1_{ca}}$  و به دنبال آن ایجاد داروهای مسدودکننده (که از نظر بالینی مفیدند) را میسر ساخت. گرچه مسدودکنندههایی که در حال حاضر جهت کاربردهای قلبی موقی در دسترس میباشند، منحصراً مسدودکنندههای کانال کلسیم نوع  $^{}_{}$  بودهاند، ولی مسدودکنندههای انتخابی دیگر انواع کانال های کلسیم نیز تحت بررسی دقیق میباشند. تصور بر آن کانالهای کلسیم نیز تحت بررسی دقیق میباشند. تصور بر آن است که بعضی داروهای ضد صرع ویژه، حداقل تا حدی از طریق

خواص بسیاری از کانال های کلسیم وابسته به ولتا: شناخته شده

		ای از مورسی مسیم وابسته به وسار	7	ب وول
انسداد توسط	ویژگیهای جریان کلسیم	محلی که یافت می شود	نام کانال	وع
ورا پامیل، DHPها، Cd <sup>2+</sup> ه aga-IIIA، Cd <sup>2+</sup> ه	طولانی، بزرگ، آستانه بالا	عضله اسکلتی، قلبی، صاف، نورونها (Ca <sub>v</sub> 1.4 در شبکیه یافت میشود)، سلولهای اندوکرین، استخوان	Ca <sub>V</sub> 1.1-Ca <sub>V</sub> 1.4	L
sFTX، فــلوناريزين، Ni <sup>2+</sup> (فــقط (CaV <sup>3,2</sup> ))، ميبهفراديل	کوتاه، کوچک، اُستانه پایین	قلب، نورونها	Ca <sub>V</sub> 3.1-Ca <sub>V</sub> 3.3	Т
w-CTXGVIA, Cd <sup>2+</sup> زیکونوتید <sup>۲</sup> ، گاباپنتین a-aga-IIIA، <sup>۴</sup>	كوتاه، أستانه بالا	نورونها، اسپرم <sup>۲</sup>	Ca <sub>V</sub> 2.2	N
ω-CTX-MVIIC, ω-Aga-IVA	طولاني، أستانه بالا	نورونها	Ca <sub>V</sub> 2.1	P/Q
ω-aga-IIIA «SNX-482	ضربانساز	نورونها، اسپرم۲	Ca <sub>V</sub> 2.3	R

۱. داروی ضد قارچ که از بازار دارویی خارج شدهاند.

بلوک کنندههای کانالهای کلسیمی نورونها (به ویژه نوع T)، اثرات خود را اعمال نمایند (فصل ۲۴ را ببینید).

#### شیمی و فارما کوکینتیک

وراپامیل (اولین عضو این گروه که از نظر بالینی مفید شناخته شده) نتیجه تلاشهای صورت گرفته جهت ساخت أنالوگهای فعال تر پاپاورین می باشد. پاپاورین یک آلکالوئید متسع کننده عروقی است که در تریاک یافت می شود. از آن به بعد، داروهایی با ساختارهای شیمیایی متفاوت یافت شدهاند که عمل فارماکولوژیک مشابهی دارند (جدول ۵-۱۲). ۳ مسدودکننده کانال کلسیم که از نظر شیمیایی مشابه نیستند، در شکل ۴-۱۲ نشان داده شدهاند. نیفدیپین سردسته خانواده دی هیدروییریدین از مسدودکنندههای کانال کلسیم میباشد. مولکولهای بسیاری در این خانواده تحت تحقیق و بررسی قرار گرفتهاند و چندین مورد آنها در حال حاضر جهت درمان آنژین و یارهای شرایط دیگر در ایالات متحده آمریکا تأیید شدهاند.

مسدودکننده های کانال کسیم عواملی هستند که از راه خوراکی فعال بوده و با اثر گذر اول بالا، اتصال فراوان به پروتئینهای پلاسما و متابولیسم گسترده مشخص می شوند. وراپامیل و دیلتیازم به صورت داخل وریدی نیز تجویز می گردند.

#### فارما كوديناميك A. مكانيسم عمل

کانال کلسیم نوع L وابسته به ولتاژ، در عضله قلبی و صاف غالب

بوده و گیرندههای داروئی متعددی در آن شناخته شدهاند. این کانالها از زیرواحدهای  $\alpha_1$  (طویل ترین زیر واحد سازنده حفره)، و کتشکیل شده است. چهار نوع واریانت از تمام زیرواحدها  $\gamma$ ،  $\alpha_2$ شناخته شده است. نیفیدییین و دیگر دی هیدروییریدین ها در مکانی واقع بر زیرواحد ۱ متصل می شوند حال آنکه به نظر میرسد، ورایامیل و دیلتیازم در مکانی نزدیک به مکان قبل واقع بر همان زیرواحد، اتصال می یابند. اتصال یک دارو به این بر اتصال ألوستريكي به گيرنده وراياميل و ديلتيازيم دى هيدروپيريدين ها نيز تأثير مى گذارد. اين مناطق گيرندهاي، از نظر ساختار فضایی بسیار انتخابی هستند، زیرا، بین انانتیومرهای وراپامیل، دیلتیازم و هم خانوادههای نیفیدییین که از نظر نوری فعالند، تفاوت قابل توجهی از نظر میل ترکیبی ایزومرهای فضایی به اتصال و قدرت فارما کولوژیک، مشاهده می شود.

انسداد کانالهای کلسیم توسط این داروها، شبیه انسداد کانال سدیم توسط بی حس کنندههای موضعی است (فصول ۱۴ و ۲۶ را نیز ببینید). این داروها از بخش داخلی غشا عمل کرده و به

٢. انواع كانال با ميزان فعاليت فلاژن اسپرم ارتباط دارد كه ممكن است داراي تنوع 4- Catsperl مي باشند.

۳. پپتید صناعی ضد درد حلزون (فصل ۳۱ را ببینید)

۴. داروی ضد صرع (رجوع به فصل ۲۴)

DHPها: دی.هیدروپیریدین.ها (مانند نیفدیپین)، sFTX، سم صناعی عـنکبوت w-CTX ،Funnel web spider:کونوتوکسین.های اسـتخراج شـده از بسياري از حلزونهاي دريايي از جنس W-Aga IVA، Conus: سم يک نوع عنکبوت Funnel web spider به نام SNX-483، Agelenopsis aperta سم یک trantula آفریقایی به نام trantula آفریقایی

<sup>2-</sup> Verapamil 1- Nifedipine

<sup>3-</sup> Diltiazem

جدول ۱۲-۵ فارماکولوژی بالینی برخی از داروهای مسدودکننده کانال کلسیم

(Automotive Control of	ي مستوودسته د د د	اليسي بوحي ار داروها	(3)77~)~	جدول ۵-۱۱
مقدار مصرفی	موارد مصرف	نیمهعمر (ساعت)	فراهمیزیستی از راه خوراکی	دارو
والقالين الشفادة وتحا أعطره مواطفي	والماؤرات أورا	المراجعة المارية	بدينها	دىھىدروپىر
۱۰ میلیگرم خوراک	أنرين، فشارخون بالا	٣٠-۵٠	80-9.	آملوديپين
ه رینود ۱۰ میلیگرم خوراک	فشارخون بالا، پدید	11-18	10-7.	فلوديپين
۱۰–۲/۵ میلیگرم خور	فشارخون بالا	A	10-70	ايسراديپين
	آنژین، فشارخون بالا	7-4	70	نیکاردیپین
ن پدیده رینود ۱۰ –۳ میکروگرم به از بدن: داخـل وریـدی خوراکی هر ۸ ساعت	آنژین، فشارخون بالا		<b>\$</b> 0− <b>Y</b> •	نيفديپين
۴۰–۲۰ میلیگرم خورا	فشارخون بالا	8-14	<1.	نيزوديپين
۲۰ میلیگرم خوراکی	تحقيقاتى	0-17	14.	نیترندیپین متفرقه
، پدیده رینود ۱۵۰–۷۵ میکروگرم به بــدن: داخــل وریـدی خوراکی هر ۶ ساعت	أنژين، فشارخون بالا	<b>7-F</b>	480	دیلتیازم
	آنــژین، فشـــارخـور میگرن	وسطارر والورائلة الدوناء وسودكوا إ رواهرتنا والإرسار	778	وراپامیل

طور مؤثرتری به کانالهای باز و کانالهای تحریک نشده متصل می شوند. اتصال دارو، دفعات بازشدن کانالها را در پاسخ به دپلاریزاسیون کاهش می دهد. در نتیجه، کاهش قابل توجهی در جریان کلسیم از خلال غشا به وجود آمده و عضله صاف برای مدت طولانی شل می شود (شکل ۳–۱۲). در عضله قلبی نیز قدرت انقباض سراسر عضله، ضربان سلولهای ضربان ساز گره سینوسی و نیز سرعت هدایت در گره دهلیزی ـ بطنی، کاهش می یابد. اگرچه بسیاری از نورونها حاوی کانالهای نوع لکلسیمی می باشند، ولی حساسیت آنها به این داروها کمتر است چرا که این قبیل کانالهای واقع بر این سلولها، زمان کمتری در وضعیت باز و غیرفعال سپری می کنند.

پاسخهای عضله صاف به ورود کلسیم از طریق کانالهای کلسیم وابسته به گیرنده نیز با این داروها کاهش می یابد اما کاهش آن قابل توجه نیست. این انسداد می تواند با بالابردن غلظت کلسیم تا حدودی از بین برود گرچه سطوح کلسیم مورد نیاز به اسانی قابل دستیابی نمی باشد. استفاده از داروهایی که جریان کلسیم را از ترانس ممبران افزایش می دهند (مانند جریان کلسیم را از ترانس ممبران افزایش می دهند (مانند بین کلسیم را از ترانس می تواند این انسداد را به طور نسبی از بین ببرد.

دیگر انواع کانالهای کلسیم به انسداد ناشی از این مسدودکنندههای کانال کلسیم حساسیت کمتری دارند (جدول ۱۲-۴) بنابراین، بافتهایی که دیگر انواع کانالهای کلسیم در آنها نقش عمدهای ایفا می کنند (مانند نورونها و اکثر غدد می گیرند. میبهفرادیل مسدودکنندهٔ انتخابی کانالهای کلسیمی نوع T میباشد که به عنوان داروی ضداریتمی معرفی شده بود اما مصرف آن قطع شده است. سایر کانالهای یونی نسبت به کانالهای کلسیمی حساسیت کمتری به این داروها دارند. کانالهای پتاسیمی در عضلات صاف عروق توسط وراپامیل مهار می شود بنابراین انبساط عروقی ناشی از این داروها را محدود می کند. کانالهای سدیمی هم مانند کانالهای کلسیمی توسط می کند. کانالهای سدیمی هم مانند کانالهای کلسیمی توسط بپریدیل که به یک داروی ضداریتمی است، مسدود می شوند.

#### B. اثر بر اعضا

 عضله صاف \_\_ اغلب انواع عضلات صاف جهت تونوسیته طبیعی در حالت استراحت و پاسخهای انقباضی خود وابسته به ورود کلسیم از ترانس ممبران هستند این سلولها توسط مسدودکنندههای کانال کلسیم شل می شوند (شکل ۳-۱۲). به نظر می رسد عضله صاف عروقی حساس ترین نوع عضله

باشد اما در عضله صاف برنشیول، گوارش و رحم نیز شل شدگی مشابهی می تواند نشان داده شود. به نظر می رسد در دستگاه عروقی، شریانچهها حساس تر از وریدها باشند، بنابراین افت فشارخون وضعیتی عارضه شایعی نیست. فشارخون توسط تمام مسدودکنندههای کانال کلسیم کاهش می یابد (فصل ۱۱ را ببینید). زنان ممکن است نسبت به اثر افت فشارخون دیلتیازم حساس تر از مردان باشند. کاهش مقاومت عروق محیطی یکی از مکانیسمهایی است که این عوامل از طریق آن می توانند در مبتلایان به آنژین کوششی مفید واقع شوند. کاهش اسپاسم شریان کرونری در مبتلایان به آنژین کوششی مفید واقع شوند. کاهش اسپاسم شریان کرونری در مبتلایان به آنژین وشت

تفاوتهای مهمی بین مسدودکنندههای کانال کلسیم از نظر انتخابی بودن نسبت به عروق وجود دارد. به طور کلی، دی هیدروپیریدینها در مقایسه با دیلتیازم و وراپامیل بر عضلات صاف عروقی اثرات بیشتری دارند تا عضله قلبی و شاید اثرات نسبتاً کم وراپامیل بر انبساط عروقی ناشی از انسداد کانالهای پتاسیمی عضلات صاف عروق باشد که پیش از این توضیح داده شد. به علاوه، دی هیدروپیریدینها ممکن است در بسترهای عروقی مختلف از نظر قدرت، متفاوت باشند. به عنوان مثال ادعا می شود نیمودیبین نسبت متفاوت باشند. به عنوان مثال ادعا می کند. به نظر می رسد چینش های متفاوت ساختاری در زیرواحد کانال  $\alpha$ 1 در بروز چینش های متفاوت ساختاری در زیرواحد کانال  $\alpha$ 1 در بروز این تفاوت ها، نقش داشته باشد.

کی عضله قلبی ـ عضله قلبی جهت عملکرد طبیعی خود بسیار وابسته به ورود کلسیم در طول هر پتانسیل عمل است. تولید ایمپالس در گره سینوسی دهلیزی و هدایت در گره دهلیزی بطنی ـ (که پاسخ آهسته یا پتانسیلهای عمل وابسته به کلسیم خوانده می شوند) ـ ممکن است توسط تمام مسدودکنندههای کانال کلسیم کاهش یافته یا مسدود شود. جفت شدن تحریک و انقباض در تمام سلولهای قلبی نیازمند ورود کلسیم می باشد، بنابراین، این داروها قدرت انقباض بطن را به صورت وابسته به دوز کاهش می دهند. در بعضی موارد، برون ده قلبی نیز ممکن است کاهش یابد. این کاهش در عملکرد مکانیکی قلب مکانیسم دیگری است که مسدودکنندههای کانال کلسیم از طریق آن می توانند نیاز به مسدودکنندههای کانال کلسیم از طریق آن می توانند نیاز به

در میقادیر بسیار پایین و تحت شرایط خاص، بعضی
دی هیدروپیریدینها ورود کیلیمیم را افرایش میدهند. بعضی
دی هیدروپیریدینهای خاص مانند Bay K 8644 در دوزهای متفاوت
خود، ورود کلسیم به داخل سلول را افزایش میدهند.

<sup>2-</sup> Mibefradil 3-

اکسیژن را در مبتلایان به آنژین کاهش دهند.

تفاوتهای مهمی که بین مسدودکنندههای کانال کلسیم وجود دارد، از جزئیات برهمکنش آنها با کانالهای یونی قلب و (همان گونه که قبلاً نیز اشاره شد) تفاوت اثرات آنها بر عضله صاف در مقایسه با قلب، ناشی می شود. انسداد كانال سديم با وراياميل متوسط، با ديلتيازم باز هم كمتر و با نفیدیپین و دیگر دی هیدروپیریدین ها قابل اغماض است. ورایامیل و دیلتیازم از نظر کینتیکی به گونهای متفاوت از دى هيدروپيريدين ها با گيرنده هاى كانال كلسيم برهمكنش میکنند؛ به گونهای که این داروها انتخابی تر از دی هیدروپیریدین ها، تاکی کاردی را در سلول های وابسته به کلسیم مانند گره دهلیزی بطنی مسدود میکنند (برای جزئیات بیشتر فصل ۱۴ را ببینید). از سوی دیگر، به نظر مىرسد دى هيدروپيريدين هاكانال هاى كلسيمى عضله صاف را در غلظتهایی پایین تر از آن چه برای اثرات قلبی قابل توجه لازم است مسدود می کنند، بنابراین نسبت به ورایامیل و دیلتیازم اثر سرکوبکنندگی کمتری بر قلب دارند.

- ۳. عضلهٔ اسكلتى \_ عضله اسكلتى با مسدودكنندههاى كانال کلسیم سرکوب نمی شود زیرا برای جفت کردن تحریک و انقباض خود از ذخایر کلسیم داخل سلولی بهره می گیرد که تا این اندازه به ورود کلسیم از خلال غشا نیاز ندارد.
- ۴. اسپاسم عروق مغزی و انفارکتوس به دنبال خونریزی زیر عنکبوتیه \_\_ نیمودییین که یکی از اعضا خانواده دى هيدروپيريدين از مسدودكننده هاى كانال كلسيم است، میل ترکیبی زیادی برای عروق خونی مغز دارد و به نظر میرسد ناتوانی به دنبال خونریزی زیر عنکبوتیه را کاهش دهد. نیمودیپین جهت استفاده در بیمارانی که سکته مغزی خونریزی دهنده داشته اند مورد تأیید قرار گرفته بود ولی اخیراً جهت چنین کاربردی، مورد تجویز قرار نمی گیرد. نیکاردیپین ۱ هم اثرات مشابهی دارد و از طرق انفوزیون داخل وریدی و یا داخل شریانهای مغزی جهت پیشگیری از اسپاسم عروقی مرتبط با سکته مغزی به کار گرفته مىشود. وراپاميل نيز على رغم أن كه فاقد اثرات انتخابي جهت عروق می باشد، به شیوه داخل شریانی در سکتههای مغزی تجویز می گردد. بعضی شواهد دال بر اثربخشی داروهای بلوککننده کانالهای کلسیمی در کاهش أسیبهای مغزی به دنبال سکتههای ترومبوآمبولیک، موجود مي باشد.
- دیگر اثرات \_ مسدودکنندههای کانال کلسیم حداقل تأثیر را

در جفتشدن تحریک و ترشح در غدد و انتهاهای عصبی دارند زیرا نوع و حساسیت کانالهای کلسیمی در بافتهای مختلف متفاوتند. نشان داده شده است که ورایامیل، رهاشدن انسولین را در انسان مهار میکند اما مقدار مورد نیاز آن جهت ایجاد این اثر بیش از مقدار مصرفی در درمان آنژین و سایر مشکلات قلبی و عروقی است.

شواهد قابل توجهی بیانگر آن است که مسدودکنندههای کانال کلسیم در خارج از بدن می تواند با تجمع پلاکتی تداخل كنند. به علاوه این داروها از ایجاد ضایعات آترومایی در حیوانات جلوگیری کرده یا آن را کاهش میدهند. اما مطالعات بالینی نقش آنها در لختهشدن خون و آترواسكلروز در انسان را اثبات

نشان داده شده است که وراپامیل، گلیکوپروتئین P را که مسئول انتقال بسیاری از داروهای خارجی به خارج از سلولهای سرطانی (و دیگر سلولها) است، مسدود میکند (فصل ۱ را ببینید). به نظر می رسد دیگر مسدودکننده های کانال کلسیم نیز اثر مشابهی داشته باشند. این عمل فاقد ویژگی انتخابیبودن از نظر ساختار فضایی است. همچنین نشان داده شده است که وراپامیل به طور نسبی مقاومت سلولهای سرطانی به بسیاری از داروهای شیمی درمانی را در خارج از بدن از بین میبرد. بعضی از نتایج بالینی اثرات مشابهی در بیماران اظهار می کنند (فصل ۵۴ را ببينيد). مطالعات حيواني، مؤيد نقش احتمالي بلوككنندههاي کانالهای کلسیمی در درمان استئوپروز، اختلالات باروری و روشهای جلوگیری از بارداری مردانه، تنظیم کنندههای ایمنی و حتی شیستومیازیس میباشد. به نظر نمیرسد که ورایامیل ناقلین یونهای فلزی دوظرفیتی از ترانس ممبران نظیر DMT1 را مهار کند.

مهم ترین عارضهای که در مورد مسدودکنندههای کانال کلسیم گزارش شده است، حالت تشدید یافته اثرات درمانی آنها می باشد. مهار شدید ورود کلسیم می تواند سبب سرکوب قلبی جدی از جمله ایست قلبی، برادی کاردی، انسداد دهلیزی بطنی و نارسایی قلبی شود. این اثرات در استفادههای بالینی نادر بودهاند.

مطالعات مورد \_ شاهدی گذشتهنگر گزارش کردهاند که نیفیدییین سریعالاثر، خطر سکته قلبی را در مبتلایان به فشارخون بالا، افزایش می دهد. مسدود کننده های کانال کلسیم

آهسته رهش و طولانی اثر دی هیدروپیریدینی، معمولاً خوب تحمل می شوند. با این وجود، گزارش شده است که دی هیدروپیریدینها در میقایسه با میهارکنندههای آنیزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین (ACE)، خطر عوارض قلبی را در مبتلایان به فشارخون بالا با یا بدون دیابت، بالا می برند. این نتایج چنین اظهار می کنند که مسدودکنندههای کانال کلسیم نسبتاً کوتاه اثر نظیر نیفدیپین که سریع آزاد می شود، توانایی افزایش خطر عوارضی قلب را به همراه داشته و باید از مصرف آنها اجتناب شوند. بیمارانی که داروهای مسدودکننده گیرندههای اجتناب شوند. بیمارانی که داروهای مسدودکننده گیرندههای کانال کلسیم حساس ترند. عوارض جزئی تر (که آزاردهنده بوده اما معمولاً به قطع درمان نیاز ندارند) عبارتند از: گرگرفتگی، گیجی، تهوع، یبوست و ادم محیطی. بروز یبوست نیز با مصرف تورایامیل، شایع است.

#### مكانيسمهاي اثرات باليني

مسدودکنندههای کانال کلسیم قدرت انقباضی قلب را کاهش داده و بدین وسیله نیاز قلب به اکسیرن را کیم میکنند. انسداد کانالهای کلسیمی در عضله صاف شریانها، باعث کاهش فشار شریانی و داخل بطنی میشود. بعضی از این داروها (مانند وراپامیل، دیلتیازم) یک اثر غیراختصاصی ضد آدرنرژیک نیز دارند که ممکن است سبب اتساع عروق محیطی گردد. در نتیجهٔ تمامی این اثرات، استرس وارد بر جدار بطن چپ کاهش یافته و نیاز قلب به اکسیژن کاهش مییابد. کاهش ضربان قلب با استفاده از وراپامیل و دیلتیازم، سبب کاهش بیشتر در تقاضای اکسیژن قلب میگردد. هم چنین عوامل مسدودکننده کانال کلسیم، قلب میگردد. هم چنین عوامل مسدودکننده کانال کلسیم، از آن جلوگیری میکنند. بنابراین استفاده از این عوامل به عنوان از آن جلوگیری میکنند. بنابراین استفاده از این عوامل به عنوان مؤثرترین درمان پروفیلاکتیک در این فرم آنژین صدری محسوب میشود.

بافتهای گرهی سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی که عمدتاً از سلولهای وابسته به کلسیم با پاسخ آهسته تشکیل شدهاند، به طور قابل توجهی با وراپامیل، به طور متوسط با دیلتیازم و بسیار کمتر با دی هیدروپیریدینها متأثر میشوند. بنابراین، وراپامیل و دیتلیازوم هدایت گره دهلیزی بطنی را کاهش داده و اغلب در کنترل تاکیکاردی فوق بطنی با ورود مجدد و نیز در کاهش پاسخهای بطنی در فیبریلاسیون یا فلاتر دهلیزی مؤثرند. نیفدیپین بر هدایت دهلیزی بطنی مؤثر نیست. اثر مؤثرنیستی غیراختصاصی بر سیستم سمپاتیک با دیلتیازم بسیار

قابل توجه و با وراپامیل بسیار کمتر است. نیفدیپین نیز به نظر نمی رسد چنین اثری داشته باشد. تاکیکاردی رفلکسی در پاسخ به افت فشارخون با نفیدیپین قابل ملاحظه و با دیلتیازم و وراپامیل کمتر است. تفاوتهای موجود در آثار فارماکولوژیک، باید در انتخاب عوامل مسدودکننده کانال کلسیم در کنترل آنژین، لحاظ شوند.

کاربرد بالینی داروهای مسدودکننده کانال کلسیم مسدودکنندههای کانال کلسیم علاوه بر آنژین، کارآیی اثبات شدهای در فشارخون بالا (فصل ۱۱ را ببینید) و تاکیآریتمی فوق بطنی (فصل ۱۴ را ببینید) در شرایط متعددی چون کاردیومیوپاتی هیپرتروفیک، میگرن و پدیده رینود (Raynaud's phenomenon) نیز مفید باشند. نیفدیپین در درمان زایمان زودرس کارایی دارد اما با عوارض بیشتری همراه است و به اندازه اتوسیبان انتاگونیست تحقیقاتی اکسی توسین (فصل ۱۷ را ببینید)، نیز مؤثر نمیباشد.

خواص فارماکوکینتیک این داروها در جدول  $\alpha$ -۱۲ آمده است. انتخاب یک عامل مسدودکننده کانال کلسیم ویژه باید با اطلاع از عوارض جانبی بالقوه و نیز خواص فارماکولوژیک آن صورت میگیرد. نیفدیپین، هدایت دهلیزی - بطنی را کاهش نمی دهد و بنابراین استفاده از آن در صورت وجود اختلالات هدایتی دهلیزی - بطنی کمخطرتر از وراپامیل یا دیلتیازم است. ترکیب وراپامیل یا دیلتیازم با مسدودکنندههای  $\alpha$  می تواند انسداد دهلیزی بطنی ایجاد کرده و عملکرد بطنی را سرکوب سازد. در صورت وجود نارسایی قلبی آشکار، تمام مسدودکنندههای کانال کلسیم می توانند با اثر اینوتروپیک منفی خود، نارسایی قلبی را بدتر کنند. با وجود این، آملودیپین مرگ و میر بیماران مبتلا به نارسایی قلبی نارسایی قلبی را بطن پر با افزایش نمی دهد و می تواند با اطمینان در این شرایط به کار گرفته شود.

در بیمارانی که فشارخون نسبتاً پایینی دارند، دی هیدروپیریدینها می توانند سبب پایین تر افتادن فشارخون شوند. به نظر می رسد وراپامیل و دیلتیازم افت فشارخون کمتری ایجاد کنند و ممکن است در این شرایط بهتر تحمل شوند. در بیماران با سابقه تاکیکاردی دهلیزی، فلاتر و فیبریلاسیون، وراپامیل و دیلتیازم با اثرات ضد آریتمی خود مفید واقع می شوند. در بیمارانی که دیگوکسین دریافت می کنند، وراپامیل باید با احتیاط مصرف شود زیرا ممکن است از طریق تداخل

#### شلكنندههاي عروق كرونر خاص

بسیاری از شلکنندهها می توانند سبب افزایش جریان خون کرونری، در غیاب بیماری آترواسکلروز، شوند. این داروها شامل دی سیریدامول و سیلوستازول می باشند. در حقیقت دىپيريدامول يک شلكننده مؤثر عروق كرونر است اما به علت پدیده دزدی کرونر در آنـژین بـی تأثیر است. آدنـوزین، نوکلئوزیدی که بهطور طبیعی تولید می شود، بر گیرندههای خاص غشایی تأثیر میگذارد. حداقل ۴ نوع گیرنده (شامل (A<sub>3</sub>,A<sub>2B</sub>,A<sub>2A</sub>,A<sub>1</sub>) دارد. أدنوزين بر گيرنده A<sub>2A</sub> اثر مي كند و سبب شل شدن خیلی کوتاه اما اثربخش مقاومت عروق کرونری شده و به عنوان عاملی جهت اندازه گیری حداکثر اندازه جریان کرونری (جریان معکوس کاربردی FFR) در بیماران مبتلا به عروق کرونری شود. این دارو همچنین جریان هدایت در گره دهلیزی بطنی (AV) را کاهش داده و سبب می شود تا تاکیکاردی گره AV به ریتم نرمال سینوسی تبدیل شود (فصل ۱۴ را ببینید). رگادنوسان کیک آگونیست گیرنده And بوده که جهت تصویربرداری از جریان کرونر کاربرد دارد، که به نظر مى رسد نسبت به أدنوزين از اين جهت نسبت به هزينه، اثربخشی بهتری دارد. لیگاندهای گیرنده آدنوزین جهت کاربردهای ضد التهابی، ضد درد و اختلالات نورولوژیکی کاربرد دارد.

دزدی کرونری آواژهای که به عملکرد شلکنندههای کرونری قدامی در بیماران مبتلا به انسداد نسبی بخشی از کرونر اطلاق می شود. این پدیده از این واقعیت منشأ می شود که در غیاب دارو آرتریولهای ناحیه ایسکمیک میوکارد معمولاً به میزان حداکثر شل می شوند که به علت کنترل فاکتورهای موضعی است. اگرچه عروق مقاوم در نواحی که به خوبی خونرسانی شدهاند قابلیت زیادی در پاسخ به شل شدگی ناشی از تحرک دارند. در صورتی که شلکنندههای قدرتمندی تجویز شوند تنها عروق نواحی که به خوبی خونرسانی شده بودند قابلیت اتساع بیشتر را دارند بنابراین جریان خون بیشتری را با خود برده و جریان سایر نواحی ایسکمیک را می دزدند.

1- fractional flow reverse 2- Regadenosan

3- coronary steal

فارماکوکینتیکی با دیگوکسین، سطوح خونی آن را افزایش دهد. گرچه افزایش سطح خونی دیگوکسین با دیلتیازم و نیفدیپین نیز نشان داده شده است اما تداخلات آنها کمتر از وراپامیل رخ میدهند.

در مبتلایان به آنژین ناپایدار، مسدودکنندههای کانال کلسیم کوتاه اثری که فوراً آزاد میشوند، می توانند خطر عوارض قلبی را بالا ببرند و بنابراین ممنوعیت مصرف دارند (بخش عوارض را نیز ببینید). با این وجود، بیمارانی که انفارکتوس میوکارد بدون موج Q داشتهاند، دیلتیازم می تواند دفعات آنژین پس از انفارکتوس را کاهش دهد و بنابراین در این شرایط می توان از دیلتیازم استفاده نمود.

#### داروهای مسدودکننده بتا- آدرنرژیک

داروهای مسدودکننده  $\beta$  (فصل ۱۰ را ببینید)، اگر چه متسعکننده عروقی نیستند (احتمالاً به جز کـارودیلول و نبیولول) اما در

كنترل آنژين كوششى بسيار مفيدند. اثرات سودمند عوامل مسدودکننده  $\beta$  به اثرات همودینامیک آنها (کاهش ضربان قلب، فشارخون و قدرت انقباض) ارتباط دارد که نیاز قلب به اکسیژن را طی حالت استراحت و طی فعالیت افزایش می دهند. ضربان قلب پایین با افزایش زمان خونرسانی دیاستولی نیز همراه است که مى تواند خونرسانى عروق كرونر را افزايش دهد. با اين وجود، به نظر می رسد کاهش ضربان قلب و فشارخون و متعاقباً کاهش مصرف اكسيژن توسط قلب مهمترين مكانيسم درمان أنژين و بهبودی در تحمل ورزش باشد. هم چنین مسدودکنندههای  $\beta$ نیز ممکن است در درمان ایسکمی خاموش یا سیار ارز شمند باشند. از أنجایی که در این شرایط دردی وجود ندارد، تشخیص با وجود علائم تیپیک ایسکمی در نوار قلب صورت می گیرد. درمان درازمدت با یک مسدودکننده  $\beta$ ، زمان کلی "ایسکمی" در روز را کاهش می دهد. عوامل مسدودکننده بتا از مرگ و میر بیمارانی که اخیراً انفارکتوس میوکارد داشتهاند، میکاهند و در مبتلایان به فشارخون نیز بقا را بهبود بخشیده و از سکته مغزی جلوگیری

می کنند. کارآزمایی های تصادفی در مبتلایان به آنژین پایدار نشان دادهاند که مسدودکنندههای  $\beta$  در مقایسه با مسدودکنندههای کانال کلسیم سبب نتیجه بهتر و بهبود بیشتر علائم مىشوند.

افزایش حجم پایان دیاستولی و افزایش زمان تخلیه، اثرات ناخواسته عوامل مسدودکننده  $\beta$  در آنژین هستند که هر دو مورد سبب افزایش نیاز قلب به اکسیژن میشوند. اثرات مضر عوامل مسدودکننده بتا با استفاده همزمان از نیتراتها (به صورتی که در ادامه شرح داده می شود) می تواند متعادل شود.

ممنوعیتهای مصرف مسدودکنندههای  $\beta$  عبارتند از: آسم و دیگر شرایط برونکواسپاستیک، برادی کاردی شدید، انسداد دهلیزی \_ بطنی، سندرم برادی کاردی \_ تاکی کاردی و نارسایی، شدید و نایایدار بطن چپ. عوارض بالقوه این داروها شامل خستگی، عدم تحمل فعالیت، بیخوابی، تشدید لنگش متناوب و اختلال نعوظ مى باشد.

#### داروهای ضد آنژین جدیدتر

به علت بروز بالای آنژین، همواره جستجوی فعالی در جهت ایجاد داروهای جدید در درمان آن صورت میگیرد. بعضی از این داروها یا گروههای دارویی که در حال حاضر تحت تحقیق و بررسی هستند در جدول ۶-۱۲ آمدهاند.

رانولازین (Ranolazine) داروی ضدآنژین جدیدی است که به نظر میرسد با کاهش جریان سدیم تأخیری (I<sub>Na</sub>) که در واقع ورود کلسیم از طریق مبادله گرهای سدیم - کلسیم را تسهیل می کند، عمل می کنند (فصل ۱۳ را ببینید). به دنبال کاهش كلسيم داخل سلولى كار قلب و خاصيت انقباضي أن كاهش می یابد. مصرف رانولازین برای درمان آنژین در ایالات متحده آمریکا به تأیید رسیده است. چندین مطالعه اثربخشی آن را در آنژین پایدار به تأیید رساندهاند اما این دارو میزان بروز مرگومیر در سندرم کرونری حاد را کاهش نمی دهد. رانولازین فاصله QT را در بیماران مبتلا به بیماری کرونری کاهش میدهد (اما این فاصله را در بیماران مبتلا به سندرم QT (LQT3) طولانی می کند) این دارو سبب آریتمی Torsadesde point نشده و ممكن است متابوليسم ديگوكسين و سيموواستانين را مهار كند. تعدیل کننده های متابولیک خاص (مانند تری متازیدین ۱ به

عنوان مهاركنندههای pFOX شناخته می شوند زیرا مسیر اکسیداسیون اسید چرب در میوکارد را به طور نسبی مهار میکنند. از آن جا که متابولیسم در میوکارد دچار ایسکمی، به سمت

داروها یا گروههای دارویی تحت تحقیق و جدول F-۲ بررسی جهت استفاده در آنژین

#### داروها

آميلورايد

كاپسايسين

داروهای ایجاد کننده مستقیم برادی کاردی، برای مثال ایوابرادین مهار کنندههای جریان سدیم غیرفعال کننده تأخیری، برای مثال،

تعدیل کنندههای متابولیک، برای مثال تری متازیدین

دهندههای اکسید نیتریک، برای مثال، ال ـ آرژنین

فعال کننده های کانال های پتاسیم، برای مثال، نیکوراندیل

تسهیل کننده های پروتئین کیناز G، برای مثال، دتانونوآت (Detanonoate)

> مهارکنندههای کیناز Rho، برای مثال، فاسودیل سولفونیل اورهها، برای مثال، گلیبنکلامید

> > تيازوليدين ديونها

مهاركنندههاي وازو پپتيداز

مهارکنندههای گزانتین اکسیداز، برای مثال، آلوپورینول

اکسیداسیون اسیدهای چرب تغییر میکند، نیاز به اکسیژن به ازای هر واحد ATP تولیدی افزایش می یابد. به نظر می رسد مهار نسبی آنزیم مورد نیاز جهت اکسیداسیون اسیدهای چرب (۳-كتوأسيل تيولاز با زنجيره بلند، LC-3KAT)، وضعيت متابوليك بافت دچار ایسکمی را بهبود بخشد. رانولازین در ابتدا در این گروه طبقهبندی شد. تریمتازیدین کارایی خوبی در آنژین پایدار دارد اما در ایالات متحده به تأیید نرسیده است. آلوپورینول (Allopurinol) همانند سایر داروهای قدیمی تر نوع دیگری از تعدیل متابولیک را عملی میکند. آلوپورینول آنزیم گزانتین اكسيداز، أنزيم دخيل در استرس اكسيداتيو و اختلالات أندوتليال، را مهار می کند (فصل ۳۶ را ببینید). مطالعات اخیر پیشنهاد می کند که دوزهای زیاد آلوپورینول مدت زمان ورزش کردن در افراد مبتلا به آنژین را افزایش میدهد.

داروهایی که سابقاً ایجادکننده برادی کاردی خوانده مى شدند، مسدودكننده هاى نسبتاً انتخابى كانال هاى سديم الم (مانند ایوابرادین ٔ) هستند که با مهار کانالهای سدیمی در گره سینوسی دهلیزی، ضربان قلب را کاهش میدهند، (کانالهای

<sup>1-</sup> Trimetazidine

<sup>2-</sup> Ranolazine

<sup>3-</sup> Bradycardic drugs 4- Ivabradine

سدیمی مذکور از طریق هیپرپلاریزاسیون فعال می شوند). به جز مورد مذکور هیچ اثر همودینامیک قابل توجهی گزارش نشده است. به نظر می رسد ایوابرادین با کارآیی مشابه مسدودکنندههای کانال کلسیم و گیرندههای eta حملات آنژین را کاهش می دهد. ایوابرادین فاقد عوارض گوارشی و اثرات بر عضلات صاف برونش می باشد، که در درمان آنژین و نارسایی قلبی در خارج آمریکا به تأیید رسیده است.

آنزیمهای خانواده کیناز -Rho Kinase) مجموعهای هستند که انبساط عروقی را مهار کرده و عملکرد سایر سلولها را تغییر میدهند. افزایش فعالیت این آنزیمها در اسپاسم کرونر، افزایش فشارخون ریوی، آپوپتوز دخیل میباشد. بنابراین داروهایی که این آنزیم را هدف قرار میدهند به نظر کاربردهای بالینی خاصی دارند. داروی فاسودیل (Fasudil) مهار کننده کیناز Rho-عضلات صاف بوده و اسپاسم عروقی کرونر در حیوانات را در شرایط آزمایشگاهی کاهش میدهد. در این دارو آزمونهای بالینی در بیماران مبتلا به CAD کارائی بیمار در تستهای استرس را افزایش میدهد.

### ■ فارماکولوژی بالینی داروهای مورد استفاده در درمان آنژین

درمان بیماری عروق کرونر (CAD) شامل درمان دارویی و جراحی است. آنژینهای غیرقابل درمان و سندرم کرونر حاد با بازسازی عروق کرونری فیزیکی بهتر درمان میشوند (برای مثال با قرار دادن استنت یا جراحی بایپس عروق کرونر (CABG). درمان استاندارد سندرم کرونری حاد (ACS) قرار دادن استنا به صورت فوری است. به هر حال پیشگیری از ACS و درمان آنژین میتواند در بیماران با درمان دارویی رفع شود.

از آنجا که شایعترین علت آنژین، بیماری آترواسکلروزی شرایین کرونر (CAD) است، درمان باید علاوه بر علائم فوری آنژین، علل زمینهای CAD را نیز در بر بگیرد. نشان داده شده که پیشگیری اولیه علاوه بر کاهش نیاز به درمان ضد آنژین، حوادث قلبی عمده مانند انفارکوس میوکارد را نیز کاهش می دهد.

خط اول درمان CAD، تعدیل فاکتورهای خطری چون سیگارکشیدن، فشارخون بالا (فصل ۱۱ را ببینید)، چربی خون بالا (فصل ۳۵ را ببینید)، چاقی و افسردگی بالینی است. به علاوه، داروهای ضد پلاکت (فصل ۳۴ را ببینید) نیز بسیار اهمیت دارند.

درمان دارویی ویژه جهت جلوگیری از انفارکتوس میوکارد و

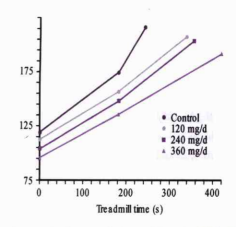
مرگ، شامل داروهای ضد پلاکت (آسپیرین، مسدودکنندههای گیرنده ADP، فصل ۳۴ را ببینید) و عوامل پایین آورنده چربی به خصوص استاتینها را شامل می شود. نشان داده شده است که درمان تهاجمی با استاتینها بروز و شدت ایسکمی طی تست ورزش و بروز حوادث قلبی (مانند انفارکتوس و مرگ) در کارآزماییهای بالینی را کاهش می دهد. مهارکنندههای ACE نیز خطر عوارض قلبی را کاهش می دهد. مهارکنندههای CAD نیز نظر CAD قرار دارند را کاهش می دهد. گرچه نشان داده نشده است که این داروها همواره اثرات ضدآنژینی اعمال می کنند. در مبتلایان به آنژین ناپایدار و انفارکتوس میوکارد بدون بالا رفتن قطعه ST، درمان تهاجمی شامل استنتگذاری در شرایین کرونر، داروهای ضد لیپید، هیارین و عوامل ضد پلاکت می باشد.

درمان آنژین اثبات شده و دیگر تظاهرات ایسکمی میوکارد علاوه بر درمان جهت جلوگیری یا رفع علائم، اقدامات اصلاحی فوق را نیز در بر میگیرد. درمان علائم برپایه کاهش تقاضای اکسیژن قلب و افزایش جریان خون کرونر به میوکاردی است که بالقوه دچار ایسکمی شده است. هدف از درمان برقراری مجدد تعادل بین اکسیژنرسانی و تقاضا در قلب است.

#### أنژين كوششي

مطالعات بسیاری نشان دادهاند که نیتراتها، مسدودکنندههای کانال کلسیم و مسدودکنندههای  $\beta$  در بیماران مبتلا به آنـژین کوششی زمان شروع آنژین و نزول قطعه ST طی تست ورزش را افزایش میدهند (شکل -17). گر چه تحمل ورزش افـزایش مییابد اما معمولاً تغییری در اَستانه آنژین (حاصل ضرب ضربان و فشاری که در اَن علائم رخ میدهند) ایجاد نمیشود.

جهت درمان نگهدارنده آنژین پایدار مزمن، نیتراتهای طولانی اثر، عوامل مسدودکننده کانال کلسیم یا مسدودکنندههای  $\beta$  می توانند انتخاب شوند. انتخاب بهترین دارو بستگی به پاسخ هر بیمار خاص خواهد داشت. در مبتلایان به فشارخون بالا درمان تک دارویی با مسدودکنندههای کانال کلسیم آهسته رهش یا طولانی اثر و یا مسدودکنندههای  $\beta$ ممکن است کافی باشد. در بیماران با فشارخون طبیعی، نیتراتهای طولانی اثر می توانند مناسب باشند. نشان داده شده است که ترکیب یک مسدودکننده  $\beta$  با یک مسدودکننده کانال کلسیم (مثلاً پروپرانولول همراه با نیفدیپین) یا دو مسدودکننده کانال کلسیم متفاوت (مثلاً نیفدیپین وراپامیل)، مؤثر تر از استفاده یک دارو به تنهایی است. اگر پاسخ به یک دارو کافی نباشد، دارویی از یک گروه مختلف باید اضافه شود تا کاهش کار قلبی را به حداکثر رسانده و اثرات ناخواسته را



شکل ۵-۱۲. اثرات دیلتیازم بر حاصلضرب ضربان قلب در فشارخون سیستولی، در یک گروه ۲۰ نفره از بیماران مبتلا به آنـزین کوششی در یک گروه و ۱۲ نفره از بیماران مبتلا به آنـزین کوششی در یک مطالعه دو سویه کور با استفاده از یک پروتوکل استاندارد. از بیمارانی که ۳ بـار دارو مصرف کـرده بودند، تست ورزش به عـمل آمـد. ضـربان قـلب (HR) و فشارخون سـیستولی (BP) ۱۸۰ ثانیه بـعد از شـروع ورزش (نـقاط وسط روی خطوط) در زمان شروع علائم آنـزین (نـقاط سـمت راست) ثبت شـد. توجه داشته باشد که دارودرمانی حاصل ضـرب HR در هر زمانی طولانی کرده زمانی طی تست ورزش کاهش داده و زمان ظهور علائم را طولانی کرده است.

حداقل کند (جدول ۷-۱۲). بعضی بیماران ممکن است نیاز به درمان با هر ۳ گروه داشته باشند.

رانولازین ممکن است در برخی از بیماران مقاوم به داروهای رایج مفید باشند.

#### أنزين وازواسياستيك

نیتراتها و مسدودکنندههای کانال کلسیم داروهای مؤثری جهت رفع و یا جلوگیری از حملات ایسکمی در مبتلایان به آنژین واریانت هستند. تقریباً در ۷۰٪ بیمارانی که با مصرف نیتراتها به همراه مسدودکنندههای کانال کلسیم درمان شدهاند، حملات آنژین کاملاً از بین رفتهاند. در ۲۰٪ بقیه، کاهش قابل توجهی در دفعات حمله ایسکمی مشاهده شده است جلوگیری از اسپاسم شریان کرونری (با یا بدون ضایعات آترواسکلروزی ثابت شریان کرونر) مکانیسم اصلی این پاسخ سودمند میباشد. به نظر میرسد تمام مسدودکنندههای کانال کلسیم که در حال حاضر موجودند، به یک اندازه مؤثر باشند و انتخاب یک داروی خاص باید وابسته به بیمار باشد. برقراری مجدد جریان خون از طریق با

جراحی و آنژیوپلاستی در مبتلایان به آنـژین واریـانت مـورد مصرف ندارد.

آنژین نا پایدار و سندرمهای گرونری حاد در حالت در مبتلایان به آنژین ناپایدار با حملات راجعهٔ ایسکمی در حالت استراحت، ایجاد ترومبوز راجعه غیر مسدودکننده و غنی از پلاکت مکانیسم اصلی بیماری است. درمان تهاجمی ضد پلاکتی با ترکیب آسپیرین و کلوپیدیگرل اندیکاسیون دارد. هپارین داخل وریدی یا هپارین با وزن مولکولی کم به صورت زیرجلدی، نیز در اغلب بیماران مورد مصرف دارد. اگر PCI یا استنتگذاری مورد نیاز باشد، مهارکنندههای گلیکوپروتئین IIb/IIIa مانند آبسیکسیماب باید افزوده گردند. به علاوه درمان با نیتروگلیسیرین و مسدودکنندههای  $\beta$  نیز باید لحاظ شوند، در موارد مقاوم، جهت رفع ایسکمی میوکارد باید مسدودکنندههای کانال کلسیم اضافه گردند و همچنین درمان اولیه با پایین آورندههای چربی و مهارکنندههای ماکند و ماکند و این باید آغاز نمود.

#### درمان بیماری شریانهای محیطی و لنگش متناوب

همانگونه که آترواسکلروز در عروق کرونری منجر به بروز ایسکمی قلبی میشود، باعث ایسکمی در عضلات محیطی نیز میگردد. درد (لنگش) ممکن است طی ورزش و فعالیت در عضلات اسکلتی به ویژه عضلات یا بروز کرده و به تدریج طی استراحت رفع گردد. اگرچه لنگش متفاوت، به خودی خود تهدیدکننده حیات نیست ولی بیماری عروق محیطی می تواند با محدودکردن فعالیت فرد، زمینه را جهت پیدایش زخمهای ناشی از ایسکمی مزمن و به دنبال أن عفونت، فراهم آورد.

لنگش متناوب، ناشی از بروز انسداد در مسیر جریان خون توسط آتروم در عروق بزرگ و متوسط میباشد. قرار دادن استنت در عروق مسدودشده بسیار رایج است. ورزش به همراه مشاوره پزشکی در کاهش درد و لنگش بسیار مؤثر خواهد بود. درمان عمدتاً بر بازگشت و یا کنترل آترواسکلروزیس میباشد و نیازمند ارزیابی و کنترل وضعیت هیپرلیپیدمی (فصل ۳۵ را ببینید)، فشارخون بالا (فصل ۱۲ را ببینید)، و چاقی؛ ترک سیگار؛ و کنترل دیابت در صورت وجود، میباشد. فعالیتهای فیزیکی و ورزش نیز اثرات مفیدی داشته است. درمان با استفاده از داروهای متسع کننده عروقی، چندان سودمند نیست چرا که باعث اتساع متسع کننده عروقی، چندان سودمند نیست چرا که باعث اتساع

جدول V-V اثرات نیتراتها به تنهایی و همراه با مسدودکنندههای  $\beta$  یا مسدودکنندههای کانال کلسیم در آنژین صدری (اثـرات نامطلوب با حروف پررنگ تر نشان داده شدهاند)

	نیتراتها به تنهایی	مسدودکنندههای بتا یا مسدودکنندههای کانال کلسیم	ترکیب نتیراتها با مسدودکنندههای بـتا یا مسدودکنندههای کانال کلسیم
ضربان قلب	افزایش رفلکسی۱	كاهش	كاهش
فشار دهلیزی	كاهش	كاهش	كاهش المسابق ا
حجم پایین دیاستولی	كاهش	افزایش	بدون تغییر یا کاهش
قدرت انقباض	افزایش رفلکسی	كاهش	بدون تغيير
زمان تخليه	کاهش۱	افزایش	بدون تغییر عدید

۱. رفلکس بارورسپتوری

توجه: اثرات نامطلوب به صورت پررنگ نشان داده شدهاند.

عروق دیستال به ناحیه انسداد طی استراحت می شوند. داروهای ضد پلاکت همچون آسپیرین و کلوپیدوگرل (Clopidogrel) جهت پیشگیری از تشکیل لخته بر سطح پلاکتها، تجویز می گردد (فصل ۲۴ را ببینید) و فواید آن در کاهش خطرات انفارکتوس میوکارد، سکته و مرگ عروقی به تأیید رسیده است. اگرچه که این دارو در جریان خون اثرات کمی داشته یا اصلاً بی تأثیر هستند.

سیلوستازول ۱، یک مهارکننده فسفودی استراز نوع ۳ است (PDE3) که ناشناختهتر است و احتمالاً دارای اثرات انتخابی تر ضد پلاکت و متسعکننده عروقی، می باشد. هر دوی این داروها در افزایش تحمل فعالیت در بیماران مبتلا به لنگش شدید، مؤثر بودهاند. نشان داده شده است که این دارو تحمل به ورزش را در

بیماران مبتلا به ورزش را افزایش میدهد. پنتوکسیفیلین یک مشتق گزانتینی است که بهطور سریعالاثر در این شرایط موثر است اما مصرف آن توصیه نمیشود. به نظر میرسد که این دارو از طریق کاهش ویسکوزیته خون و شاید افزایش آسیبپذیری شکلی سلولهای گلبولهای قرمز عمل نموده و سبب افزایش جریان خون به ویژه در نواحی دچار انسداد میگردد. آنژیوپلاستی از طریق جلدی و با کمک استنت، اغلب در بیمارانی که دچار علایم و نشانههای شدید ایسکمی و مقاوم به درمانهای دارویی بودهاند، مؤثر بوده است.

1- Cilostazol

#### پاسخ مطالعه مورد

این مورد، نمونهای تیپیک از بیمار مبتلا به آنژین عروق کرونر به همراه هایپرلیپیدمی است. هایپرلیپیدمی وی بایستی به سرعت کاهش یافته و درصورت امکان متوقف شود، و آسیب کرونری که وجود دارد بایستی رفع شود (فصل ۳۵ را ببینید). درمان این آنژین حاد شامل قرصهای زیرزبانی نیتروگلیسرین و یا اسپری نیتروگلیسرین ۴/۰ تا ۱۶/۶ میلیگرم است که بهبود در را میتوان ظرف مدت ۲ تا ۴ دقیقه پس از مصرف انتظار داشت. به منظور پیشگیری از آنژینهای بعدی یک بتابلوکر نظیر متوپرولول را میتوان تجویز نمود. در صورت منع مصرف نظیر متوپرولول را میتوان تجویز نمود. در صورت منع مصرف

بتابلوکرها یک داروی مسدودکننده کانال کلسیم متوسط تا طولانی اثر نظیر وراپامیل، دیلتیازیم یا آمیلودیپین نیز موثر میباشد. به دلیل سابقه خانوادگی این فرد یک داروی ضد پلاکت با دوز پایین نظیر آسپرین مناسب است. پیگیریهای منظم از وضعیت بیمار به همراه بررسی سطوح لیپید اجباری بوده و رژیمهای کاهشده چربی خون به همراه داروهای کاهشدهنده چربی خون به همراه داروهای کاهشدهنده چربی خوبی و آنژیوگرافی عروق کرونر نیز بایستی تجویز شود.

DRUGS FOR PERIPHERAL ARTERY DISEASE

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Felodipine

parenteral)

Isradipine (oral, oral controlled release)

Nicardipine (oral, oral sustained release,



Generic, Pletal

Generic, Trental

Generic name	available as	Generic name	available
NITRATES & NURITES		Nifedipine (oral, oral extended release)	Adalat, Procard
Amyl nitrite	Generic	,	others
Isosorbide dinitrate (oral, oral sustained release,	Generic, Isordil	Nisoldipine	Sular
sublingual)		Verapamil (oral, oral sustained release, parenteral)	Generic, Calan,
Isosorbide mononitrate	Ismo, others		Isoptin
Nitroglycerin (sublingual, buccal, oral sustained	Generic, others	BETA BLOCKERS	
release, parenteral, transdermal patch, topical			See Chapter 10
ointment)		SODIUM CHANNEL BLOCKER	8S
CALCIUM CHANNEL BLOCK	10000	Ranolazine	Ranexa
Amlodipine	Generic, Norvasc, Am Vaz	DRUGS FOR ERECTILE DYSFUNG	TION
Clevidipine (approved only for use in hyperten-		Sildenafil	Viagra, Revatio
sive emergencies)	Cleviprex	Tadalafil	Cialis, Adcirca
Diltiazem (oral, oral sustained release, parenteral)	Generic, Cardizem	Vardenafil	Levitra

Cilostazol

Pentoxifylline

Generic, Plendil

Cardene, others

DynaCirc

v	W	a
T	v	٦.

	کارپر دھای بالینی	12(1)	مكانيسم اثر	17×260
				نيتراتها
	أنزين: فرم زيرزباني جهت	شل کردن عضلات صاف به ویژه عروق.	رهاسازی اکسید نیتریک در عضله صاف	• نيتروكليسرين
-	اپـــزودهای حــاد اشکــال خــداک	سایر عضلات صاف نیز شل میشوند که جندا، قابا تمحه نم باشد	که کوانیلیل سیکلاز را فعال کرده و GMP ، ااقائش م رهد	
، می سود. سمید، میپور ماسیون ار توسما بیک، در می داردی، مرادرد. ، تماخ لات: تشدید کاهش فشار خون با مهارکنندههای	پیشگیری. شکل ۱۷ جهت	اتساع عروقی باعث کاهش بازگشت		
فسفودی استراز نوع ۵ (سیلانافیل، …)	ستدرم كرونرى حاد	وريدى و سايز قلب ميشود احتمالاً		
		جریان خون کرونر در بعضی نواحی و در		
		انزین واریانت، افزایش می دهد. می دادن است.	اگرین واریاند ● ادر مسورباط دی بشتبات: سسا، شسه نیت وگلست د∴ است، دارای مدت کی داردن است.	ابنوسو، بابد دی زنترات:
		Some of the	• ابتوسود باید مونونترات: متابولیت فعال دی بنتات، به صورت خورای حمت بیشگری کارد دارد	الزوسوربايد مونونيتات
				بلوك كنندههاي بتا
، خواکی و تزریقی طول ان ۴ تاع ساعت سمت: آسی بلوی	پیشگیری از آنژین. جهت	كاهش ضربان قلب، برون ده قلبي و	أناكونيست رقابتي غيران يخابي	يرويرانولول
	ساير كاربردها، فصول ١٠،	فشـارخـون. كاهش تـقاضاي اكسـيژن	محيرنده هاى آدرنرزيك في	
	الوال را بينيد	ميوكارديال		
		برونكواسياسم ولى همچنان مهم	<ul> <li>اتتولول، متويرولول و سايرين: بلوکكنندههاى انتخابى الم خطر كمتر برونكواسياسم ولى همچنان مهم</li> </ul>	اتنولول، متويرولول و «
			<ul> <li>فصل های ۱۰ و ۱۱ و سایر بتابلوکر و کاربردها را ببینید.</li> </ul>	فصلهاي ١٠ و١١ و٠
		E a		بلوكرهاي كانال كلسيم
خوراكي، ١٧٠ طول اثر ٨-٢ ساعت. سميت: بلوك كره دهليزي -	جهت پیشگیری از آنژین،	كاهش مقاومت عروق، ضربان قلب و	بلوک غیرانتخابی کانال های کلسیمی نوع	• وراپاميل، ديلتيازم
بطنيء نارسايي قلبي حاد، يبوست، ادم. تداخلات: اثرات مضاعف	فشارخون بالا و	نيروى قلب كه منجر به كاهش نياز به	I در عروق و قلب	
با سایر تضعیف کنندههای قلبی و داروهای ضد فشارخون		اكسيژن مىشود		
خوراكي، طول اثر ٤-٣ ساعت. سميت: تشديد هيپوتانسيون.	پ—یشگیری از آنـــژین،	همچون وراپامیل و دیلتیازم، سمیت قلبی	بلوک نوع I کانال های کلسیمی	<ul> <li>نـــــــفلايپين (يک</li> </ul>
	فشارخون بالا اما مصرف	كمتر	عروقى > كانال هاى كلسيمي قلبي	دي هيدروپيريدين)
	یکباره و سریع نیفدیپین منع			
	مصرف دارد.			9 33
		و مدت اثر طولانۍ تر (تا ۱۲ ساعت يا بيشتر)	• ساير دي هيدروپيريدين ها: همچون نيفديپين ولي با شروع اثر آهسته و مدت اثر طولاني تر (تا ١٢ ساعت يا بيشتر)	ساير دى هيدروپيريدين
خوراكي: طول اثر ٨-٤ ساعت. سميت: طولاني كردن فاصله OT	پیکشیری از آنژین	كاهش تقاضاي اكسيژن قلبي. تعديل در	مهار جريان سديمي تأخيري در قلب.	<ul> <li>(lig Vi zi)</li> </ul>
(اما بروز أريتمي torsde de points (ا افزايش نمي دهد)، تهوع،		اكسيداسيون اسيدهاي چرب كه احتمالاً	هـمچنين تعديل كـننده اكسيداسـيون	
يبوست، سرگيجه، تداخلات: مهاركنندههای CYP3A که غلظت		دارای اثرات مفیدی در مصرف اکسیژن	اسيدهاى چرب	
رانولازين و مدت اثر آن را مي إفزايد.		در قلب دارد.		
	,û.g.C.	• ايوابرادين: مهاركننده تحقيقاتي گره سينوسي ـ دهليزي؛ كاهش ضربان قلب كه موجب كاهش نياز قلب به اكسيژن مي شود.	حقيقاتي گره سينوسي ـ دهليزي؛ كاهش ضربار	ا ايوابرادين: مهاركننده تح



# داروهای مورداستفاده درنارسایی قلبی

## كانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

#### مطالعه مورد

مرد ۶۵ سالهای با شکایت از تنگی نفس فعالیتی که از هفته ها پیش به دنبال ابتلا به یک عفونت ویروسی آغاز شده است، به پزشک مراجعه می کند. وی همچنین از تورم پا، قوزک پا و احساس خستگی پیشرونده شاکی می باشد. حین معاینات فیزیکی مشخص می شود که وی هنگام دراز کشیدن، تا حد کمی دچار تنگی نفس می شود که با نشستن این وضعیت بهتر می شود. ضربان قلب وی ۱۰۵ و منظم و فشارخون وی می شود. ضربان قلب وی ۱۰۵ و منظم و فشارخون وی

شنیده می شود و فشار ورید ژوگولار افزایش یافته است. اندازه کبد افزایش یافته و در نواحی پا و قوزک پا ادم ۳۰ وجود دارد. در اکوکاردیوگرافی، قلبی متسع با انقباض پذیری ضعیف و میزان کسر تخلیه ۲۰٪ (میزان طبیعی ۶۰٪) مشاهده می گردد. تشخیص فرضی کاردیومیوپاتی اتساعی می باشد که ثانویه بوده و به دنبال عفونت ویروسی و با نارسایی قلبی کلاس III مرحله C پدید آمده است. چه اقداماتی می توان انجام داد؟

نارسایی قلبی زمانی رخ می دهد که برون ده قلبی جهت تامین اکسیژن مورد نیاز بدن، ناکافی باشد. این وضعیت بسیار کشنده است و نرخ مرگ و میر ۵ ساله آن عموماً ۵۰٪ ذکر می شود. شایع ترین علت نارسایی قلبی در ایالات متحده، بیماری عروق کونر می باشد که فشار خون بالا نیز عامل مهم آن می باشد. دو نوع نارسایی عمده ممکن است تشخیص داده شود. تقریباً ۵۰٪ از بیماران جوانتر مبتلا به نارسایی سیستولی می باشند که سبب کاهش عمل مکانیکی پمپ کردن (قدرت انقباض) و کاهش کسر تخلیه قلب می شود. سایر بیماران این گروه مبتلا به نارسایی دی استولی می می تواند طبیعی شل شدن کافی، نقش عمده ای در کاهش پرشدن و برون ده قلبی شل شدت کافی، نقش عمده ای در کاهش پرشدن و برون ده قلبی باشد حتی اگر حجم ضربه ای به میزان مؤثری کاهش یافته باشد. باشد حتی اگر حجم ضربه ای به میزان مؤثری کاهش یافته باشد. نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن بیشتر می شود. از آنجا که دیگر مشکلات قلبی عروقی (به ویژه

انفارکتوس میوکارد) در حال حاضر به طور مؤثرتری درمان میشوند. تعداد بیشتری از بیماران آن قدر زنده میمانند که نارسایی قلبی ایجاد شود و این موضوع نارسایی قلبی را به یکی از مشکلات قلبی ـ عروقی تبدیل کرده است که شیوعش در حال افزایش است.

نارسایی قلبی، یک بیماری پیشرونده است که با کاهش تدریجی عملکرد قلبی شناخته میشود که در زمانهایی دچار اپیزودهایی از عدم جبران حاد میشوند و نیازمند بستری در بیمارستان هستند. درمان در راستای دو هدف تقریباً متفاوت، انجام میشود: (۱) کاهش علایم و آهسته کردن روند پیشرفت بیماری تا حد امکان حین دورههای ثابت بیماری و (۲) کنترل اپیزودهای حاد عدم جبران. این عوامل در فارماکولوژی بالینی داروهای به کار گرفته شده در نارسایی قلبی، بحث شده است. گرچه اعتقاد بر آن است که نقص اصلی در نارسایی قلبی قلبی گرچه اعتقاد بر آن است که نقص اصلی در نارسایی قلبی

<sup>1-</sup> Systolic failure

جدول ۱-۱۳ گروههای دارویی که در نارسایی قلبی استفاده میشوند.

نارسایی مزمن سیستولیک قلبی داروهای مدر أنتاكونيستهاى كيرنده ألدوسترون مهاركنندههاى أنزيم تبديلكننده أنژيوتانسين مسدودكنندههاى كيرنده أنزيوتانسين مسدودکنندههای گیرنده بتا گلیکوزیدهای قلبی متسع كننده هاى عروقي درمان همسانسازی (رسینکورونیزاسیون) نارسایی حاد قلبی داروهای مدر متسع كنندههاي عروق آگونیستهای گیرنده بتا بىپىرىدىنھا پپتید دفع کننده سدیم (پپتید ناتریورتیک) ابزارهای کمکی قابل کاشت در بطن چپ

سیستولی اشکال در هماهنگی تحریک ـ انقباض در قلب میباشد ولی در این شرایط بالینی، بسیاری از فرآیندها و ارگانهای دیگر از جمله رفلکس بارورسپتوری، سیستم عصبی سمپاتیک، آنژیوتانسین II، دیگر پپتیدها، آلدوسترون و آپوپتوز سلولهای قلبی نیز درگیرند. شناخت این عوامل به انقلابی در استراتژیهای درمانی متنوع انجامیده است (جدول ۱–۱۳).

کارآزماییهای بالینی گسترده نشان دادهاند، درمانهایی که عوامل غیرقلبی را مورد هدف قرار میدهند، در درمان طولانی مدت نارسایی قلبی ارزشمندتر از عوامل اینوتروپیک مثبت قدیمی (گلیکوزیدهای قلبی [دیگوکسین]) هستند. کارآزماییهای دقیق نشان دادهاند که در میان درمانهای موجود، مهارکنندههای آنزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین (ACE)، مسدودکنندههای گیرنده آنریوتانسین (ARB)، مسدودکنندههای خاص گیرنده  $\beta$  آنتاگونیستهای گیرنده آلدوسترون و درمان ترکیبی هیدرالازین انترات تنها عواملی هستند که واقعاً طول عمر مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن را افزایش میدهند. این عوامل هم در درمان نارسایی سیستولی و هم در درمان نارسایی دیاستولی مفید نارسایی حاد سیستولی و هم در درمان نارسایی حاد سیستولی و هم در درمان نارسایی حاد سیستولی قلبی در میاشند. گلیکوزیدهای قلبی در درمان نارسایی حاد سیستولیک بسیار مفید باشند. گلیکوزیدهای قلبی در داروها با اثرات اینوتروپیک مثبت، به طور مداوم، شانس داروها با اثرات اینوتروپیک مثبت، به طور مداوم، شانس داروها با اثرات اینوتروپیک مثبت، به طور مداوم، شانس

زندهماندن در نارسایی مزمن را کاهش دادهاند و لذا مصرف آنها توصیه نمی شود.

#### كنترل قدرت انقباض طبيعي قلب

قدرت انقباض عضله قلبی توسط فرآیندهای متعددی تعیین می شود که به حرکت فیلامانهای اکتین و میوزین در سارکومر قلبی می انجامند (شکل ۱-۱۳). در نهایت انقباض، از تداخل کلسیم فعال کننده (طی سیستول) با مجموعه اکتین ـ تروپونین ـ تروپومیوزین و در نتیجه تداخل اکتین ـ میوزین حاصل می شود. کلسیم از شبکه سارکوپلاسمی (SR) آزاد می شود و مقدار کلسیم آزاد شده به مقدار ذخیره کلسیم در SR و نیز مقدار کلسیم ماشهای که در طی کفه پتانسیل عمل وارد سلول می شود ستگی دارد.

#### ۸. حساسیت پروتئینهای انقباضی به کلسیم و سایر تعدیلکنندههای پروتئینهای انقباضی

عوامل تعیین کننده حساسیت به کلسیم یعنی عوامل مؤثر بر منحنی که ارتباط کوتاه شدن میوفیبریلهای قلبی را به غلظت کلسیم سیتوپلاسمی را نشان می دهد. چندان شناخته نشده اند، اما نشان داده شده است که انواع متعددی از داروها این منحنی را invitro تحت تأثیر قرار می دهند. لووزیمندان بجیدترین نمونه دارویی است که حساسیت به کلسیم را افزایش داده (این دارو ممکن است فسفودی استراز را نیز مهار کند) و علائم را در مدلهای نارسایی قلبی کاهش می دهد. مطالعات اخیر نشان داده که داروی آزمایشی اومکانتیومکاربیل (CK-1827452) میزان اتصال میوزین به اکتین را از حالت اتصال کم (Low-actin این از حالت اتصال کم (high-actin-binding) تولیدکننده نیرو تغییر می دهد. این اثر ممکن است انقباض قلبی را بدون افزایش مصرف انرژی قلبی، برای مثال افزایش کارآیی،

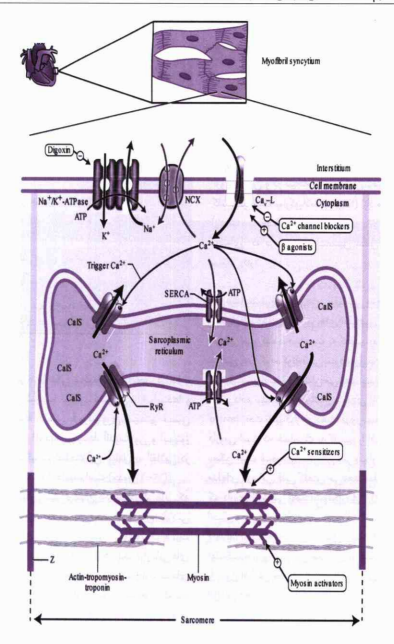
B. مقدار کلسیم آزاد شده از شبکه سارکوپلاسمی (SR) افزایش اندک کلسیم سیتوپلاسمی آزاد که از ورود کلسیم در جریان پتانسیل عمل حاصل شده است، سبب بازشدن کانالهای کلسیم حساس به ریانودین <sup>†</sup> (RyR2) در غشأ SR قلبی و آزادشدن سریع مقدار فراوان یون کلسیم به سیتوپلاسم در مجاورت مجموعه اکتین ـ تروپونین ـ تروپومیوزین میشود.

1- trigger

<sup>2-</sup> Levosimendan

<sup>3-</sup> Omecantivmecarbil

<sup>4-</sup> Ryanodine



شکل ۱-۱۳ نمای شماتیک یک سارکومر عضله قلبی واجد جایگاههای عمل برای داروهای متعدد که قدرت انقباضی را تغییر می دهند. Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> ATPase پمپ سدیم، جایگاه عمل گلیکوزیدهای قلبی میباشد. NCX مربوط به مبادله کننده سدیم / کلسیم است. L-۲۵ کانال کلسیمی نوع و L وابسته به ولتاژ است. SERCA می SERCA را نشان می دهد که کلسیم را به داخل شبکه سارکوپلاسمی (SR) پمپ می کند. Cals. کلسیم متصل به کلسکوسترین (Calsequestrin) پروتئینی با ظرفیت بالای اتصال به میباشد. Ca<sup>2+</sup> میباشد. RyR (گیرنده SR) و / یا نورینی) مربوط به یک کانال کلسیم در غشأ SR است که توسط کلسیم فعالکننده مورد هدف قرار می گیرد تا ذخایر کلسیم را آزاد کند و حساس کنندههای (سنسیتایزرهای) کلسیم در مجموعه اکتین - تروپوئین - تروپومیوزین عمل میکنند که کلسیم فعالکننده در این جایگاه سبب تداخل انقباضی اکتین و میوزین می شود. خطوط مشکی بیانگر آغاز انقباض یا تون خط پایه است. خطوط سبز قرآیند شل شدن را نشان می دهد.

مقدار کلسیم آزاد شده متناسب با مقدار ذخیره شده آن در SR و مقدار کلسیم ورودی از طریق غشأ سلولی است (ریانودین یک آلکالوئید گیاهی قوی با خاصیت اینوتروپیک منفی است که با آزادشدن کلسیم از کانالهای SR قلب تداخل می کند).

C. مقدار کلسیم ذخیره شده در شبکه سارکوپلاسمی غشأ SR حاوى يك حامل برداشتكننده كلسيم بسيار كارآمد است کے بے عنوان Ca<sup>2+</sup>-ATPase شبکہ اندوپلاسمی ساركوپلاسمى (SERCA) شناخته مى شود. اين حامل با یمپکردن کلسیم به SR کلسیم سیتوپلاسمی آزاد را در حین دیاستول در سطوح بسیار پایینی حفظ می کند. SERCA به طور معمول، توسط فسفولامبان مهار شده است؛ فسفريلاسيون فسفولامبان توسط پروتئين كيناز A (به عنوان مثال فعال شدن توسط cAMP)، باعث رفع این مهار می شود. بنابراین مقدار کلسیم بستهبندی شده در SR تا حدودی توسط مقدار کلسیم در دسترس این گیرنده و میزان فعالیت دستگاه اعصاب سمپاتیک تعیین می گردد که خود به تعادل ورود کلسیم (عمدتاً از طریق کانال کلسیم غشایی نوع L وابسته به ولتاژ) و خروج کلسیم از سلول (عمدتاً از طریق مبادله کننده سدیم ـ کلسیم که حاملی در غشأ سلولي است) بستگي دارد. مقدار +Ca2 آزاد شده از SR به یاسخ کانالهای RyR به ۲a<sup>2+</sup> چاشنی بستگی دارد.

#### D. مقدار كلسيم ماشهاي

مقدار کلسیم ماشهای که وارد سلول می شود به وجود کانالهای کلسیم غشایی و مدت بازبودن آنها بستگی دارد. همان گونه که در فصول ۶ و ۹ شرح داده شده است، مقلدهای سمپاتیک با عمل بر این کانالها سبب افزایش ورود کلسیم می شوند. بالعکس، مسدودکنندههای کانال کلسیم (فصل ۱۲ را ببینید)، این ورود را کاهش داده و قدرت انقباضی را سرکوب می کنند.

#### E. فعالیت مبادله کننده سدیم \_کلسیم

این آنتیپورتر (NCX) از شیب سدیم استفاده میکند تا کلسیم را برخلاف شیب غلظتی آن از سیتوپلاسم به فضای خارج سلولی انتقال دهد. ثبات غلظتهای خارج سلولی این یونها در شرایط فیزیولوژیک بسیار کمتر از غلظتهای داخل سلولی آنها است. بنابراین توانایی مبادله کننده سدیم ـ کلسیم در انجام این انتقال، قویاً وابسته به غلظتهای داخل سلولی هر دو یون، به خصوص سدیم است.

Na+/K+ ATPase غلظت سدیم داخل سلولی و فعالیت Na+/K+ ATPase با خارج کردن سدیم داخل سلولی، عامل مهم تعیین کننده غلظت سدیم در سلول است. ورود کلسیم از کانالهای وابسته به ولتاژ (که به عنوان بخش طبیعی تقریباً تمام پتانسیل عملها عمل می کند)، دیگر عامل تعیین کننده است. گرچه مقدار سدیمی که با هر پتانسیل عمل وارد می شود کمتر از گرچه مقدار سدیمی که با هر پتانسیل عمل وارد می شود کمتر از گلیکونیدهای ۱۸٪ کل سدیم داخل سلولی است. به نظر می رسد می اسکوزیدهای قلبی باشد.

# پاتوفیزیولوژی نارسایی قلبی

نارسایی قلبی، سندرمی با چندین علت است که ممکن است یکی از بطنها و یا هر دو را درگیر کند. برونده قلب در نارسایی قلبی معمولاً پایین تر از حد طبیعی است (نارسایی برونده قلبی پائین) آ. اختلال عملکرد سیستولی همراه با کاهش برونده قلبی و کاهش قابل توجه کسر تخلیه (۶۰٪ < طبیعی، ۴۵٪ >) انفارکتوس میوکارد باشد). اختلال عملکرد دیاستولی، اغلب در انفارکتوس میوکارد باشد). اختلال عملکرد دیاستولی، اغلب در برونده قلبی کاهش یافته است، کسر تخلیه می تواند طبیعی برونده قلبی کاهش یافته است، کسر تخلیه می تواند طبیعی باشد. نارسایی قلب ناشی از علت اختلال عملکرد دیاستولی معمولاً به داروهای اینوتروپیک مثبت یاسخ بهینه نمی دهد.

نارسایی با برون ده بالا<sup>۳</sup> شکل نادر نارسایی قلبی است. در این شرایط، تقاضای بدن به حدی بالاست که حتی افزایش برون ده قلبی نیز ناکافی است. نارسایی با برون ده بالا می تواند در نتیجه هیپرتیروئیدی، بری بری، آنمی و شانتهای شریانی وریدی روی دهد. این نوع نارسایی به داروهایی که در این فصل شرح داده شدهاند، پاسخ ضعیفی می دهد و با تصحیح علت زمینه ای باید درمان گردد.

علائم و نشانههای اولیه تمام انواع نارسایی قلبی عبارتند از: تاکیکاردی، کاهش تحمل فعالیت، کوتاهشدن نفس، بزرگ شدن قلب. ادم محیطی و ریوی (احتقان و نارسایی احتقانی قلبی) که اغلب وجود دارند اما همیشه این علایم مطرح نیستند. کاهش تحمل نسبت به فعالیت همراه با خستگی زودرس عضلانی، مهمترین نتایج مستقیم کاهش برونده قلبی هستند. سایر تظاهرات از تلاش بدن در جبران نقص ذاتی قلب حاصل میشوند.

<sup>1-</sup> Phospholamban 2- Low-output failure

<sup>3-</sup> High-output failure

جبران عصبی ۔ هورمونی (خارجی) ۲ مکانیسم عمدہ را درگیر می کند (قبلاً در شکل ۷-۶ نشان داده شدند): سیستم عصبی سمپاتیک و پاسخ هورمونی رنین ـ آنژیوتانسین ـ آلدوسترون، به علاوهٔ چند مكانيسم ديگر. بعضي از خصوصيات پاتولوژیک و نیز سودمند این پاسخهای جبرانی در شکل ۲-۱۳ نمایش داده شدهاند. به نظر می رسد در مبتلایان به نارسایی قلبی، رفلکس بارورسیتوری در حساسیت پایین تری نسبت به فشار شریانی تنظیم شده باشد. در نتیجه، ورودی حسی بارورسپتور به مرکز وازوموتور حتی در فشارهای طبیعی نیز کاهش می یابد، بنابراین خروجی سمیاتیک افزایش و خروجی پاراسمیاتیک کاهش می یابد. افزایش خروجی سمیاتیک سبب تاکیکاردی، افزایش قدرت انقباض قلب و افزایش تونوسیته عروقي مي گردد. تونوسيته عروقي توسط آنژيوتانسين II و اندوتلین، دو منقبض کننده عروقی قدرتمندی از سلولهای اندوتليال عروق أزاد ميشوند، افزايش مي يابد. انقباض عـروقي باعث افزایش پس بار و به دنبال آن کاهش کسر تخلیه و برون ده قلبی می شود. نتیجه سیکل معیوبی است که از مشخصات

Carotid sinus firing Renal blood flow

Asympathetic Renin release

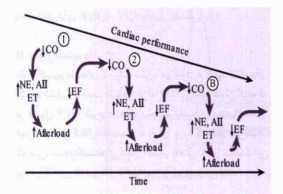
Angiotensin II

Cardiac output (via compensation)

شکل ۳-۱۳. بعضی پاسخهای جبرانی حین نارسایی احتقانی قلب روی میدهد. علاوه بر اثراتی که نشان داده شده، تحریک سمپاتیک باعث تسهیل آزادسازی رنین میشود و آنژیوتانسین II با واسطه انتهای اعصاب سمپاتیک رهاسازی نوراپینفرین را افزایش میدهد (پیکانهای خط چین شده).

نــارسایی قــلبی مــیباشد (شکـل ۳–۱۳). آنتاگونیستهای نوروهومرال و متسعکنندههای عروقی با قطع سیکل معیوب و آهسته کردن روند زنجیره حوادث باعث کاهش مرگ و میر ناشی از نارسایی قلبی میشود.

پس از مواجهه نسبتاً کوتاهمدت با افزایش نیروی سمپاتیک تغییرات پیچیدهای به صورت تنظیم کاهشی  $^{\prime}$  در سیستم گیرنده  $^{\prime}$  آدرنرژیک \_ پروتئین  $^{\prime}$  \_ مجری رخ می دهد که به کاهش اثرات تحریکی می انجامد. گیرندههای  $^{\prime}$  و مورد تنظیم کاهشی قرار نمی گیرند و حتی ممکن است جفتشدن آنها به آبشار DAG نیز افزایش یابد. همچنین اظهار شده است که گیرندههای  $^{\prime}$  قلبی (که به نظر نمی رسد در نارسایی مورد تنظیم کاهشی قرار گیرند) ممکن است واسطه اثرات اینوتروپیک منفی کاهشی قرار گیرند) ممکن است واسطه اثرات اینوتروپیک منفی کانالهای RyR منجر شده و سبب سختشدن بطنها و ایجاد آریـتمی گـردد. افـزایش فعالیت طـولانی مدت گـیرنده  $^{\prime}$  کانالهای کاسپاسها  $^{\prime}$ ، آنزیمهای مسؤول آپوپتوزیس را افزایش می دهند. افزایش تولید آنژیوتانسین II موجب افزایش ترشح آلدوسترون (همراه با احتباس سدیم و آب) جهت افزایش پسبار و بازسازی قلب و عروق می شود (این مطلب در ادامه شرح داده شده است).



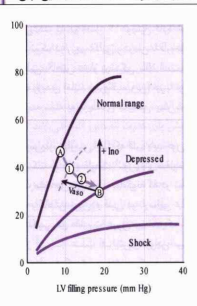
شکل ۳-۳۱. سیکل معیوب پیشرفت نارسایی قلبی. کاهش برونده قلبی (CO) تـولید نـوروهورمونها (NE = نـوراپـینفرین: AII ازیوتانسین ET الت = اندوتلین) را که باعث افزایش انقباض عـروقی و پس بار میشود. افزایش میدهند. این امر مـیزان کسـر تـخلیه (EF) را کاهش داده و برونده قلبی (CO) را میکاهد و سیکل تکرار میشود. زنجیره رو به پایین تا حدی ادامه مییابد که بـه یک وضعیت ثابت میرسد که در آن CO کمتر و پسبار بـیشتر از آن چـیزی است که جهت فعالیت طبیعی قلب، مطلوب است. نقاط ۱، ۲ و B منحنی مطبق بر منحنی فعالیت بطنی هستند که در شکل ۱۳-۴ تصویر شدهاند.

دیگر هورمونها مانند پیتید دفع کننده سدیم و اندوتلین نیز ممكن است آزاد شوند. (فصل ۱۷ را ببينيد). نارسايي قلب باعث تغییراتی در جابجاییهای کلسیم در SR با واسطه SERCA و فسفولامبان و تغییرات در رونویسی فاکتورهایی که در هیپرتروفی و فیبروزیس نقش دارند، می شود. از سوی دیگر عملکرد میتوکندری که از اهمیت حیاتی در تولید انرژی در قلب بیشفعال شده برخوردار است و همچنین کانالهای یونی به ویژه کانالهای پتاسیمی که تسهیل کننده آریتمی (علت عمده مرگ و میر ناشی از نارسایی قلبی) میباشند، نیز تحت تأثیر قرار میگیرند. فسفریلاسیون کانالهای RyR در شبکه سارکویلاسمی و دفسفریلاسیون به ترتیب باعث افزایش و کاهش رهاسازی، \*Ca2 می شود. مطالعاتی که براساس مدل های حیوانی انجام شدہ است، مـؤید أن است كـه أنـزيمي كـه عـمدتاً مسـؤول دفسفریلاسیون RyR است، پروتئین فسفاتاز ۱ (PP1)، در نارسایی قلبی تحت تنظیم افزایش ٔ قرار می گیرد. چنین تغییرات سلولی اهداف بالقوهای را جهت ساخت دارو در آینده، فراهم آورده است.

مهم ترین مکانیسم جبرانی درونزاد، هیپر تروفی میوکارد آ است. افزایش توده ماهیچهای به حفظ عملکرد قلب کمک میکند. با این وجود، هیپر تروفی میوکارد، پس از اثر مفید اولیه خود، سبب تغییرات ایسکمیک، اختلال در پرشدن دیاستولی و تغییر ابعاد بطنی میگردد. بازسازی آ، اصطلاحی است که به اتساع (به جز اتساع حاصل از کشش غیرفعال) و دیگر تغییرات ساختمانی آهسته که در میوکارد تحت استرس رخ میدهد، اطلاق میشود. این تغییر ممکن است تکثیر سلولهای بافت همبند و نیز سلولهای میوکاردی غیرطبیعی (که واجد بعضی خصوصیات بیوشیمیایی میوسیتهای جنینی هستند) را در بر بگیرد. در نهایت، میوسیتها در قلب در حال نارسایی با سرعت بیشتری از طریق آپوپتوز میمیرند و میوسیتهای باقیمانده را بیشتری از طریق آپوپتوز میمیرند و میوسیتهای باقیمانده را در معرض استرس شدیدتری قرار میدهند.

پاتوفیزیولوژی عملکرد قلبی عملکرد قلبی برآیند ۴ عامل عمده ذیل می باشد:

 پیشبار<sup>†</sup>: هنگامی که برخی از شاخصهای عملکردی بطن چپ نظیر حجم ضربهای یا کار ضربهای به صورت تابعی از فشار پرشدن بطن چپ و یا طول فیبرها در انتهای دیاستولی رسم شود، منحنی بدست آمده منحنی عملکرد بطن چپ نامیده می شود (شکل ۴–۱۳). بخش صعودی (فشار پرشدگی کمتر از ۱۵ میلی متر جیوه) نمایانگر رابطه کلاسیک



شکل ۲-۴۱ رابطه عملکرد بطن چپ (LV) با فشار پرشدگی در میتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد که علت مهم نارسایی قلبی است. خط بالا، نمایانگر این رابطه در افراد عادی و سالم است. در میزان مشخصی از فعالیت، قلب در سطح ثابتی فعالیت میکند، به عنوان مثال نقطه A در نارسایی قلبی، عملکرد قلبی از نقطه ۱ به ۲ به سمت پایین و راست شیفت میکند و نهایتاً به نقطه B میرسد. یک داروی اینوتروپیک مثبت خالص (Ino) با افزایش قدرت ضربان نقطه عملکرد را به سمت بالا، جابجا میکند. یک داروی متسع کننده عروقی عملکرد را به سمت بالا، جابجا میکند. یک داروی متسع کننده عروقی میکند. درمان موفقیت آمیز معمولاً هر دو اثر را در بی دارد.

فرانک ـ استارلینگ است. که در متون فیزیولوژی تشریح شده است. پس از حدود ۱۵ میلی متر جیوه، عملکرد قلبی به صورت کفه در میآید (ثابت می شود). پیش بارهای بیشتر از 70 - 70 میلی متر جیوه سبب احتقان ریوی می شوند. همان گونه که قبلاً نیز ذکر شد، در نارسایی قلبی، پیش بار معمولاً به خاطر افزایش حجم خون و تونوسیته وریدی افزایش می یابد از آنجایی که منحنی قلبی که درحال نارسایی است در سطح پایین تری قرار دارد، کفه در مقادیری بسیار پایین تر از کار ضربه ای یا برون ده ایجاد می شود. افزایش طول فیبر عضلانی یا فشار پر شدگی، تقاضای اکسیژن را در میوکارد

<sup>1-</sup> upregulation 2- Myocardial hypertrophy

<sup>3-</sup> Remodeling

<sup>4-</sup> Preload

افزایش میدهد، که در فصل ۱۲ توضیح داده شد. هدف محدودیت نمک در رژیم غذایی و درمان با داروهای مدر در نارسایی قلبی، کاهش فشار پرشدگی بالا است. داروهای متسع کننده وریدی (مانند نیتروگلیسیرین) نیز با توزیع مجدد خون از قفسه سینه به وریدهای محیطی، پیشبار را کاهش می دهند.

- ۱. پسبار ۱: پسبار، مقاومتی است که قلب باید خون را در برابر آن پـمپ کند و با مقاومت آئورتی و مقاومت عروق سیستمیک مشخص می شود. همانگونه که در شکل ۲–۱۳ اشاره شد، با کاهش برون ده قلبی در نارسایی مزمن، یک افزایش رفلکسی در مقاومت عروق سیستمیک ایجاد که بخشی از آن بـه عـلت افزایش خروجی سمپاتیک و کاتکولامینهای در گردش و بخش دیگر به علت فعال شدن سیستم رنین ـ آنژیوتانسین می باشد. اندوتلین که یک پپتید تنگ کننده عروقی قوی است نیز در این پدیده دخیل است. این مطلب، عـلت استفاده از داروهای کاهندهٔ تونوسیته شریانچهها، در نارسایی قلبی می باشد.
- ۳. قدرت انقباض: بیوپسیهای عضله قلب که از مبتلایان به نارسایی مزمن با برون ده پایین به دست آمدهاند، کاهشی در قدرت انقباض ذاتی را نشان میدهند. با کاهش قدرت انقباض در این بیماران، سرعت کوتاهشدن عضله، سرعت تغییر فشار داخل بطنی (dP/dT) و برون ده ضربهای حاصل نیز کاهش مییابند (شکل ۴–۱۳). با این حال، معمولاً قلب هنوز قادر است قدرت انقباضی خود را در پاسخ به داروهای اینوتروپیک تا حدودی افزایش دهد.
- ۴. ضربان قلب: ضربان قلب یک عامل تعیین کننده مهم برون ده قلبی است. با کاهش عملکرد ذاتی قلب در نارسایی و از بین رفتن حجم ضربه ای، اولین مکانیسم جبرانی که وارد عمل می شود تا برون ده قلبی را حفظ کند، افزایش ضربان قلب (با فعال شدن گیرنده های  $\beta$  آدرنرژیک توسط سیستم سمیاتیک) است.

## ■ فارماکولوژی پایه داروهای مورد استفاده در نارسایی قلبی

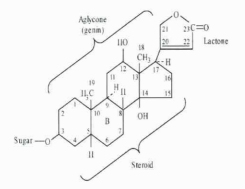
گرچه دیژیتالیس<sup>۲</sup> اولین داروی مورد استفاده در نارسایی قلبی نبوده و تنها دارو جهت نارسایی قلبی خود را از این گروه آغاز می کنیم زیرا دیگر داروها با تفصیل بیشتر در سایر فصول آمدهاند.

### ديژيتاليس

دیــژیتالیس، نـام جـنس خـانوادهای از گیاهان است کـه اکثر گلیکوزیدهای قلبی مفید (مانند دیگوکسین ۲) را فراهم مینمایند. این گیاهان هزاران سال است شناخته شدهاند اما تا سال ۱۷۸۵ که William Withering، پزشک و گیاه شناسی انگلیسی مقالهای در وصف آثار بالینی عصاره گیاه انگشتانه قـرمز یـا Digitalis در وصف رمنبع عمده این عوامل) منتشر کرد، بـدون بـرنامه مشخص و با موفقیت متغیری، به کار گرفته میشدند.

#### تسيمي

تمام گلیکوزیدهای قلبی یا کاردنولیدها  $^{\dagger}$  (که دیگوکسین سر گروه آنهاست) متشکل از یک هسته استروئیدی هستند که در موقعیت ۱۷ به یک حلقه لاکتون و در کربن  $^{\dagger}$  به چندین قند متصل شده است. از آنجا که این ترکیبات فاقد گروهی هستند که به آسانی یونیزه شود، محلولیت آنها وابسته به  $^{\dagger}$  بمیباشد. دیگوکسین از گیاه Lanata ناز گیاه لیاد اما دست می آید اما بسیاری از گیاهان رایج  $^{\delta}$  نیز حاوی گلیکوزیدهای قلبی با خواص مشابه هستند.



### فارما كوكينتيك

دیگوکسین تنها گلیکوزید قلبی است که در ایالات متحده استفاده می شود. از راه خوراکی ۸۰–۶۵ درصد جذب می شود. جذب دیگر گلیکوزیدها، از صفر تا ۱۰۰٪ متغیر است. تـمام گلیکوزیدهای قلبی پس از حضور در خون، به طور گسترده در بافتها از جمله سیستم عصبی مرکزی توزیع می شوند.

دیگوکسین در انسان به میزان کمی متابولیزه میشود و

<sup>1-</sup> Afterload 2- Digitalis

<sup>3-</sup> Digoxin 4- Cardenolides

<sup>5-</sup> Oleander, lily of the valley, milkweed

تقریباً دوسوم آن بدون تغییر توسط کلیهها دفع میگردد. کلیرانس کلیوی آن متناسب با کلیرانس کراتینین است و نیمه عمر آن در بیمار با فعالیت کلیوی طبیعی، ۴۰–۳۶ ساعت است. معادلات و نوموگرامهایی برای تنظیم مقدار مصرفی دیگوکسین در مبتلایان به اختلال کلیوی موجود است.

#### فارما كوديناميك

دیگوکسین اثرات قلبی عروقی مستقیم و غیر مستقیم متعددی دارد که نتایج درمانی و نیز عوارضی به همراه خواهند داشت. به علاوه، این دارو اثرات ناخواستهای بر سیستم عصبی مرکزی و روده اعمال میکنند.

اگر چه که چندین ایزوفرم از آنزیم ATPase در سلول وجود

داشته که حساسیتهای گوناگونی به گلیکوزیدهای قلبی دارند اما تـمام گـلیکوزیدهای قلبی مفید در سطح مولکولی، Na+/K+ ATPase را مهار می کنند که ناقلی متصل به غشا بوده و اغلب پمپ سدیم خوانده می شود (شکل ۱-۱۳). مهار این ناقل با مقادیر مختلف دارو در تمام بافتهای مطالعه شده، به طور گستردهای گزارش شده است. احتمال دارد که این عمل مهاری مسئول اصلی اثر درمانی دارو (اینوتروپی مثبت) و نیز بخش اعظم عوارض أن باشد. ديگر اثرات ديژيتاليس در سطح مولکولی در قلب مطالعه شده است که در ادامه شرح داده می شوند. این حقیقت که گلیکوزیدهای قلبی، گیرندهای روی پمپ سدیم دارند سبب شده تا بعضی پژوهشگران چنین که اظهار دارند که احتمال یک استروئید "شبه دیژیتالیس" درونـزاد (که شاید اوابائین ٔ یا مارینوبوفاژنین ٔ باشد)، وجود داشته باشد. علاوه بر این عملکردهای بیشتری نیز برای پمپ Na-K-ATPase در نظر گرفته شده است که شامل آیویتوز، رشد و تمایز سلولی، ایمنی، متابولیسم کربوهیدراتها میباشد. شواهد غیرمستقیمی از اثرات دریتالیس در کارآزماییهای بالینی اثرات حفاظتی آنتی بادی های دیگوکسین را در پرهاکلامپسی نشان داده

#### A. اثرات قلبی

۱. اثرات مکانیکی. گلیکوزیدهای قلبی با افزایش غلظت کلسیم آزاد در مجاورت پروتئینهای انقباضی حین سیستول، انقباض سارکومرهای قلب را افزایش میدهند. افزایش غلظت کلسیم نتیجه یک فرآیند دو مرحلهای است. یکی افزایش غلظت سدیم داخل سلولی به علت مهار Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> ATPase و دیگری کاهش نسبی خروج کلسیم از سلول توسط مبادله کننده سدیم ـ کلسیم

NXC) در شکل ۱-۱۷) که به علت افزایش سدیم داخل سلولی روی میدهد. کلسیم سیتوپلاسمی افزایش یافته، توسط SERCA در SR پنهان می شود تا بعداً آزاد گردد. مکانیسمهای دیگری نیز پیشنهاد شده اما خوب حمایت نشدهاند.

نتیجه خالص عمل یک گلیکوزید قلبی در غلظتهای در مانی، افزایش بارز قدرت انقباض قلب میباشد (شکل  $-10^{\circ}$  ردیف پایین، بخشهای A و B). در میوکارد ایزوله، سرعت ایجاد کشش و شل شدن هر دو افزایش می یابد اما تغییری در زمان حداکثر کشش ایجاد نمی شود یا تغییرات آن ناچیز است. این اثر هم در میوکارد سالم و هم نارسا رخ می دهد اما در حیوان کامل یا بیمار پاسخها با رفلکسهای قلبی  $-10^{\circ}$  عروقی و پاتوفیزیولوژی نارسایی قلبی تعدیل می شود.

۲. اثرات الکتریکی. اثر دیجیتالیس بر خواص الکتریکی قلب مخلوطی از اعمال مستقیم و خودکار است. اعمال مستقیم آن بر غشای سلولهای قلبی مراحل شناخته شده ای به دنبال دارد: ابتدا طولانی شدن مختصر پتانسیل عمل سپس کوتاه شدن آن (به خصوص فاز کفه)، کاهش قدرت پتانسیل عمل که احتمالاً حاصل افزایش هدایت پتاسیم در نتیجهٔ افزایش کلسیم داخل سلولی می باشد (فصل ۱۴ را ببینید). تمام این اثرات می توانند در عنظتهای درمانی مشاهده شوند بدون این که عوارض آشکار رخ دهد (جدول ۱۳-۱).

در غلظتهای بالاتر، پتانسیل استراحت غشا در نتیجه مهار پمپ سدیم و کاهش پتاسیم داخل سلولی کاهش مییابد (منفیتر میشود). با پیشرفت عوارض، به دنبال پتانسیل عملهای برانگیخته شده، پتانسیلهای متعاقب دپلاریزه کننده نوسانی ظاهر میشوند (شکل ۵-۱۳، بخش ۲). پتانسیلهای متعاقب (که دپلاریزاسیونهای متعاقب تأخیری (DADs) نیز خوانده میشوند) با پرشدن بیش از حد ذخایر کلسیم داخل سلولی فرساناتی در غلظت یون کلسیم آزاد داخل سلولی همراهند، و نوساناتی در غلظت یون کلسیم آزاد داخل سلولی همراهند، نابحا) ایجاد میکنند که با پتانسیلهای عمل طبیعی که جلوتر نابجا) ایجاد میکنند که با پتانسیلهای متعاقب در سیستم میروند جفت میشوند. اگر پتانسیلهای متعاقب در سیستم میروند جفت میشوند. اگر پتانسیلهای متعاقب در سیستم میروند به طور منظم به این شیوه به آستانه برسند، ریتم موقولو در نوار قلب ثبت میشود (شکل ۶–۱۳). با ایجاد عوارض بیشتر، هر پتانسیل عملی که از پتانسیل عملهای متعاقب خود

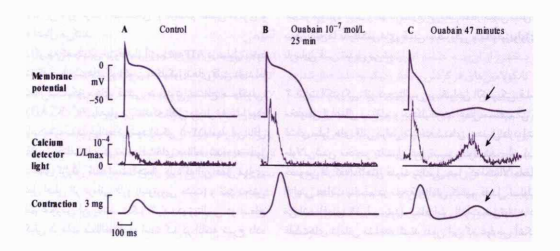
<sup>2-</sup> Marinobufagenin

Ouabain
 Tension

<sup>4-</sup> Bigeminy

جدول ۲-۱۳ اثرات دیگوکسین بر خواص الکتریکی بافتهای قلبی

	0. 0 .0 ., 0 , 7.0.	
بافت یا متغیر	اثرات در مقادیر درمانی	اثرات در مقادیر سمی
گره سینوسی	ضربان قلب ↓ آله ما الله السود	ضربان قلب ↓
عضله دهلیزی	دوره تحریکناپذیری ↓	دوره تحریکناپذیری ل، آریتمیها
گره دهلیزی ـ بطنی	سرعت هدایت ↓، دوره تحریکناپذیری ↑	دوره تحریکناپذیری ل، اَریتمیها
دستگاه پورکنژ، عضله بطنی	دوره تحریک پذیری اندکی 🖟	اکستراسیستول، تاکیکاردی، فیبریلاسیون
نوار قلب	فاصله PR ↑، فاصله QT	تاکیکاردی، فیبریلاسیون، ایست قلبی در دوزاژ بسیار بالا



شکل ۵-۱۳- اثرات یک گلیکوزید قلبی (اوآبائین) بر بافت قلب ایزوله. ردیف بالا پتانسیلهای عمل برانگیخته شده طی مدت کنترل بخش (A) که ابتدا فاز درمانی است (B) و سپس عوارض بروز می یابند بخش (C) را نشان می دهد. ردیف وسط نوری (L) که توسط پروتئین شناسایی کننده کلسیم، آکورین گسیل می شود را (نسبت به حداکثر ممکن L<sub>max</sub>) نشان می دهد که تقریباً متناسب با غلظت کلسیم آزاد داخل سلولی است. ردیف پایین، کشش ایجاد شده توسط پتانسیلهای عمل را ثبت می کند. در فاز اول، عمل اوابائین (بخش B) کوتاه شدن اندک پتانسیل عمل و افزایش قابل ملاحظه غلظت کلسیم آزاد داخل سلولی و کشش (tension) انقباضی مشاهده می شود. فاز سمی (بخش C) با دپلاریزاسیون پتانسیل استراحت، کوتاه شدن قابل توجه پتانسیل عمل و ظهور دپلاریزاسیون نوسانی، افزایش کلسیم و انقباض (بیکانها) همراه است.

برانگیخته شود، سبب ایجاد یک پتانسیل متعاقب فوق آستانهای و یک تاکیکاردی پایدار خواهد شد. اگر این تاکیکاردی اجازه پیشرفت پیدا کند، ممکن است سبب فیبریلاسیون گردد که در مورد فیبریلاسیون بطنی، آریتمی ایجاد شده در صورت عدم تصحیح به سرعت کشنده خواهد بود.

اعمال خودکار گلیکوزیدها بر قلب هم سیستم پاراسمپاتیک و هم سمپاتیک را در بر میگیرد. در مقادیر کم، اثرات پاراسمپاتیک انتخابی قلب، غالبند. در حقیقت، این اثرات قابل انسداد با آتروپین، بخش قابل توجهی از اثرات الکتریکی زودرس

دیـژیتالیس را شامل میشوند (جدول ۲–۱۷). این اعمال حساس کردن بارورسپتورها، تحریک مرکزی واگ و تسهیل انتقال موسکارینی در سلول عضلانی قلب را در بر میگیرند. از آنجا که عصبدهی کولینرژیک در دهلیز قوی تر است، این اعمال عملکرد گرههای دهلیزی و دهلیزی بطنی را بیش از عملکرد الیاف پورکنژ یا بطنها متاثر میکنند. بعضی آثار مقلد کولین در درمان آریتمیهای خاص مفیدند. در سطوح سمی دیژیتالیس، خروجی سمپاتیک افزایش میابد. این اثر برای ایجاد سمیت پپتیک



شکل ۱۳-۶. الکتروکاردیوگرام Trigeminy الفاء شده توسط دیژیتال را نشان میدهد. هر کمپلکس، ضربانهای سینوسی متناوب با ریتم ثابت (NSR) را نشان میدهد، موج T معکوس و سگمان ST نزول کرده از خواص این الکتروکاردیوگرام است. کمپلکسهای PVB، ضربات بطنی زودرس میباشند که تظاهرات الکتروکاردیوگرافیک دبلاریزاسیونهای برانگیخته ناشی از پس پتانسیلهای نوساندار تأخیری است که در شکل ۱۳-۵ نشان داده شده است.

دیژیتالیس ضروری نیست اما میوکارد را حساس کرده و تمام اثرات سمی دارو را تشدید میکند.

شایعترین تظاهرات قلبی سمیت دیژیتالیس عبارتند از: ریتم اتصالی دهلیزی بطنی، دپلاریزاسیونهای بطنی نابالغ، ریتم دوقلو و انسداد دهلیزی بطنی درجه دوم. با این وجود، ادعا میشود دیژیتالیس میتواند هرگونه آریتمی را ایجاد نماید.

#### B. اثرات اعمال شده بر سایر اعضاء

گلیکوزیدهای قلبی تمام بافتهای تحریک پذیر از جمله عضله صاف و سیستم عصبی مرکزی را متأثر میکنند. دستگاه گوارش شایع ترین جایگاه خارج قلبی سمیت دیژیتالیس است. اثرات آن عبارتند از: بی اشتهایی، تهوع، استفراغ و اسهال. بخشی از این عوارض با اثر مستقیم دارو بر دستگاه گوارشی ایجاد می شود اما بخشی دیگر نیز نتیجه اعمال آن بر سیستم عصبی مرکزی است. اثر دارو بر سیستم عصبی مرکزی، تحریک مرکز کر ۲۵۲۲ و

اثر دارو بر سیستم عصبی مرکزی، تحریک مرکز <sup>۲</sup>CTZ و واگ میباشد. عدم درک موقعیت و توهم (به خصوص در افراد مسن) و اختلالات دید کمتر شایعند. اختلال دید ممکن است سبب اشکال در درک رنگها شود. ژنیکوماستی اثر نادری است که در مردانی که دیژیتالیس دریافت میکنند، گزارش شده است.

#### C. تداخل با پتاسیم، کلسیم و منیزیوم

پتاسیم و دیژیتالیس به دو شیوه با هم تداخل میکنند. اولاً، اتصال یکدیگر به Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> ATPase را مهار میکنند بنابراین

هایپرکالمی اثر مهارکننده گلیکوزیدهای قلبی بر این آنزیم را کاهش میدهد در حالی که هیپوکالمی آن را تسهیل مینماید. ثانیا هیپرکالمی خودکاری غیر طبیعی قلب را مهار میکند (فصل ۱۴ را ببینید). بنابراین افزایش متوسط ۲+ خارج سلولی آثار دیجیتالیس به خصوص آثار سمی آن را کاهش میدهد.

یون کلسیم با تسریع تجمع بیش از حد ذخایر کلسیم داخل سلولی اعمال سمی گلیکوزیدها را تسهیل می کند. به نظر می رسد این عمل مسئول خودکاری غیرطبیعی ناشی دیژیتالیس باشد. بنابراین هیپرکالمی خطر آریتمی ناشی دیژیتالیس را افزایش می دهد. به نظر می رسد اثرات یون منیزیم مخالف یون کلسیم باشد. این تداخلات بیانگر ضرورت ارزیابی دقیق الکترولیتهای سرم در بیمارانی است که دچار آریتمی ناشی از دیژیتالیس شدهاند.

# سایر داروهای اینو تروپیک مثبت مورد استفاده در نارسایی قلبی

تلاشهای فراوانی جهت یافتن یک عامل با اثرات اینوتروپیک مثبت در حال انجام است زیرا گلیکوزیدها اندکس درمانی باریکی داشته و میزان مرگومیر را در نارسایی قلبی کاهش نمیدهند.

### بىپىرىدىنھا

میلرینون یک ترکیب بیپیریدینی است که ایزوآنزیم ۳ فسفودی استراز (3-PDE) را مهار میکند. این دارو به صورت خوراکی و تزریقی مؤثر است، اما تنها به شکل تزریقی قابل دسترس است. نیمه عمر حذفی این دارو ۶-۳ ساعت بوده و ۱۰-۱۰٪ آن از ادرار دفع می شود. مصرف اینامرینون به عنوان داروی نسل قبلی میلرینون دیگر کاربرد بالینی ندارد.

#### فارماكوديناميك

بیپیریدینها، با افزایش ورود کلسیم به سلولهای قلبی طی پتانسیل عمل، قدرت انقباض میوکارد را افزایش میدهند. همچنین این داروها ممکن است با تحت تأثیر قراردادن شبکه سارکوپلاسمی جابهجاییهای داخل سلولی کلسیم را تغییر دهند. بیپیریدینها اثر متسعکننده عروقی با اهمیتی نیز دارند. مهار فسفودی استراز به افزایش CAMP و افزایش قدرت انقباض و اتساع عروقی می انجامد.

عوارض اینامرینون شامل تهوع و استفراغ، آریتمی و ترومبوسیتوپنی میباشد. تغییر آنزیمهای کبدی نیز در تعداد قابل توجهی از بیماران گزارش شده است. این دارو در بعضی کشورها کنار گذاشته شده است. به نظر میرسد احتمال ایجاد عوارض مغز استخوان و عوارض کبدی در استفاده از میلرینون نسبت به اینامرینون کمتر باشد اما میلرینون سبب بروز آریتمی می شود. اینامرینون و میلرینون در حال حاضر فقط به صورت داخل وریدی و تنها در نارسایی حاد قلبی یا تشدید نارسایی قلبی مزمن استفاده میشوند.

# محرکهای گیرنده بتا آدرنرژیک

فارماکولوژی عمومی این عوامل در فصل ۹ آمده است. آگونیست انتخابی  $\beta_1$ ی که به طور گسترده تری در مبتلایان به نارسایی قلبی استفاده می شود، دوبوتامین است. این داروی تزریقی، سبب افزایش برون ده قلبی همراه با کاهش فشار پرشدگی بطن می شود. ایجاد بعضی انواع تاکی کاردی و افزایش مصرف اکسیژن توسط قلب نیز در استفاده از این دارو گزارش شده است. بنابراین،  $\beta$  علاوه بر احتمال تاکی فیلاکسی (که با مصرف همه محرکهای مشاهده می شود)، امکان ایجاد آنژین یا آریتمی در مبتلایان به بيماري عروقي كرونر نيز بالا مي باشد. انفوزيون متناوب دوبوتامین ممکن است در بعضی از مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن مفید باشد.

دوپامین نیز در نارسایی حاد قلبی استفاده شده است و در صورت نیاز به افزایش فشارخون احتمالاً به طور ویژهای کمککننده می باشد.

### داروهای دارای اثرات اینوتروپیک مثبت در حال بررسی

ایر تاروکسیم، یک مشتق استروئیدی است که با مهار Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> ATPase (هـــمچون گــليکوزيدهای قــلبی)، انقباض پذیری را افزایش می دهد ولی علاوه بر این، بسته بندی +Ca2 توسط SR را نيز تسهيل مينمايد. اثر اخير اين دارو احتمالاً مسؤول عوارض أريتميزاي كمتر اين دارو نسبت بـه دیگوکسین میباشد.

لووسیمندان<sup>۳</sup> دارویی است که سیستم تروپونین را نسبت به کلسیم حساس میکند، همچنین به نظر میرسد علاوه بر خواص اینوتروپیک با مهار فسفودی استراز باعث متسعشدن

عروق نیز گردد. بعضی کارآزماییهای بالینی مؤید آن است که این دارو احتمالاً در بیماران دچار نـارسایی قـلبی مـفید است و مصرف دارو در بعضی از کشورها (ولی نه در ایالات متحده)، تأیید شده است. اومکامتیومکاربیل یک داروی تزریقی درحال بررسی است که میوزین قلبی را فعال نموده و سیستم سیستولی را بدون افزایش مصرف اکسیژن در قلب طولانی میکند. نشان داده شده که علائم نارسایی قلبی را در مدل حیوانی کاهش میدهد. این دارو در فاز II بالینی بوده که نشان داده شده که زمان سیستولیک و حجم ضربهای را افزایش داده و ضربان قلب و حجم پایان دیاستولی و سیستولی را کاهش میدهد کارآزمایی بزرگتر در بیماران مبتلا به نارسایی حاد قلبی امیدوارکننده نبوده است اما کارآزمایی دیگر در نارسایی مزمن در حال بررسی است.

## داروهای فاقد اثرات اینوتروپیک مثبتی که در نارسایی قلبی مورد استفاده قرار می گیرند

این عوامل، درمانهای خط اول نارسایی قلبی مزمن هستند. داروهایی که اغلب به کار گرفته می شوند عبارتند از: مدرها، مهارکنندههای ACE، آنتاگونیستهای گیرنده آنژیوتانسین و مسدودکنندههای  $\beta$  (جدول ۱–۱۳) در نارسایی حاد، داروهای مدر و متسع کننده های عروقی نقش های مهمی ایفا می کنند.

### داروهای مدر

دیورتیکها، به ویژه فروسماید داروهای خط اول در درمان نارسایی قلبی میباشند که با جزئیات در فصل ۱۵، مورد بحث قرار گرفتهاند. این داروها هیچ اثر مستقیمی بر انقباضات قلبی ندارند. مکانیسم عمل اصلی آنها در نارسایی قلبی، کاهش فشار وریدی و پیش بار بطنی است. این عمل سبب کاهش احتباس آب و نمک و نهایتاً کاهش ادم و علائم آن می شوند. کاهش اندازه قلب (که منجر به بهبود کارآیی قلب می شود)، از اهمیت بسزایی در نارسایی سیستولی برخوردار است. اسپیرنولاکتون و اپلرنون ۵، مدرهای آنتاگونیست آلدوسترون (فصل ۱۵ را ببینید) هستند که با کاهش ناتوانی و مرگ و میر در مبتلایان به نارسایی شدید قلبی که مهارکنندههای ACE و دیگر درمانهای استاندارد را دریافت میکنند، سود فزایندهای دارند. یک مکانیسم احتمالی

2- Istaroxime

<sup>3-</sup> Levosimendan

<sup>4-</sup> Spironolactone

<sup>5-</sup> Eplerenone

(که شواهد آن روز به روز در حال افزایش است) این است که آلدوسترون ممكن است علاوه بر اثرات كليوى خود باعث بروز فيبروز ميوكارد و عروق و اختلال عملكرد بارورسپتورها شود.

مهاركنندههاى أنسزيم تسيدبلكننده آنـژیوتانسین، مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین و داروهای مرتبط با آنها

مهارکنندههای ACE مانند کاپتوپریل ۱ در فصل ۱۱ معرفی شده و در فصل ۱۷ نیز مجدداً مورد بحث قرار گرفتهاند. این داروها مقاومت محیطی را کاهش داده و بنابراین پسبار را کم میکنند، همچنین احتباس نمک و آب را نیز (با کاهش ترشح آلدوسترون) کاهش داده و بدین طریق پیشبار را کم میکنند. کاهش سطوح آنژیوتانسین بافتی، فعالیت سمپاتیک را نیز احتمالاً از طریق کاهش اثرات پیش سیناپسی آنژیوتانسین بر رهاشدن نورایی نفرین، کم می کند. در نهایت این داروها تغییربافتی آ طولانیمدت قلب و عروق را کاهش میدهند. این اثر ممکن است مسئول کاهش مشاهده شده در مرگ و میر و ناتوانی باشد (فارماکولوژی بالینی را نیز ببینید).

به نظر میرسد، مسدودکنندههای گیرنده AT<sub>۱</sub> اَنژیوتانسین مانند لوزارتان ۲ (فصول ۱۱ و ۱۷ را ببینید)، اثرات سودمند مشابه اما محدودتری داشته باشند. مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین باید در بیمارانی در نظر گرفته شوند که به دلیل سرفههای مداوم نسبت به مهارکنندههای ACE تحمل ندارند. در بعضی کارآزماییها، کاندسارتان أزمانی مفید بوده که به یک مهارکننده ACE اضافه شده است.

آلسیکیرن <sup>۵</sup>، یک داروی مهارکننده رنین است که اخیراً جهت تجویز در فشارخون بالا، مورد تأیید قرار گرفته است و هم اکنون در حال گذراندن مراحل تحقیقاتی جهت مصرف در نارسایی قلبی میباشد. نتایج اولیه مؤید تأثیری شبیه به داروهای مهارکننده ACE می باشد.

### متسعكنندههاي عروقي

متسع کننده های عروقی در نارسایی حاد قلبی مؤثرند زیرا سبب کاهش پیشبار (ازطریق اتساع وریدی)، کاهش پسبار (از طریق اتساع شریانچهها) یا هردو می شوند. بعضی شواهد اظهار می کنند که استفاده طولانی مدت از هیدرالازین و ایزوسورباید دی نیترات مى تواند باعث تأخير در بازسازى أسيبرسان قلبى شوند.

فرم صناعی پپتید مغزی دفع کننده سدیم ۶ (BNP) (که

یک پپتید درون زاد است) جهت استفاده در نارسایی حاد قلبی تأیید شده است این دارو نزیریتید ۲ نام گرفته است. این محصول نوترکیب، cGMP را در سلولهای عضله صاف افزایش داده و تونوسیته وریدها و شریانچهها را بهصورت تجربی کاهش می دهد. این پپتید نیمه عمر کوتاهی در حدود ۱۸ دقیقه دارد و ابتدا بهصورت داخلوریدی یکجا تزریق شده و سپس با انفوزیون پیوسته ادامه می یابد. افت فشارخون شدید شایع ترین عارضه جانبی آن است. گزارشهای موجود از بروز آسیب کلیوی قابل توجه و مرگ در مصرفکنندگان این دارو، سبب شده است تا هشدار بیشتری در مورد آن داده شود. بنابراین این دارو باید با احتیاط فراوان مصرف شود. نگرش جدید در مدیریت سیستم پپتید ناتریورتیکی مهار اَنزیمی اندوپپتیداز خنثی، نپریلیسین، مسئول دگرداسیون BNP و پیتید ناترپورتیک دهلیزی (ANP) است. یک مهارکننده ARB و نپریلیسین (سوکابیتریل LCZ696) کارآیی زیادی در کارآزمایی فاز ۲ در نارسایی قلبی و پرفشاری خون دارد.

غلظت پلاسمایی BNP درونزاد، در اغلب بیماران مبتلا به نارسایی قلبی افزایش می یابد که با میزان شدت بیماری رابطه دارد. سنجش BNP در بعضی مراکز، ابزاری مفید جهت تشخیص و یا پیش بینی اختلال، می باشد.

پپتیدهای مشابهی چون پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP)^ و اورودیلاتین ۹، پیتیدهای مشابهی هستند که در کلیه ساخته میشوند. کارپریتید ۱۰ و اولاریتید ۱۱، به ترتیب آنالوگهای صناعی تحقیقاتی این پپتیدها هستند که در کارآزماییهای بالینی مورد استفاده قرار می گیرند (فصل ۱۵ را ببینید). نشان داده شده است که بوسنتان ۱۲ و تـزوسنتان ۱۳، یک مـهارکننده رقابتی اندوتلین که خوراکی است (فصل ۱۷ را ببینید) نیز تا حدودی در مدلهای حیوانی نارسایی قلبی مفید است، اما نتایج به دست آمده از کارآزماییهای انسانی ناامیدکننده بودهاند. بوزنتان جهت استفاده در درمان فشارخون بالای ریوی تایید شده است که همچنین اثرات تراتوژنی و سمیت کبدی قابل توجهی دارد.

چندین عامل درمانی جدید از طریق تثبیت کانالهای RgR و كاهش نشت كانالهاي +Ca2 از شبكه ساركويلاسميك عمل میکنند اما نام آنها در حال حاضر تنها از طریق کدهای عددی

<sup>1-</sup> Captopril

<sup>3-</sup> Losartan

<sup>5-</sup> Aliskiren

<sup>7-</sup> Nesirtide

<sup>9-</sup> Urodilatin

<sup>11-</sup> Ularitide 13- tezosentan

<sup>2-</sup> Remodeling

<sup>4-</sup> Candesartan

<sup>6-</sup> Brain natriuretic peptide

<sup>8-</sup> atrial natriuretic peptide

<sup>10-</sup> Carperitide

<sup>12-</sup> Bosentan

(برای مثال S44121 و JTV519) مشخص می شوند. این اثر در صورتی که کاهش فشار دیاستولیک را سبب شود می تواند در نارسایی دیاستولی با حفظ فراکشن تخلیه قلبی مؤثر واقع شود.

### مسدودکنندههای گیرنده بتا- آدرنرژیک

اکثر مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن، با وجود توانایی این داروها در عدم جبران حاد ٔ عملکرد قلبی، (فصل ۱۰ را ببینید)، به خوبی به مسدودکنندههای بتای خاصی پاسخ میدهند. مطالعات انجام شده بر روی بیسوپرولول ٔ، کارودیلول ٔ و متوپرولول ٔ و نبی ولول<sup>۵</sup> نشان دادند که این داروها مرگ و میر را در مبتلایان به نارسایی قلبی شدید پایدار کاهش میدهند اما این اثر با بوسیندولول  $^{9}$  (یکی دیگر از مسدودکنندههای  $\beta$ ) مشاهده نشده است. هنوز درک کاملی از اثر سودمند انسداد گیرندههای  $\beta$ وجود ندارد ولی مکانیسمهای پیشنهادی عبارتند از: کاهش عوارض جانبی غلظتهای بالای کاتکولامینها (از جمله آپوپتوز)، تنظیم افزایشی گیرندههای  $\beta$  کاهش ضربان قلب و کاهش بازسازی از طريق مهار فعاليت ميتوژني كاتكولامينها.

## فارماکولوژی بالینی داروهای مورد استفاده در نارسایی قلبی

راهنمای کنترل نارسایی مزمن قلب کالج قلب آمریکا/ انجمن قلب آمریکا، مراحل پیشرفت نارسایی قلبی را بصورت چهار مرحله متمایز طبقهبندی نموده است (جدول ۳-۱۳). بیماران مرحله A که در خطر بالای ابتلا به سایر بیماریها هستند ولی علایم و نشانهای ناشی از نارسایی قلب ندارند. بیماران مرحله B که شواهدی از بیماریهای ساختاری قلب ولی علامتی از نارسایی قلبی نشان نمی دهند. بیماران مرحله C، دچار بیماری ساختاری قلب هستند و علایمی نیز از نارسایی قلبی نشان می دهند که به درمانهای رایج پاسخ می دهد. مرحله D، بیمارانی هستند که نسبت به درمانهای رایج، پاسخی نشان نمی دهند و نیازمند اقدامات بیشتری (درمان Resynchronization، پیوند قلب) میباشند.

در مرحله C، میزان وخامت نارسایی قلبی، اغلب با کمک معیاری که از سوی انجمن قلب نیویورک طراحی شده است، تعیین میگردد. در کلاس I این مرحله از نارسایی قلبی، فرد در انجام فعالیتهای معمول روزانه مشکلی ندارد ولی حین فعالیت بیش از معمول، دچار علایم می شود. کلاس II با بروز

محدودیتهای خفیفی در فعالیتهای روزانه فرد همراه است که طی آن فرد پس از فعالیتهای فیزیکی معمول دچار خستگی و تپش قلب می شود. بیماران کلاس III در حال استراحت هیچ علامتی ندارند ولی حتی با انجام فعالیتهایی کمتر از معمول نیز دچار خستگی، تنگی نفس و تاکیکاردی می شوند. در کلاس IV، بيمار حتى حين استراحت نيز دچار علايم نارسايي قلبي ميباشد.

## كنترل نارسايي قلبي مزمن

مراحل عمده کنترل مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن در جدول ۳-۱۳ و ۲-۱۳ آمده است. راهنمای ACC/AHA، پیشنهاد می کند که درمان بیماران در معرض خطر بالا (مراحل A و B)، باید بر کنترل فشارخون، هیپرلیپیدمی و دیابت (در صورت وجود)، متمرکز شود. در صورت ظهور علایم و نشانهها، بیمار وارد مرحله C شده است و درمان نارسایی قلبی باید آغاز گردد.

### كاهش سديم

کاهش سدیم از طریق محدودیت نمک رژیم غذایی یا یک داروی مدر گام اصلی در کنترل نارسایی قلبی علامتدار میباشد (به خصوص اگر ادم وجود داشته باشد). در موارد خفیف نارسایی قلبی از دیورتیکهای تیازیدی استفاده می شود که بعدها در صورت نیاز با دیورتیکهای لوپ همچون فوروسماید، جایگزین می گردد. از دستدادن سدیم سبب از دسترفتن ثانویه پتاسیم می شود که به خصوص اگر بیمار قرار باشد دیژیتالیس دریافت کند، بسیار خطرناک خواهد بود. هایپوکالمی می تواند توسط مکمل پتاسیم یا با اضافه کردن یک مهارکننده ACE یا یک مدر نگهدارنده پتاسیم مانند اسپیرنولاکتون، درمان شود. اسپیرنولاکتون یا اپلرنون، احتمالاً باید در تمام مبتلایان به نارسایی قلبی متوسط تا شدید لحاظ شوند زیرا به نظر میرسد هم ناتوانی و هم مرگ و میر را کاهش دهند.

### مهارکنندههای ACE و مسدودکنندههای گيرنده آنژيوتانسين

در مبتلایان به اختلال عملکرد بطن چپ اما فاقد ادم، ابتدا باید از یک مهارکننده ACE استفاده شود. مطالعات گستردهٔ متعددی به

<sup>1-</sup> Decompensation

<sup>3-</sup> Carvedilol

<sup>5-</sup> Nebivolol

<sup>2-</sup> Bisoprolol 4- Metoprolol 6- Bocindolol

قلب مامن	نا, سا ب	مراحل درمان	جدول ۳–۱۳
المارين الرس	15.	0-1-0-0-0-	09

	O~,	ا درسال درسایی عبی س	جدون ۱۱۱ مورس
مديريت	توضيح المساسم	HAYHA مطبقه بندى	ACC/AHA 'adapa
درمان چاقی، فشارخون بالا، دیابت، هایپرلیپیدمی و	هیچ گونه علائمی نداشته اما فاکتورهای خطر حضور دارد <sup>۳</sup>	پیشنارسایی	A
مدر، مسدودکننده گیرنده $\theta$ میهارکنندههای آنزیم مبدل آنژیو تانسین $l$ مسدودکنندهای گیرنده آنژیو تانسین (ACEL/ARB)	با فعالیت شدید علایم مشاهده میشود	I	В
مصصرف أنــتاگــونيستهای ألدســترون، دیگوکسین، CRT، هیدرالازین/ نیترات <sup>۴</sup>	علایم با فعالیت مشخص (کلاس II)و فعالیت کم (کلاس III) بروز میکند	11/111	С
كاشت، LVAD	علائم شدید در استراحت	IV	D

١. دانشكده كارديولوژي أمريكا/ طبقه بندي انجمن قلب آمريكا

:ACEI؛ مسدودكننده گيرنده آنژيو تانسين = ARB؛ مهاركننده مبدل آنژيو تانسين: LVAD: Left Ventricular assist device

#### متسعكنندههاى عروقي

داروهای متسع کننده عروقی، می توانند به متسع کنندههای انتخابی شریانچهها، متسع کنندههای وریدی و داروهای با اثرات متسع کننده عروقی غیرانتخابی تقسیم شوند. انتخاب دارو به علائم و نشانههای بیمار و معیارهای همودینامیک بستگی دارد. بنابراین در بیماران واجد فشار پرشدگی بالا که در آنها علامت اصلی تنگی نفس است، متسعکنندههای وریدی چون نیتراتهای طولانی اثر در کاهش فشار پرشدگی و علائم احتقان ریوی بسیار کمککننده خواهند بود. در بیمارانی که علامت اصلی، خستگی ناشی از کاهش برون ده بطن چپ است، یک متسع کننده شریانچهای مانند هیدرالازین می تواند در کاهش برون ده قلبی رو به جلو، کمککننده باشد. در اکثر مبتلایان به نارسایی مزمن شدید که به دیگر درمانها یاسخ ضعيف ميدهند، مشكل معمولاً هم بالارفتن فشار پرشدگي است و هم كاهش برون ده قلبي. در اين شرايط نيز اتساع شريانجهها و وریدها مورد نیاز است. در یک کارآزمایی که بر روی بیماران آفریقایی \_ آمریکایی که مهارکنندههای ACE دریافت می کردند انجام شده است، اضافه کردن هیدرالازین و ایزوسوربید دی نیترات مرگ و میر را کاهش داده است. نتیجه آن که در حال حاضر ترکیب ثابتی از این دارو به صورت ایزوسورباید دینیترات/ وضوح نشان می دهد که مهارکنندههای ACE هم بر دارونما و هم بر متسعکنندههای عروقی برتری دارند و باید همراه با داروهای مدر به عنوان خط اول درمان نارسایی مزمن مد نظر قرار گیرند. با این وجود، مهارکنندههای ACE نمی توانند در بیمارانی که قبلاً دیگوکسین مصرف می کردند جایگزین شوند، زیرا بیمارانی که گلیکوزیدهای قلبی خود را قطع کردهاند طی درمان با یک مهارکننده ACE، متضرر می شوند.

مهارکنندههای ACE (مانند انالاپریل ۱)، با کاهش پیش بار و پس بار در بیماران فاقد علامت، پیشرفت اتساع بطنی را کند کرده و بنابراین شروع علائم نارسایی قلبی را به تأخیر میاندازند. در نتیجه، مهارکنندههای ACE در تمام بیماران مبتلا، اعم از کسانی که فاقد علامتند یا کسانی که نارسایی مزمن شدید دارند سودمند می باشند. به نظر می رسد این اثر مفید در این گروه عمومی بوده و تمام مهارکنندههای ACE مؤثر باشند.

مسدودکنندههای گیرنده آ AT آنژیوتانسین II (ARBها مانند لوزارتان) اثرات هـمودینامیک سودمندی شبیه مهارکنندههای ACE ایجاد میکنند. با این وجود، کارآزماییهای بالینی وسیع اظهار میکنند که مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین در بیمارانی که نمی توانند مهارکنندههای ACE را تحمل کنند (معمولاً به علت ایجاد سرفه) بهترین گزینه برای مصرف می باشد.

٢. طبقه انجمن قلب نيويورک

۳. فاکتورهای خطر (ریسکفاکتورها) شامل فشارخون، انفارکتوس میوکارد، دیابت.

۴. برای جمعیتهای خاص برای مثال آفریقائی ـ آمریکایی

دول ۴–۱۳ تفاوت سن نارسا بی قلبی سیستولیک و دیاستولیک						
	F 1 - 1 -	- 1 -	12 1	10:	1.5	4 MV 4C 1
	ه د بایستولیک	سسبولي	بياب فلي	ت س نا، د	0101	11-1 . 101

متغيرها و درمان	نارسایی قلبی سیستولیک	نارسایی قلبی دیاستولیک
برونده قلبی	کاهش مییابد	کاهش می یابد
فراكشن تخليه	کاهش می یابد	طبيعى
ديورتيک	کاهش علائم، درصورت وجود ادم درمان خط اول است	با احتياط مصرف شود. <sup>١</sup>
ACEIs	کاهش مرگومیر در نارسایی قلبی مزمن	ممکن است به کاهش هایپر تروفی بطن چپ کمک کند
ARBs	کاهش مرگومیر در نارسایی قلبی مزمن	ممكن است سودمند باشد
مهاركنندههاى ألدسترون	کاهش مرگومیر در نارسایی قلبی مزمن	ممکن است، به ویژه در کارآزماییهای بالینی، سودمند باشد
بتا بلوکر <sup>۲</sup> ها	کاهش مرگومیر در نارسایی قلبی مزمن	سودمند در کاهش ضربان قلب و فشارخون
مســـدودکنندههای کــانال کلسیم	سودمندی ندارند یا بسیار کم است <sup>۳</sup>	سودمند در کاهش ضربان قلب و فشارخون
دیگوکسین	ممكن است علائم را كاهش دهند	نقشی ندارند یا نقش آن بسیار کم است
نيتراتها	ممکن است در نارسایی حاد قلب <i>ی مؤثر</i> باشد <sup>۴</sup>	با احتياط مصرف شود
مهارکنندههای PDE	ممکن است در نارساییهای حاد مفید باشد	نتایج مطالعات بسیار کمی در نارسایی حاد قلبی مثبت نشان داده شده است
اینوتروپهای مثبت	کاهش علائم و زمان بستری شدن	توصيه نمىشود

۱. از افزایش فشار پرشدگی پرهیز شود.

۲. محدود به بتا بلوکرهای خاصی است (متن را ببینید).

٣. سودمند، ممكن است به واسطه كاهش فشارخون باشد.

۴. درصورت ترکیب با هیدرالازین در بیماران خاص مفید به ویژه افراد با نژاد آفریقایی ـ آمریکایی

ACEI مهاركننده أنزيم تبديلكننده أنژيوتانسين؛ ARB= مسدودكنندههاي گيرنده أنژيوتانسين؛ PDE= فسفودي استراز

هیدرالازین (BiDil) در دسترس میباشد که تنها جهت تجویز در نژاد آفریقایی ـ آمریکایی، مورد تأیید قرار گرفته است.

### مسدودکنندههای بتا و مسدودکنندههای کانال یونی

کارآزماییهای انجام شده با مسدودکنندههای  $\beta$  در مبتلایان به نارسایی قلبی برپایه این فرضیه است که تاکیکاردی شدید و عوارض جانبی سطوح بالای کاتکولامینها بر قلب، سبب سیر نزولی در مبتلایان به نارسایی قلبی میشود. نتایج حاصل از آنها واضحاً بیان میدارند که چنین درمانی اگر بسیار محتاطانه در دوزهای پایین آغاز شود مفید است زیرا مسدودکردن اثرات حمایتی کاتکولامینها به صورت حاد می تواند نارسایی قلبی را بدتر کند. چند ماه درمان محکن است، نیاز باشد تا بهبودی مشاهده شود. این بهبودی معمولاً شامل افزایش اندک کسر تخلیه، کندترشدن ضربان قلب و کاهش علائم می باشد. همان تخلیه، کندترشدن ضربان قلب و کاهش علائم می باشد. همان

گونه که قبلاً نیز ذکر شد، نشان داده شده است بیسووپرولول، کارودیلول، متوپرولول و نبیولول، مرگ و میر را کاهش میدهند.

بالعکس، داروهای مسدودکننده کلسیم به نظر میرسد هیچ نقشی در درمان مبتلایان به نارسایی قلبی نداشته باشند. اثرات سرکوبکنندگی آنها بر قلب می تواند نارسایی قلبی را بدتر کند. از سوی دیگر کاهش ضربان قلب با ایوابرادین (مسدود کننده  $I_{\rm f}$ ، فصل ۱۲ را ببینید) به نظر بسیار سودمند می باشد.

### ديژيتاليس

دیگوکسین در مبتلایان به نارسایی قلبی و فیبریلاسیون دهلیزی اندیکاسیون مصرف دارد. این دارو معمولاً تنها در صورتی تجویز می شود که مدرها و مهارکنندههای ACE نتوانند علائم را کنترل کنند. دیژیتالیس تنها در حدود ۵۰٪ بیماران با ریتم سینوسی طبیعی (معمولاً بیمارانی که اختلال عملکرد

سیستولی در آنها اثبات شده است) سبب رفع نارسایی قلبی می شود. در مبتلایان به فیبریلاسیون دهلیزی، نتایج بهتری حاصل می شود. اگر تصمیم گرفته شود که از یک گلیکوزید قلبی استفاده شود، دیگوکسین دارویی است که در اغلب موارد انتخاب می شود (و تنها دارویی است که در ایالات متحده موجود است). اگر علائم خفیف باشد بارگذاری (دیژیتالیزاسیون) آهسته با روش سریع مؤثر است (۱۲۵–۱۲۵۰ میلیگرم هر ۸ ساعت برای روش سریع مؤثر است (۱۲۵–۱۲۵۰ میلیگرم هر ۸ ساعت برای ۳ دوز و سپس ۲۵/۰–۱۲۵۰ میلیگرم در روز).

تعیین سطح بهینه اثر دیژیتالیس ممکن است مشکل باشد. متأسفانه، اثرات سمی ممکن است قبل از رسیدن به نقطه هدف درمانی بروز کنند. اندازه گیری سطوح دیگوکسین پلاسما در بیمارانی که به نظر میرسد به طور نامعمولی مقاوم یا حساس هستند مفید است. مقدار ۱ نانوگرم در میلی لیتر یا کمتر مناسب می باشد.

از آنجا که دیژیتالیس یک اثر اینوتروپیک مثبت متوسط اما دائمی دارد، می تواند از نظر تئوری تمام علائم و نشانههای نارسایی قلبی را برطرف کند. اگر چه این دارو اثر خالصی بر مرگ و میر ندارد، نرخ بستری و مرگ ناشی از نارسایی قلبی پیشرونده را به ازای افزایش مرگ ناگهانی، کم می کند. این مطلب مهم باید تذکر داده شود که نرخ مرگ و میر در بیماران با غلظتهای سرمی دیگوکسین کمتر از ۹/۰ نانوگرم در میلی لیتر کاهش و در بیماران با سطوح دیگوکسین بالاتر از ۱/۵ نانوگرم در میلی لیتر افزایش می یابد.

دیگر کاربرد بالینی دیژیتالیس

دیژیتالیس، به علت اثرات مقلد پاراسمپاتیکی خود که برای قلب انتخابی است، در کنترل آریتمی دهلیزی مفید است. در فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی، اثر سرکوبکنندگی این دارو بر هدایت دهلیزی - بطنی در کنترل ضربان بطنی بسیار شدید کمک میکند. دیژیتالیس در کنترل تاکیکاردی حملهای دهلیزی و گره دهلیزی - بطنی نیز استفاده شده است اما در حال حاضر، مسدودکنندههای کانال کلسیم و آدنوزین در این موارد ترجیح داده می شوند. دیگوکسین در مبتلایان به سندرم ولف ـ پارکینسون ـ وایت (Wolff-parkinson-white) و فـیبریلاسیون دهلیزی وانت حانموانحیان ممنوعیت دارد (فصل ۱۴ را ببینید).

#### سميت

دیگوکسین، با وجود مزایای محدود و خطرات شناخته شده، هنوز

به طور گسترده استفاده می شود و عوارض آن شایع است. در درمان عوارضی که به صورت تغییرات بینایی یا اختلالات گوارشی تظاهر می یابند، معمولاً به چیزی بیش از کاهش مقدار دارو نیاز نیست. اگر آریتمی قلبی موجود باشد و بتوان آن را مشخصاً به دیژیتالیس نسبت داد، ممکن است درمان جدی تری نیاز باشد. سطوح دیژیتالیس و پتاسیم سرم و نوار قلب باید همواره حین درمان سمیت قابل توجه دیژیتالیس کنترل شود. اگر وضعیت الکترولیتها غیر طبیعی باشد باید تصحیح گردد. (مطالب قبلی را ببینید).

اً ریتمیهای ناشی از دیگوکسین اغلب با کاردیوورسیون ا بدتر میشوند این درمان فقط باید در فیبریلاسیون بطنی ناشی از دیژیتالیس استفاده شود.

در مسمومیت شدید با دیژیتالیس، پتاسیم سرم در زمان تشخیص، بالا خواهد بود (به خاطر از دسترفتن پتاسیم از بخش داخل سلولی ماهیچه اسکلتی و دیگر بافتها). به علاوه، خودکاری قلب، معمولاً سرکوب شده است و عوامل ضد آریتمی تجویز شده در این شرایط ممکن است به ایست قلبی بیانجامند. چنین بیمارانی به بهترین وجه با قراردادن فوری کاتتر ضربانساز (Pacemaker) قلبی مـوقت و تـجویز آنـتیبادیهای ضد دیژیتالیس درمان میشوند. این آنتیبادیها، دیگوکسین و نیز گلیکوزیدهای قلبی بسیاری از گیاهان دیگر را تشخیص میدهند. این آنتیبادیها در رفع مسمومیت شدید با اغلب گلیکوزیدها بسیار سودمندند. همانگونه پیش از این اشاره شد این داروها در اکلامیسی و پرهاکلامیسی مؤثر است.

### درمان همزمانسازی مجدد قلب و درمان تعدیلگرهای انقباض پذیری قلبی

بیماران واجد ریتم سینوسی طبیعی و QRS پهن (مثلاً بیشتر از ۱۲۰ms (۱۲۰ms)، تا حدودی اختلال همزمانی در انقباض بطن راست و چپ دارند. همزمانی ضعیف انقباض بطن چپ به از بینرفتن برون ده قلبی می انجامد. نشان داده شده است که همزمانسازی مجدد، همراه با ایجاد ضربان در بطن چپ یا هر دو بطن، مرگ و میر در مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن که درمان طبی بهینه دریافت می دارند را، کاهش می دهد. کاربرد همیشگی ابزارهای الکتریکی در طول افت QRS در الکتروکاردیوگرام سبب افزایش انقباض پذیری می شود که احتمالاً با افزایش رهاسازی Ca

<sup>1-</sup> Cardioversion 2- Digoxin immune fab

<sup>3-</sup> Cardiac Resynchronization Therapy

قلب همراه است. کارآزماییهای بالینی اولیه جهت بررسی تعدیلگرهای انقباض قلبی در حال انجام و بررسی است.

### درمان نارسایی دیاستولیک قلبی

اغلب کارآزماییهای بالینی در بیمارانی انجام شدهاند که اختلال عملکرد سیستولیک داشتهاند لذا شواهدی که مبنی بر تقدم و تأخیر داروها وجود دارد مربوط به موارد نارسایی قلبی است که کسر جهشی در آنها حفظ شده است. اغلب مؤلفان از کاربرد گروههای دارویی مذکور حمایت میکنند. مطالعاتی در سال ۲۰۰۹ (SENIORs) پیشنهاد میکنند که نبیولول هم در نارساییهای سیستولیک و هم دیاستولیک کاربرد دارند. کنترل فشارخون بالا، اهمیت ویژهای دارد و همزمان سازی مجدد باید در صورت وجود بیماری عروق کرونر، مدنظر قرار گیرد. تاکیکاردی زمان پر شدن را محدود میکند لذا حداقل از دیدگاه نظری داروهای برادیکاردکننده فواید ویژهای دارند.

#### درمان نارسایی قلبی حاد

نارسایی قلبی حاد در مبتلایان به نارسایی مزمن به طور شایعی رخ میدهد. این حملات معمولاً با افزایش فعالیت، هیجان، افزایش نمک در رژیم غذایی، عدم پذیرش درمان طبی یا افزایش تقاضای متابولیک به علت تب، آنمی و غیره همراهند. یک علت بسیار شایع و مهم نارسایی حاد ـ با یا بدون نارسایی مزمن ـ انفارکتوس حاد میوکارد است.

اندازه گیری فشار شریانی، برون ده قلبی، شاخص کار ضربهای و فشار گوهای مویرگ ریوی به خصوص در مبتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد و نارسایی حاد میوکارد مفید است.

درمان داخل وریدی یک قانون در کنترل نارسایی قلبی حاد میباشد. از میان دیورتیکها، به کارگیری فوروسماید از سایرین شایعتر میباشد. دوپامین و دوبوتامین داروهایی با اثرات اینوتروپیک مثبت میباشند که دارای شروع اثری سریع و طول اثر کوتاه میباشند و جهت بیماران دچار کاهش شدید فشارخون،

مفید می باشند. لووسیمندان ، جهت مصرف در نارسایی حاد، در اروپا مورد تأیید قرار گرفته است که از دوبوتامین هیچ کم ندارد. از جمله داروهای متسعکننده عروقی که در بیماران دچار عدم جبران حاد مصرف می شود، می توان به نیتروپروساید، نیتروگلیسرین و نزیریتید اشاره نمود. کاهش پسبار، اغلب با بهبود کسر تخلیه همراه بوده است ولی مدرکی در بهبود شانس زندگی توسط این دارو وجود ندارد. تعداد اندکی از مبتلایان به نارسایی قلبی حاد، هاییوناترمی دارند که تصور می شود به علت افزایش فعالیت وازویرسین باشد. یک آنتاگونیست گیرنده  $V_{1a}$ V, به نام کونیوایتان ٔ جهت درمان تزریقی هایپوناترمی با حجم طبیعی" تایید شده است. کارآزماییهای بالینی متعددی اظهار داشتهاند که این دارو و آنتاگونیستهای ۷٫ مربوطه (تولواپتان<sup>†</sup>) ممکن است در بعضی مبتلایان به نارسایی قلبی حاد و هایپوناترمی مفید باشند. نهایتاً، به نظر نمی رسد آنتاگونیستهای وازوپرسین تا به حال سبب کاهش مرگومیر شده باشند. كارآزماييهاي باليني در حال بررسي فعال كنندههاي ميوزين نظير اومكامتيو مكارييل هستند.

#### پاسخ مطالعه مورد

بیمار کسر تخلیه پائین داشته و مبتلا به نارسایی سیستولیک قلبی است. وی تحت رژیم غذایی کم نمک و تحت درمان با داروی مدر (فورسماید ۴۰ میلیگرم دوبار در روز) قرار دارد. در این نوع درمان وی تا حدودی دچار تنگی نفس در فعالیت شده و میتواند بدون دیسپنه به راحتی دراز بکشد. داروی مهارکننده آنزیم مبدل آنژیوتانسین (ACEI) به رژیم درمانی وی اضافه میشود (انالاپریل ۲۰ میلیگرم دوبار در روز) و ظرف مدت چندین هفته وی احساس بهتری دارد با توجه به اینکه تنگی نفس وی در حین فعالیت همچنان ادامه دارد لذا با تجویز دیگوکسین (-7/4) میلیگرم به ازای هر روز تحمل با تجویز دیگوکسین (-7/4) میلیگرم به ازای هر روز تحمل وی نسبت به ورزش بهتر میشود. افزودن مسدودکنندههای (-7/4)

<sup>1-</sup> Levosimendan

<sup>2-</sup> Conivaptan

<sup>3-</sup> Euvolemic hyponatremia

<sup>4-</sup> Tolvaptan

### PREPARATIONS AVAILABLE



Generic name	available as	Generic name	available as
DIURETICS	See Chapter 15	Eprosartan	Generic, Teveten
STATE OF THE STATE	DIGITALIS	Irbesartan	Generic, Avapro
Digoxin	Generic, Lanoxin, Lanoxicaps	Losartan	Generic, Cozaar
	DIGITALIS ANTIBODY	Olmesartan	Benicar
Digoxin immune fab	Digibind, DigiFab	Telmisartan	Generic, Micardis
(ovine)		Valsartan	Diovan
SYMPATHOM	IMETICS USED IN HEART FAILURE		BETA BLOCKERS
Dobutamine	DOBUTamine	Bisoprolol	Generic, Zebeta
Dopamine	Generic, Intropin	Carvedilol	Generic, Coreg
ANGIOTENSIN-	CONVERTING ENZYME INHIBITORS	Metoprolol	Generic, Lopressor, Toprol XL
Benazepril	Generic, Lotensin	Nebivolol	Bystolic
Captopril	Generic, Capoten	ALDO	STERONE ANTAGONISTS
Enalapril	Generic, Vasotec, Vasotec I.V.	Eplerenone	Generic, Inspra
Fosinopril	Generic, Monopril	Spironolactone	Generic, Aldactone
Lisinopril	Generic, Prinivil, Zestril		OTHER DRUGS
Moexipril	Univasc	Bosentan	Tracleer
Perindopril	Aceon	Hydralazine	Generic
Quinapril	Generic, Accupril	Hydralazine plus isosor-	BiDil
Ramipril	Generic, Altace	bide dinitrate	
Trandolapril	Generic, Mavik	Isosorbide dinitrate	Generic, Isordil
ANGIOT	ENSIN RECEPTOR BLOCKERS	Milrinone	Generic, Primacor
Candesartan	Atacand	Nesiritide	Natrecor

19	1
oub:	1
clege	
عاي	ı
ورد	
استغ	
1000	
ر نار	1
سايع	
قار	
ي (قصا	l
-7	ŀ
1	ı
	- Aller
	ı
	ı

			15. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5	70-33-
كاربردهاى بالينى فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي	اثرات	مكانيسم اثر	¿ 42,60
				ديورتيكها
نارسایی قلبی حاد و مزمن. خوراکی و وریدی: طول اثر ۲۴ ساعت. سمیت: کاهش حجم		افزایش ترشح آب و نمک. کاهش پیش و	ديورتيک لوپ، كاهش بازجذب NaCl و	• فوروزمايد
افـزايش فشـارخـون شـديد. خون، هيپوكالمى، هيپوتانسيون ارتوستاتيك، سـميت شـنوايـي،		پس بار قلبی، کاهش ادم ریوی و محیطی	XCI در بازوی ضخیم صعودی هنله در	
ی ادم آلرژی به سولفونامیدها	وضعيتهاي ادم		نفرون (فصل ۱۵ را ببینید)	
نارسايي مرزمن خفيف. تنها به صورت خوراكي - طول اثر ٢٢-١١ ساعت سميت:	نــارسايي م	همچون فوروزمايد ولي كمتر مؤثر است	كاهش بازجذب NaCl در توبول ييچيده	<ul> <li>ھیدروکلروتیازید</li> </ul>
هييرتانسيون خفيف ـ شديد. هـــييوناترمي، هــيپوكالمي، هــيبرگليسمي، هــيبراوريسـمي،	هييرتانسيون		ديستال	
هیپرکلسیوری، کاهش مرگ و هیپرلیپیدمی، آلرژی به سولفونامید	هيهركلسيورك			
مير مشاهده نشده است.	مير مشاهده			
		اسید اتاکرینیک، یک سولفونامید نیست.	• سه ديورتيک ديگر لوپ: بومتانيد و تورزمايد مشابه فوروزمايد هستند، اسيد اتاکرينيک، يک سولفوناميد نيست.	• سه ديورتيک ديگر ل
		ئوكينتيك متفاوت هستند.	<ul> <li>بسيارى ديگر از تيازيدها: اساساً مشابه هيدروكلروتيازيد، تنها در فارماكوكينتيك متفاوت هستند.</li> </ul>	• بسیاری دیگر از تیاز،
			لوسترون	أنتاكونيستهاي ألدوسترون
نارسايي قالبي مزمن، خوراكي، طول اثر: ٢٣٠٣ ساعت (شروع و پايان اثر أهسته		افرايش ترشع أب و نمك، كاهش	باوى كيرنده هاى سيتويلاسمى	· layer ing Kitagi
الدوسترونيسم (سيروز، تومور است). سميت: هيپركالمي، اثرات أنتي أندروژن	ألدوسترونيس	g میر کاهش مرگ و میر	الدوسترون در توبولهاي جمعكننده	
بير تانسيون	آدرنال)، هيپرتانسيون		نفرون، اثرات احتمالي غشايي	
		ات ضد آندروژن واضح	<ul> <li>المرنون: مشابه اسپيرينولاكتون؛ اثر ضد الدوسترون انتخابي تر؛ فاقد اثرات ضد أندروژن واضح</li> </ul>	• ايلرنون: مشابه اسپير

أنتاكونيستهاي أنزيو تانسين مهار AII به AII به AII با AII به AII به AII به AII با اتساع آرتریول ها و وریدها. کاهش ترشح نارسايي قسلبي مىزمن، خوراكي. نيمه عمر: ٢-٢ ساعت، در صورت تجويز دوزهاي بالا،

ألدوسترون. افزايش برون ده قلبي. كاهش giremodeling قلبي فشارخون بالا، بيماري كليوي ديابتي، كاهش مرگ و مير

٢٢-٢٢ ساعت. سميت: سرفه، هيپركالمي، ادم أنژيونوروتيك. تداخلات: اثرات مضاعف با ساير أنتاگونيستهاي آنژيوتانسين شبيه مهاركنندههاي ACE

خوراكس، طول اثر: ٨-۶ ساعت. سميت: هيپركالمي، ادم

مشاهده نشده است.

تمامی اثرات بر سطح گیرندههای AT<sub>1</sub> شبیه مهارکنندههای ACE

در بیمارانی که نسبت به مهارکنندههای ACE تحمل ندارند، به کار می رود. أنثريوتانسين آئزيونوروتيك. تداخلات: اثرات فزاينده با ساير آنتاگونيستهاي

انالاپریل، بسیاری از دیگر مهارکنندههای ACE همچون کاپتوپریل

كاندسارتان، بسيارى ديگر از AARB: همچون لوسارتان

· Lewleti

(ARBs)

- Kito لوككنندههاي

را از بين مي برد.

(ACEI)

كاپتوپريل

ئىسۇ يوتانسىن

أنزيم تبديلكننده مهار أنزيم

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات	مكانيسم اثر	¿4,54,60
				بلوککنندههای بتا
خوراکی، طول اثر ۲۱۰۰ ساعت. سمیت: برونکواسپاسم، ایر کاری بارگ می بیدان آن آن	نارسایی قبلبی میزمن: کیکردن بیشفت کاهد	كاهش ضربان قلب كاهش فشارخون، اثات كم شناخته شاه، كاهش مركي،	ههارکننده رقابتی گیرنده $eta_1$ (فصل ۱۰ را سنند)	• كاروديلول
براسی دردی، بنول بروه دهبیری - نصبی - عدم چنران فنبی حاد. جهت مطالعه بیشتر سمیت و تداخلات فصل ۱۰ را بیینید.	مرگ و میر در نارسایی قلبی	نارسایی قلبی		
	شدید و متوسط بسیاری از			
	دیکر اندیکاسیونها در فصل ۱۰			
		نارسایی قلبی را کاهش می دهند.	<ul> <li>متوبرولول، بیسوبرولول: بلوککننده گروه انتخابی از βکه مرگ و میر نارسایی قلبی را کاهش می دهند.</li> </ul>	• متوپرولول، بیسوپرولول
				گلیکوزید قلبی
خوراكم، تزريقي. طول اثر: ٢٠٤٠ ساعت. سميت: تهوع،	نارسايي قسلبي مزمن	افزايش انقباض يذيرى قلبى، اثرات مقلد	oplozice ostra+ K+ ATPase origi	• دیگوکسین (سایر
استفراغ، اسهال، أريتمي هاي قلبي	علامتدار. ضربان سريع بطني	پاراسمپاتیک (کاهش ریتم سینوسی و	به کاهش خروج *Ca <sup>2+</sup> و افزایش <sup>+2</sup> Ca	گلیکوزیدها در خارج از
	در فيبريلاسيون دهليزي. به	كاهش انقباضات دهليزي - بطني)	ذخيره در شبكه ساركويلاسمي مي شود	أمريكا مصرف
	طور قاطعانه كاهش مرگ و			مىشوند)
	مير مشاهده نشده است.	And the state of the same of the same	Control Marie Control of the State of the St	
				متسعكنندهها
خوراكي: طول اثر ٦٦ ساعت. سميت: هيپوتانسيون وضعيتي	نارسایی قلبی حاد و مزمن،	اتساع وریدی. کاهش پیش بار و کشش	رهاسازی اکسید نیتریک (NO).	مستسعكنندههاي
تاكي كاردي، سردرد. تداخلات: اثرات مضاعف با ساير متسع	أنثرين	بطني	فعال سازی گوانیل سیکلاز (فصل ۱۲ را	وريدى
کنندههای عروقی و اثرات سینرژیک با مهارکنندههای ۵ -			بيينيد)	• ايزوسوربايد
فسفودى استراز				دىنيترات
خوراکی: طول اثر ۲۱۲ ساعت. سمیت: تاکیکاردی، احتباس	هــيدرالازيـن هـمراه بـا	كاهش فشارخون و پس بار كه منجر به	احتمالاً افزايش سنتر NO در اندوتليوم	مستسعكنندههاي
مايع، سندرم شبهلوپوس	نیترانها، مرگ و میر را	افزايش برون ده قلبي مي شود	(فصل ۱۱ را ببینید)	شرياني
	كاهش دادماند			• هيدرالازين
تنها به صورت تزريقي، طول اثر: ٢-١ دقيقه. سميت: اثرات	نارسايي حاد جبراننشده	اتساع عروقی واضح، کاهش پیشبار و	افزایش خود به خود NO فعالکردن	مستسعكنندههاي
كاهنده شديد فشارخون، مسموميت با تيوسيانات و سيانيد.	قلبي. اورژانس هاي فشارخون	پس،بار	گوانیلیل سیکلاز	شریانی و وریدی
سمست: اثرات مضاعف با سان متسع کنندههای عیمة	(فشارخهن بدخيم)			<ul> <li>نيتروپروسايد</li> </ul>

زيرگروه مكانيسم اثر	اگونیستهای گیرندههای آدرنرژیک بتا • دوبوتامین آگونیست استخابه	cAMP		• ceyloni Petimon	باعث ف	مىشود	بيهر يدينها • اينامرينون، مهاركتنده	ميلى رينون تجزيه CAMP	Tanking Tanking	پيتيد ناتر يورتيک • نزيرينيد تحريک	сСВМР
اثر	ا <b>ی آدرنرژیک بتا</b> آگونیست انتخابی <sub>ا</sub> گر.افزایش سنتر			أكونيست كيرنده دويامين، دوزهاى بالا	باعث فعاليت كيرنده هاى α و β هم	Salay Physics March	مهاركننده فسفودي استراز نوع ۴ كاهش	cAN	SACTOR COLUMN	تحریک گیزندههای BNP افزایش	
اثرات	افزایش قدرت انتقباضی قبلب و برون ده	قلبي		افزايش جريان خون كليوى. دوزهاى بالا	باعث افزایش نیروی قلب و فشارخون	مىشود	متسع كنندههاى عروقي، مقاومت عروقي	محيطي را مسي كاهند. هسمچنين	انقباض يذيرى قلبى را افزايش مىدهند	اتساع عروق ديورز	
كاربردهاي باليني	نارسایی حاد جبراننشده	قىلبى. درمان مىتناوب در	نارسایی مزمن باعث کاهش علامه میشود	نارسایی حاد قبی	جبران نشده، شوک		نارسايي قلبي حاد جبران	نشده. افرایش مرگومیر در	نارسايي مزمن	نارسایی جبران نشده حاد،	کاهش مرگ و میر مشاهده نشده است.
فارما كوكينتيك، سميت، تداخلات	تنها به صورت VL طول اثر: چند دفیقه. سمیت: آریتمی ها.	تداخلات اثرات مضاعف: با ساير داروهاي مقلد سمپاتيک		تنها فرم تزريقي موجود است. طول الر چند دقيقه سميت:	أريتمى ها. تداخلات: اثرات مضاعف با ساير داروهاى مقلد	سمپاتیک	تنها VL طول اثر: ۲۶ ساعت، سميت: آريتمي ها. تداخلات:	اثرات مضاعف با ساير داروهاي آريتميزا	Continued and with the fight.	تـنها VI طول اثر: ۱۸ دقیقه. سمیت: آسیب کلیوی، افت	فشارخون، ممکن است مرگ و میر را افزایش دهد.



# داروهای مورداستفاده در آریتمیهای قلبی

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مور

بیمار خانم معلم بازنشسته ۶۹ سالهای است که با سابقه یک ماههای از تپش قلب، تنگی نفس متناوب و خستگی مراجعه کرده است. او همچنین سابقهای از فشارخون بالا دارد. ECG مؤید فیبریلاسیون دهلیزی همراه با ضربان بطنی ۱۲۲ بار در دقیقه و علایم هیپرتروفی بطن چپ میباشد. برای او داروی ضد انعقاد وارفارین آغاز میشود و تحت درمان با متوپرولول آهسته رهش با دوز ۵۰mg/d قرار میگیرد. هر چند پس از ۷ روز، ریتم ضربان به ریتم سینوسی طبیعی برمیگردد ولی طی

ماه آینده، وی از بعضی حملات متناوب تپش قلب و خستگی شکایت میکند. ثبت، پیوسته ECG، طی ۴۸ ساعت، بر فیبریلاسیون دهلیزی حملهای با ضربان قلب ۱۱۴–۸۸ ضربه در دقیقه دلالت میکند. اکوکاردیوگرام مؤید کسر تخلیه ۳۸ درصد بدون وجود اختلال لوکالیزه در حرکت جداره قلب میباشد. آیا در این مرحله از درمان، شما داروی ضد آریتمی را جهت حفظ ریتم سینوسی طبیعی آغاز میکنید؟ در این صورت چه دارویی را انتخاب میکنید؟

آریتمیهای قلبی مشکلات شایعی در کلینیک هستند که تا ۲۵٪ بیماران تحت درمان با دیژیتالیس، ۵۰٪ بیماران تحت بیهوشی و بیش از ۸۰٪ مبتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد را درگیر میکنند. آریتمیها ممکن است به درمان نیاز داشته باشند زیرا ریتمهایی که بیش از حد تند، بیش از حد کند یا ناهمزمان باشند، قادرند برون ده قلبی را کاهش دهند. بعضی از آریتمیها می توانند منجر به اختلالات جدی تر یا حتی کشنده تری در ریتم شوند؛ به عنوان مثال دپلاریزاسیونهای زودرس بطنی می توانند زمینه ساز فیبریلاسیون بطنی باشند. در چنین بیمارانی، ممکن است داروهای ضد آریتمی و به خصوص این واقعیت که این خطرات داروهای ضد آریتمی و به خصوص این واقعیت که این داروها می تواند منجر به آریتمیهای کشنده شوند، سبب ارزیابی مجدد خطرات و فواید نسبی آنها شده است. به طور کلی، به دلایل مذکور، باید از درمان آریتمیهای بدون علامت یا با علائم دک اجتناب نمود.

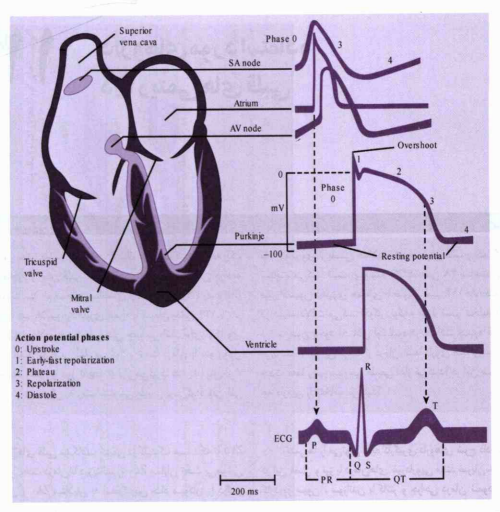
آریتمیها را میتوان با به کارگیری داروهای شرح داده شده در این فصل و نیز با درمانهای غیردارویی مانند ضربانسازها، کاردیوورسیون آ، سوزاندن با کاتتر و جراحی درمان نمود. این فصل فارماکولوژی داروهایی را شرح میدهد که با عمل مستقیم بر غشأ سلولهای قلبی سبب سرکوب آریتمیها میشوند. درمانهای دیگر به طور مختصر مورد بحث قرار گرفتهاند (کادر: درمان غیر دارویی آریتمیهای قلبی را ببینید).

### الكتروفيزيولوثى ريتم طبيعي قلب

تکانه الکتریکی که انقباض طبیعی قلب را فعال میکند، به فواصل منظمی (معمولاً با فرکانس ۱۰۰–۶۰ ضربان در دقیقه) از گره سینوسی دهلیزی ( $(SA)^T$  منشأ میگیرد ( $(ML 1-1)^T$ ). این تکانه به سرعت در دهلیز گسترش یافته و وارد گره دهلیزی

Pacemakers 2- Cardioversion

<sup>3-</sup> Sinoartrial nod

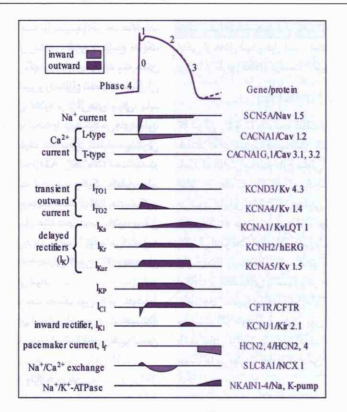


شکل ۱-۱۴ نمای شماتیک قلب و فعالیت الکتریکی طبیعی قلب (ثبت داخل سلولی از نواحی نشان داده و ECG). گره سینوسی – دهلیزی (SA) گره دهلیزی (ECG) و سلولهای پورکنژ، فعالیت ضربان سازی دارند (فاز ۴ دپلاریزاسیون). ECG تظاهر امواج دپلاریزاسیون و رپلاریزاسیون قلب بر سطح بدن است. موج P با دپلاریزاسیون دهلیزی، QRS با دپلاریزاسیون عضله بطنی و موج T با دپلاریزاسیون بطنی ایجاد میگردند. بنابراین، فاصله PR برابر زمان هدایتی از دهلیز به بطن و طول مدت QRS نمایاتگر زمان لازم برای فعال شدن تمام سلولهای بطنی (یعنی زمان هدایت داخل بطنی) می اشند. فاصله QT با صلح کرد به بطن و عمل بطنی را منعکس می نماید.

بطنی (AV) می شود. این گره، به طور طبیعی تنها راه هدایتی بین دهلیزها و بطنها می باشد. هدایت در گره دهلیزی بطنی کند بوده و به ۱/۵۰ ثانیه زمان نیاز دارد (این تأخیر، زمانی را فراهم می آورد تا انقباض دهلیزی بتواند خون خود را به داخل بطنها بریزد). سپس تکانه در طول سیستم هیس ـ پورکنژ پیشروی کرده و تمام قسمتهای بطن را فرا می گیرد. این هدایت از سطح اندوکاری نزدیک آپکس قلب آغاز شده و در سطح اپی کاردی در

قاعده قلب خاتمه می یابد. فعال شدن بطنها در کمتر از ۰/۱ ثانیه کامل می شود؛ بنابراین، در حالت طبیعی، انقباض تمام عضلات بطنی همزمان بوده و از نظر همودینامیک مؤثر است.

آریتمی ها، دپلاریز اسیون های قلبی هستند که در یک یا چند جنبه، از روند فوق منحرف شده اند: بدین معنی که در منشأ تکانه، سرعت یا نظم آن یاهد ایتش اختلال وجود دارد.



شکل ۲-۱۴ نمای شماتیک تغییرات نفوذپذیری یونها و فرآیندهای انتقالی که طی پتانسیل عمل و دوره دیاستولی متعاقب آن رخ می دهند. رنگ زرد (خاکستری کمرنگ) نمایانگر جریانهای غشایی رو به داخل (دپلاریزه کننده)، رنگ آبی (خاکستری پررنگ) نمایانگر جریانهای غشایی رو به خارج (رپلاریزه کننده) هستند. انواع متعددی از جریانهای پتاسیمی و کلسیمی با حساسیتهای متفاوت به داروهای مسدودکننده، شناسایی شدهاند. در سمت راست شکل لیست ژنها و پروتئینهایی که مسؤول هر نوع کانال یا ناقل میباشند نشان داده شده است.

اساس يوني فعاليت الكتريكي غشأ

پتانسیل ترانس ممبران اسلولهای قلبی با غلظت یونهای پتانسیل ترانس ممبران اسلولهای قلبی با غلظت یونهای متعدد عمدتاً سدیم (Na<sup>+</sup>)، پتاسیم (K<sup>+</sup>)، کلسیم (Ca<sup>2+</sup>) و کلر میباشد. این یونهای محلول در آب قادر نیستند در پاسخ به گرادیان الکتریکی و غلظتی خود، آزادانه در عرض غشأ سلولی لیپیدی انتشار یابند و برای این منظور، نیاز به کانالهای آبی (پروتئینهای ویژهای که منفذ ایجاد میکند) دارند. بنابرایس سیکل قلبی که این کانالها باز هستند، از عرض غشأ عبور میکند. حرکت یونها جریانهای ایجاد میکند که اساس میکنند. حرکت یونها جریانهای ایجاد میکند که اساس نیتانسیل عمل قلبی را تشکیل میدهند. هر یک از این کانالها نسبتاً برای یک یون اختصاصی بوده و تصور میشود عبور یون از نسبتاً برای یک یون اختصاصی بوده و تصور میشود عبور یون از این کانالها آنها تـ وسط دریـچههایی (پـروتئینهای انـعطافپذیری از

زنجیرههای پپتیدی که کانالهای پروتئینی را میسازند) کنترل شود. هر نوع کانال، دریچهای مخصوص به خود دارد (تصور میشودکانالهای سدیم، کلسیم و بعضی از کانالهای پتاسیم هر یک دو نوع دریچه داشته باشند). کانالهای اصلی مسئول پتانسیل عمل قلبی (سدیم، کلسیم و چند نوع پتاسیم) با تغییر ولتاژ در غشاء سلولی باز و بسته میشوند (این کانالها حساس به ولتاژ هستند). اغلب با تغییرات غلظتهای یونی و شرایط متابولیک تنظیم میشوند و بعضی از کانالهای پتاسیمی، عمدتاً حساس به لیگاند می باشند تا ولتاژ.

همه جریانهای یونی که در حال حاضر گمان می رود بر پتانسیلهای عمل قلبی تأثیر داشته باشند، در شکل ۲–۱۴، شرح داده شدهاند. در حالت استراحت، اکثر سلولها نسبت به سدیم نفوذپذیری زیادی ندارند اما در آغاز هر پتانسیل عمل، کاملاً

نسفوذپذیر مسی شوند (ادامسه را بسینید). در اصطلاحات الکتروفیزیولوژی، هدایت کانال سدیمی سریع در پاسخ به یک محرک دپلاریزه کننده به طور ناگهانی افزایش می یابد و به همین ترتیب با هر پتانسیل عمل، کلسیم وارد سلول شده و پتاسیم از آن خارج می گردد. بنابراین، سلول علاوه بر کانالهای یونی، باید مکانیسمهایی داشته باشد تا با ایجاد یا حفظ گرادیانهای یونی، شرایط یونی پایداری در دو طرف غشا برقرار نماید. مهمترین مکانیسم فعال، پمپ سدیم (Na+/K+ ATPase) است که در فصل ۱۳ شرح داده شده است. این پمپ و دیگر حاملین یونی فعال با حفظ گرادیانهای لازم جهت انتشار از کانالهای مذکور، فعال با حفظ گرادیانهای لازم جهت انتشار از کانالهای مذکور، به طور غیر مستقیم در پتانسیل غشاً دخیلند. به علاوه، بعضی پمپها و مبادله کنندهها یک جریان خالص تولید می کنند (به عنوان مثال با مبادله ۳ یون +Na به ازای ۲ یون (K-1) و به همین دلیل "الکتروژنیک" خوانده می شوند.

وقتی غشأ سلول قلبی نسبت به یک یون خاص نفوذپذیر شود، (یعنی زمانیکه کانالهای انتخابی آن یون باز هستند)، حرکت آن یون از خلال غشأ سلولی توسط قانون اهم تعیین می شود:

هدایت توسط خصوصیات پروتئینی هر کانال یونی تعیین مى شود. ولتار به معنى اختلاف بين پتانسيل غشايى واقعى و پتانسیل غشایی است که در آن حتی در صورت بازبودن کانالها هیچ جریانی وجود ندارد (پتانسیل معکوس<sup>۳</sup>). به عنوان مثال در مورد سدیم، در یک سلول قلبی در حال استراحت یک گرادیان غلظتی قابل ملاحظه (۱۴۰ میلیمول بر لیتر +Na در خارج و ۱۰-۱۵ میلیمول بر لیتر \*Na در داخل) و یک گرادیان الکتریکی (۰ میلیولت در خارج، ۹۰– میلیولت در داخل) وجود دارد که +Na را به داخل سلول می کشد. سدیم در حالت استراحت به دلیل بسته بودن کانالهای سدیمی وارد سلول نمی شود؛ با بازشدن کانالهای سدیمی، ورود مقادیر زیاد یون +Na به داخل سلول سبب فاز صفر دپلاریزاسیون پتانسیل عمل می گردد. این شرایط برای یونهای \*K در سلول قلبی در حالت استراحت کاملاً متفاوت است. در مورد +K گرادیان غلظتی (۱۴۰ میلیمول بر لیتر در داخل و ۴ میلیمول بر لیتر در خارج) \*K را به خارج سلول میراند ولی گرادیان الکتریکی آن را به داخل سلول میکشد، بدین معنی که گرادیان رو به داخل در تعادل با گرادیان رو به خارج است. در حقیقت، کانالهای پتاسیمی ویژهای (کانالهای "تصحیحکننده ٔ جریان رو به داخل") در سلول در

حالت استراحت باز هستند اما به دلیل وجود این تعادل جریان اندکی از خلال آنها برقرار است. تعادل یا پتانسیل معکوس یونها از طریق تعادل نرنست<sup>۵</sup> تعیین میشود:

$$\mathbf{E}_{\text{ion}} = \text{SN} \times \log \left( \frac{\mathbf{C}_{\text{e}}}{\mathbf{C}_{\text{i}}} \right)$$

که در آن  $_{0}C_{i}$  به ترتیب غلظتهای خارج و داخل سلولی هستند که در ضرایب فعالیتشان ضرب شدهاند. توجه داشته باشید که افزایش پتاسیم خارج سلولی  $_{0}E_{k}$  را بیشتر میکند. اگر این اتفاق رخ دهد، غشا تا زمانی که  $_{0}E_{k}$  جدیدی حاصل شود، دپلاریزه می شود. بنابراین غلظت خارجسلولی پتاسیم و عملکرد کانال تصحیح کننده جریان رو به داخل، عوامل عمدهای هستند که پتانسیل استراحت غشأ سلول قلبی را تعیین می کنند. شرایط مورد نیاز جهت کاربرد تعادل نرنست، در نقطه حدا کثر تحریک (با استفاده از غلظتهای پتاسیم) و در حین استراحت (با استفاده از غلظتهای سدیم) در اکثر سلول های قلبی غیر ضربان ساز تقریباً مهیاست. اگر نفوذپذیری هردو یون پتاسیم و سدیم قابل توجه باشد، تعادل نرنست پیش بینی کننده خوبی برای پتانسیل غشا نیست اما می توان از تعادل گولدمن ـ هوچکین ـ کتر  $_{0}$  استفاده نیست اما می توان از تعادل گولدمن ـ هوچکین ـ کتر  $_{0}$ 

$$\mathbf{E}_{\mathrm{mem}} = \text{FN} \times \mathrm{Log}\left(\frac{\mathbf{P}_{\mathrm{k}} \times \mathbf{K}_{\mathrm{e}} + \mathbf{P}_{\mathrm{Na}} \times \mathbf{Na}_{\mathrm{e}}}{\mathbf{P}_{\mathrm{k}} \times \mathbf{K}_{\mathrm{i}} + \mathbf{P}_{\mathrm{Na}} + \mathbf{Na}_{\mathrm{i}}}\right)$$

در سلولهای ضربان ساز (چه طبیعی چه نابجا)، دپلاریزاسیون خود به خودی (پتانسیل ضربان ساز) حین دیاستول رخ میدهد (فاز ۴ شکل ۱-۱۴). این دیلاریزاسیون حاصل افزایش تدریجی جریان دیلاریزه کننده از کانالهای یونی ویژهای است که با هیپریلاریزاسیون تحریک شدهاند (که I یا I نامیده میشوند). در سلولهای گره I<sub>r</sub> ،SA به صورت کلی به نام جریان funny نامیده می شود اگرچه که آن به جریان رو به داخل فعال شده توسط هايپرپولاريزاسيون است. كانالهاى فعال شده هایپرپولاریزاسیون در گره سینوسی به خانواده کانالهای وابسته به ولتاژ (HCN1-HCN4) تعلق دارد. این گیرنده، دومن متصل به نوكلئوتيدهاي حلقوي هستند و فعاليت أنها توسط cAMP تنظیم می شود. HCN4 اصلی ترین ایزوفرمی است که در گره سینوسی دهلیزی بیان می شود و با گیرندههای  $\beta_2$  آدرنرژیک در یک محل قرار دارند و نزدیکی این ارتباط با گیرندههای  $\beta_2$ ممکن است نقش مؤثری در کنترل خودمختار ضربان قلب ایفا کند. اثر تغییرات پتاسیم خارج سلولی در یک سلول ضربان ساز پیچیدهتر

2- Electrogenic

4- Rectifier

<sup>1-</sup> Net current

<sup>3-</sup> Reversal potential

<sup>5-</sup> Nernst

<sup>6-</sup> Goldman-Hodgkin-Katz

#### اثرات پتاسیم

اثرات تغییر سطح سرمی پتاسیم بر مدت پتانسیل عمل قلبی، سرعت ضربان ساز و آریتمی ها، اگر این تغییرات فقط بر اساس تغییرات در گرادیان الکترومغناطیسی پتاسیم پیش بینی شوند، می تواند تا حدودی متناقض جلوه کند. با این وجود در قلب، تغییر غلظت پتاسیم سرمی اثر دیگری نیز دارد و آن تغییر هدایت پتاسیم (افزایش پتاسیم خارج سلولی، هدایت پتاسیم را افزایش میدهد) است که مستقل از تغییرات نیروی الكتروشيميايي بوده و اكثراً اين اثر غلبه مي يابد. در نتيجه در هيپركالمي كاهش طول پتانسيل عمل، كندشدن هدايت، كاهش سرعت ضربان ساز وكاهش توليد أريتمي توسط ضربان ساز مشاهده می شود. بالعکس اثراتی که در هیپوکالمی مشاهده میگردند، عبارتند از: طولانی شدن مدت پتانسیل عمل، افزایش سرعت ضربان ساز و افزایش تولید أريتمي توسط ضربان ساز. به علاوه به نظر ميرسد، سرعت ضربان ساز و آریتمی هایی که سلول های ضربان ساز نابجا را درگیر میکنند، در مقایسه با سلولهای گره سینوسی دهلیزی، به تغییرات غلظت پتاسیم سرمی حساس تر باشند. این اثرات پتاسیم سرمی بر قلب احتمالاً مسئول افزایش حساسیت عوامل ضد أریتمی مسدودکننده کانال پتاسیمی (كينيدين و سوتالول) طي هيپوكالمي ميباشند. (مانند افزایش طول پتانسیل عمل و تمایل به ایجاد [(torsades de pointes)] چرخش نوک قلب].

از یک سلول غیر ضربان ساز است زیرا اثر بر نفوذپذیری پتاسیم در یک ضربان ساز با اهمیت تر است (کادر: اثرات پتاسیم را ببینید). در یک ضربان ساز به خصوص یک ضربان ساز نابجا، نتیجه نهایی افزایش پتاسیم خارج سلولی، کندشدن یا توقف ضربان ساز است. بالعکس، هیپوکالمی، اغلب ضربان سازهای نابجا را تسهیل می کند.

#### غشاء سلول فعال

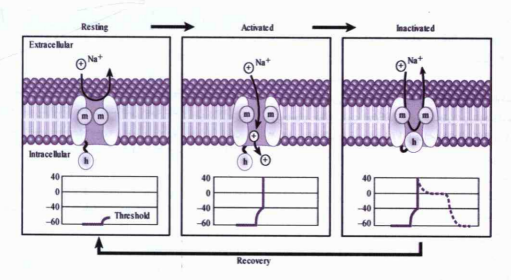
در سلولهای دهلیزی، پورکنژ و بطنی طبیعی، بخش صعودی پتانسیل عمل (فاز  $\cdot$ ) وابسته به جریان سدیم است. از نظر عملکردی، بهتر است که جریان سدیم در سه حالت کانالی توصیف شود (شکل  $^-14$ ). پروتئین کانال سدیم قلبی کلون شده است و در حال حاضر مشخص شده است که حالات مختلف کانال در واقع بیانگر شکلهای فضایی متفاوت این پروتئین

میباشند. به علاوه نواحی پروتئینی که رفتارهای ویژه دارند (مانند حسکردن ولتاژ، تشکیل سوراخ، غیرفعالسازی) در حال حاضر شناخته شدهاند. دریچههایی که در ادامه و در شکل ۳–۱۴ شرح داده شدهاند، نمایانگر این نواحی هستند.

دپلاریزاسیون این سلولها تا ولتاژ آستانه منجر به بازشدن دریچههای فعال سازی (m) کانالهای سدیمی می شود (m - 1) وسط). اگر دریچههای غیرفعال سازی (h) این کانالها قبلاً بسته شده باشند، کانالها باز یا فعال هستند و نفوذپذیری سدیم واضحاً افزایش یافته و از نفوذپذیری هر یون دیگری بیشتر می شود. بنابراین سدیم خارج سلولی در جهت گرادیان الکتروشیمیایی خود به داخل سلول انتشار می یابد و پتانسیل غشا سریعاً به پتانسیل تعادلی سدیم  $E_{Na}$   $E_{Na}$  در صورتی که اگر سریعاً به پتانسیل تعادلی سدیم  $E_{Na}$   $E_{Na}$  با بسته در یوت است) می رسد. این جریان سدیمی شدید، بسیار کوتاه میلی ولت است) می رسد. این جریان سدیمی شدید، بسیار کوتاه است زیرا بازشدن دریچههای m به دنبال دپلاریزاسیون، سریعاً با بسته شدن دریچههای m و غیر فعال شدن کانالهای سدیمی دنبال می شود (شکل m-11 سمت راست).

اکثرکانالهای کلسیمی به شیوهای که به نظر می رسد مشابه کانالهای سدیمی باشد، فعال و غیر فعال می گردند، اما در فراوان ترین نوع کانال کلسیم قلبی (نوع "L")، تغییر از یک حالت به حالت دیگر آهسته تر و در پتانسیلهای مثبت تر صورت می گیرد. کفه پتانسیل عمل (فازهای ۱ و ۲)، پایان یافتن بخش می گیرد. کفه پتانسیل عمل (فازهای ۱ و ۲)، پایان یونهای اعظم جریان یونهای سدیم، افزایش و کاهش جریان یونهای کلسیم و ایجاد تدریجی یک جریان پتاسیمی رپلاریزه کننده را منعکس می کند.

رپلاریزاسیون نهایی (فاز  $\Upsilon$ ) پتانسیل عمل، از غیر فعال شدن کامل کانالهای سدیمی، کلسیمی و افزایش نفوذپذیری پتاسیم ناشی می شود، به گونهای که پتانسیل غشا بار دیگر به پتانسیل تعادلی پتاسیم می رسد. عمده جریانهای پتاسیمی در فاز  $\Upsilon$  ریالاریزاسیون شامل یک جریان پتاسیمی فعال کننده سریع  $\Upsilon$  و یک جریان پتاسیمی فعال کننده کند  $\Upsilon$  و یک جریان پتاسیمی گاهی با هم تحت عنوان  $\Upsilon$  و میباشند. این دو جریان پتاسیمی گاهی با هم تحت عنوان  $\Upsilon$  و مرد بحث قرار میگیرند. شایان ذکر است که یک جریان پتاسیمی متفاوت (متمایز از  $\Upsilon$  و اله و کنر است ریلاریزاسیون را در سلولهای گره سینوسی دهلیزی کنترل کند. این مطلب توجیه کننده آن گره سینوسی داروهای مسدودکننده  $\Upsilon$  این مطلب توجیه کننده آن ریلاریزاسیون را در سلولهای پورکنژی و بطنی افزایش دهند اما اثر اندکی بر ریلاریزاسیون گره سینوسی دهلیزی دارند (کادر: اساس مولکولی و ژنتیکی آریتمیهای قلبی را ببینید).



شکل ۳–۱۴ بنمای شماتیک تغییر کانالهای \*Na به ساختارهای فضایی متفاوت در طول پتانسیل عمل قلبی. انتقال بین حالات در حال استراحت، فعال شده و غیرفعال شده، بستگی به پتانسیل غشأ و زمـان دارد. دربـچه فـعالسازی بـا m و دربـچه غـیر فـعالسازی بـا h نشـان داده شده است. پتانسیلهای تیپیک هر حالت به عنوان تابعی از زمان، زیر نمای شماتیک هر کانال نشان داده شدهاند. محل خطچین بیانگر بخشی از پتانسیل عمل است که طی آن اکثر کانالهای \*Na کاملاً یا به طور نسبی غیرفعال شده و برای فعالسازی مجدد مهیا نیستند.

تأثیر پتانسیل استراحت بر پتانسیلهای عمل یک عامل کلیدی در پاتوفیزیولوژی آریتمیها و اعمال داروهای ضد آریتمی، رابطه پتانسیل استراحت یک سلول با پتانسیلهای عملی است که میتوانند در آن برانگیخته شوند (شکل  $^+$ - $^+$ 1، سدیمی در محدوده پتانسیل استراحت  $^-$ 2 سلاحت در محدوده پتانسیل استراحت  $^-$ 2 سدیمی در محدوده پتانسیل استراحت  $^-$ 3 میلی ولت بستهاند، زمانی که یک پتانسیل عمل از پتانسیل استراحت  $^-$ 5 میلیولت برانگیخته میشود، در مقایسه با زمانی که از پتانسیل استراحت  $^-$ 6 سدیمی کمتری جهت انتشار یونهای سدیم در دسترسند دائیم مهم کاهش حداکثر نفوذپذیری سدیم عبارتند از: کاهش حداکثر سرعت تغییر ولتاژ سرعت بخش صعودی (که برای حداکثر سرعت تغییر ولتاژ غشایی  $^-$ 4 کاهش دامنه پتانسیل عمل، کاهش تحریکپذیری و کاهش سرعت هدایت.

در طی مرحله کفه پتانسیل عمل، اکثر کانالهای سدیم غیرفعال هستند. با رپلاریزاسیون، کانالها از حالت غیرفعال خارج شده (طبق اصطلاحات شکل  $\pi-\pi$ ۱، دریچههای h مجدداً بازی می شوند) و مجدداً جهت تحریک مهیا می شوند. زمان بین فاز صفر و احیاء کافی کانالهای سدیمی در فاز  $\pi$  (تا حدی که اجازه

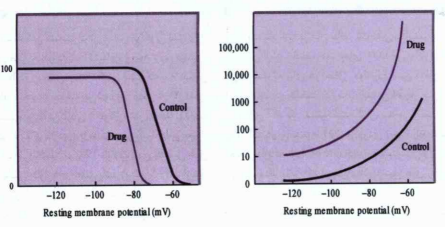
انتشار پاسخ جدید به یک محرک خارجی داده شود) دوره تحریکناپذیری (که تحریکناپذیری خوانده می شود. تغییر در تحریکناپذیری (که با تغییر بیرون آمدن از فرم غیرفعال یا تغییر طول پتانسیل عمل مشخص می شود) می تواند در ایجاد یا سرکوب بعضی از آریتمی ها با اهمیت باشد. دیگر اثر مهم مثبت تربودن پتانسیل استراحت (همان گونه که در شکل ۴–۱۴ سمت راست نشان داده شده است) طولانی شدن این زمان بازگشت است که به صورت افزایش دوره تحریک ناپذیری مؤثر بروز می یابد.

یک محرک دپلاریزه کننده کوتاه و ناگهانی (خواه ناشی از پتانسیل عمل در حال انتشار باشد یا خواه از یک الکترود خارجی) قبل از این که تعداد قابل ملاحظهای از دریچههای غیر فعالسازی بتوانند بسته شوند، تعداد زیادی از دریچههای فعالسازی اباز می کند. بالعکس، کاهش (دپلاریزاسیون) کند پتانسیل استراحت (به علت هیپرکالمی، انسداد پمپ سدیمی یا آسیب ایسکمیک سلولی) منجر به تضعیف جریانهای سدیمی در طول بخش صعودی پتانسیلهای عصل میگردد. در طول بخش صعودی پتانسیلهای عصل میگردد. دپلاریزاسیون پتانسیل استراحت به سطوحی مثبتتر از ۵۵میلیولت، جریانهای سدیمی را از بین میبرد، زیرا تمام میلیولت، جریانهای سدیمی را از بین میبرد، زیرا تمام

<sup>1-</sup> Refractory period

<sup>3-</sup> Inactivatior gates

<sup>2-</sup> Recovery time 4- Activation gates



شکل ۴-۴، وابستگی فعالیت کانال سدیمی به پتانسیل غشایی پیش از تحریک. چپ: نسبت کانالهای سدیمی که جهت بازشدن در پاسخ به محرک، در دسترس قرار میگیرند وابسته به پتانسیل غشایی بلافاصله پیش از تحریک میباشند. در صورتی که پتانسیل غشایی در فقدان دارو (منحنی شاهد)، دپلاریزه باشد، این نسبت کانالهای سدیمی کاهش می یابد که ناشی از بسته شدن وابسته به ولتاژ دریچههای ۱کنالها میباشد. منحنی که به عنوان دارو (Drug) نمایش داده شده است، اثرات یک داروی بی حسی موضعی ضد آریتمی معمول را نشان می دهد. اغلب کانالهای پتاسیمی طی دوره کفه پتانسیل عمل، غیرفعال میباشند. راست: زمان مورد نیاز جهت بهبود از حالت غیرفعال پس از رپلاریزاسیون نیز وابسته به پتانسیل غشایی استراحت میباشد. در صورت عدم حضور دارو، بهبودی در پتانسیل استراحت طبیعی (۸۵- تا ۹۵- میلیولت) طی کمتر از ۱۰ میلی ثانیه روی می دهد. سلولهای دپلاریزه آهسته تر بهبود می یابند (به معیار لگاریتمی دقت کنید). در حضور داروهای بلوک کننده کانالهای سدیمی، زمان مورد نیاز جهت بهبود افزایش می یابد ولی این افزایش در پتانسیلهای دپلاریزه بسیار بیشتر از پتانسیلهای منفی میباشد.)

کانالهای سدیمی غیرفعال میشوند. با این وجود، مشخص شده است که چنین سلولهای شدیداً دپلاریزهای در شرایط افزایش نفوذپذیری پتاسیم، پتانسیلهای نفوذپذیری کلسیم یا کاهش نفوذپذیری پتاسیم، پتانسیلهای عمل ویژهای تولید میکنند. این "پاسخهای آهسته" ـ کندی بخش صعودی پتانسیل عمل و هدایت الکتریکی ـ وابسته به یک جریان کلسیمی رو به داخل بوده و فعالیت الکتریکی طبیعی در گردههای سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی را تشکیل میدهند، زیرا این بافتها پتانسیل استراحت طبیعی در محدوده میداد، زیرا این بافتها پتانسیل استراحت طبیعی در محدوده این ۷۰ میلیولت دارند. هم چنین، پاسخهای آهسته ممکن است در بعضی آریتمیها، با اهمیت باشند.

فــنآوریهای مــدرن زیستشــناسی مـولکولی و الکتروفیزیولوژی میتوانند انواع متعدد کانالهای کلسیمی و پتاسیمی را شناسایی کنند. یکی از تفاوتهای این انواع، حساسیت به اثرات دارویی است، بنابراین ممکن است در آیندهداروهای مؤثر بر انواع کانالها ایجاد شوند.

## مكانيسمهاى انواع آريتمي

عوامل بسیاری می توانند سبب ایجاد آریتمی شده یا آن را تشدید

کنند، که عبارتند از: ایسکمی، هیپوکسی، اسیدوز یا آلکالوز، اختلالات الکترولیت، مواجهه بیش از حد با کاتکولامینها، تأثیرات سیستم خودکار، مسمومیت دارویی (مانند دیژیتالیس یا داروهای ضد آریتمی)، کشش بیش از حد الیاف عضلانی قلب و وجود بافت آسیب دیده یا بیمار. با این وجود، تمام آریتمیها از ۱) اختلال در تولید تکانه یا ۳) هر دو منشأ می گیرند.

#### اختلالات توليد تكانه

فاصله بین دپلاریزاسیونها در یک سلول ضربانساز، عبارت است از مجموع مدت زمان پتانسیل عمل و مدت زمان فاصله دیاستولی. کوتاهشدن هر یک از این زمانها، سبب افزایش سرعت ضربانساز میشود. زمان دیاستول (که مههتر است) عمدتاً توسط شیب فاز + دپلاریزاسیون (پتانسیل ضربانساز) تعیین میگردد. فعالیت واگ و داروهای مسدودکننده گیرندههای + با کهکردن شیب فاز + سرعت طبیعی ضربانساز را کند میکنند (همچنین، استیل کولین نیز حداکثر پتانسیل دیاستولی را منفی تر میکند). تسریع فعالیت ضربانساز، اغلب با افزایش شیب منفی تر میکند). تسریع فعالیت ضربانساز، اغلب با افزایش شیب فاز + دپلاریزاسیون حاصل میشود که خود از هیپوکالمی،

#### اساس مولکولی و ژنتیکی آریتمیهای قلبی

در حال حاضر، امكان مشخص كردن اساس مولكولي بسياري از آریتمیهای قلبی مادرزادی و اکتسابی وجود دارد. بهترین نمونه، تاکیکاردی بطنی چند شکلی است که به عنوان torsade de pointes شناخته می شود (در شکل ۸-۱۴ نشان داده شده است) این تاکی کاردی با طولانی شدن فاصله QT (به خصوص در آغاز تاکی کاردی)، با سنکوپ و مرگ ناگهانی همراه است. این اختلال احتمالاً نمایانگر طولانی شدن پتانسیل عمل در حداقل بعضی سلولهای بطنی باشد (شکل ۱-۱۴). از نظر تثوری، این اثر را می توان به افزایش جریان ورودی (به دست أوردن عملكرد)؛ و يا كاهش جريان خروجي (از دستدادن عملکرد) در طول مرحله کفه پتانسیل عمل نسبت داده شود. در حقیقت، مطالعات اخیر ژنتیک مولکولی، تا ۳۰۰ جهش متفاوت را حداقل در ۸ ژن کانالهای یونی را شناسایی کردهاند که سبب سندرم مادرزادی QT طولانی (LQT) می شود. (جدول ۱-۱۲) و موتاسیونهای متفاوت میتوانند تظاهرات بالینی متفاوتی داشته باشند. جهشهای از دستدادن عملکرد در ژنهای کانال پتاسیم سبب کاهش جریان ریلاریزه کننده خروجی شده و مسئول زیرگونههای ۱ و ۲ و ۵ و ۶ و LQT ۷ مے باشند ژن های HERG و (KCNE2 (MiRP<sub>1</sub>) زیر واحدهای تأخیری سریع تصحیحکننده جریان پتاسیم (IK,) را کد می کنند، در حالی که زیر واحدهای تأخیری آهسته تصحيح كننده جريان يتاسيم (Iks) توسط KCNQ1 و KCNE1 (mink) و تصحیحکننده جریان پتاسیمی رو به داخل (Ikir) توسط KCNJ2 کد می شوند. در مقابل، جهش های به دست آوردن عملکرد در ژن کانال سدیمی (SCN5A) یا ژن کانال کلسیمی (CACNA1c) سبب افزایش کفه جریان رو به داخل و به ترتیب مسئول انواع ۳ و LQT ۸ می باشند.

مطالعات ژنتیک مولکولی علت این که موارد مادرزادی و اکتسابی این سندرم می توانند تا این حد شبیه باشند را شناسایی کرده است. کانال پتاسیمی I<sub>Kr</sub> (که توسط HERG کد می شود)، توسط بسیاری از داروها (مانند کینیدین، سوتالول) یا اختلالات الکترولیتی (هیپوکالمی، هیپومنیزیمی، هیپوکلسمی) که آنها نیز سبب torsades de pointes می شوند مسدود شده یا تعدیل

میگردد. بنابراین، در حال حاضر شناسایی مکانیسمهای دقیق مولکولی انواع مختلف سندرمهای LQT این امکان را فراهم آورده است که برای هر اختلال مولکولی معین درمان ویژهای ایجاد شود. در حقیقت، گزارشات ابتدایی اظهار میکنند که مگزیلتین که یک مسدودکننده کانال سدیمی است میتواند تظاهرات بالینی سندرم LQT مادرزادی نوع  $\pi$  را تصحیح کند. احتمال دارد که torsades de pointes از پتانسیلهای تحریک شده ای منشأ بگیرد که از پس دپلاریزاسیونهای زودرس بر میخیزند (شکل 6-1) بنابراین، هدف از درمان تصحیح هیپوکالمی، حذف پتانسیلهای تحریک شده (مثلاً با استفاده از مسدودکنندههای  $\theta$ یا منیزیم) یا کوتاه کردن پتانسیل عمل (مثلاً با افزایش ضربان قلب با استفاده از ایزوپروترنول یا قراردادن ضربان ساز) یا تمام موارد فوق باشد.

اصول مولکولی بسیاری از آریتمیهای قلبی مادرزادی دیگر که با مرگ ناگهانی نیز همراهند، اخیراً شناسایی شده است. ٣ فرم از سندرم QT كوتاه شناخته شده است كه به جهشهای عملکردی در ۳ ژن متفاوت کانال پتاسیمی (KCNJ2, KCNQ1, KCNH2) مربوطند. تاکی کاردی بطنی چند شکلی ناشی از کاتکولامینها، بیماری است که با سنکوپ ناشی از استرس یا هیجان مشخص می شود و می تواند با جهش های ژنتیکی در ۲ پروتئین مختلف در شبکه سارکوپلاسمی که هموئوستاز داخل سلولی کلسیم را کنترل میکنند، ایجاد شود. جهش در ۲ ژن متفاوت کانالهای یونی (SCN5A, HCN4) به انواع مادرزادی سندرم سینوس بیمار <sup>۲</sup> مربوط مى باشند. سندرم بروگادا" (كه با فيبريلاسيون بطني همراه با صعود پایدار قطعه ST مشخص می شود) و نیز اختلال هدایتی قلبی پیشرونده از (PCCD) (که مشخصه آن اختلال هدایت در سیستم هیس ـ پورکنژ و انسداد دسته راست یا چپ است که به انسداد کامل دهلیزی بطنی می انجامد)، با جهشهای از دستدادن عملکرد متعددی در ژن کانال سدیمی (SCN5A) همراهند. حداقل یک فرم فیبریلاسیون دهلیزی خانوادگی توسط یک جهش عملکردی در ژن کانال پتاسیمی (KCNQ1) ایجاد می شود.

<sup>1-</sup> Mexiletine

<sup>2-</sup> Sick sinus syndrome

<sup>3-</sup> Brugada syndrome

<sup>4-</sup> Progressive cardiac conduction disorder

جدول ۱-۱۴ اصول مولکولی و ژنتیکی بعضی آریتمیهای قلبی

جدول ١١-١١ اصول مولم	نی و رسیحی بعضی اریسم	رهای فلبی		
نوع	كروموزوم مربوطه	ژن معیوب	کانال یونی یا پروتئین تحت تأثیر	نتيجه
LQT-1	11	KCNQ1	I <sub>Ks</sub>	LF
LQT-2	7	KCNH2 (HERG)	I <sub>Kr</sub>	LF
LQT-3	3	SCN5A	I <sub>Na</sub>	GF
LQT4	4	Ankyrin-B\		LF
LQT-5	21	KCNE1 (mink)	$I_{Ks}$	LF
LQT-6	21	KCNE2 (MiRP1)	I <sub>Kr</sub>	LF
LQT-7 <sup>†</sup>	17	KCNJ2	K <sub>Kir</sub>	LF
LQT-8 <sup>r</sup>	12	CACNIC	I <sub>Ca</sub>	LF
SQT-1	7	KCNH2	$I_{Kr}$	GF
SQT-2	z w z w n	KCNQI	I <sub>Ks</sub>	GF
SQT-3	17	KCNJ2	I <sub>Kir</sub>	GF
CPVT-1 <sup>†</sup>	September 1	hRyR2	گیرنده ریانودین	GF
CPVT-2	Charles are 1	CASQ2	كلسكوئسترين	LF
سندرم سينوس بيمار	15 يا 3	HCN4 or SCN5A <sup>O</sup>	<b>按证据实现是</b> 是	LF
سندرم Brugada	3	SCN5A	I <sub>Na</sub>	LF
PCCD	A SALESTA S	SCN5A	Question and the last line	LF
فيبر يلاسيون دهليزي فاميليا	de ledo belo m	KCN01		GE

۱. أنكيرينها، پروتئينهاى درون سلولى هستند كه با پروتئينهاى ناقل مختلفى از جمله كانالهاى ۱Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> ATPase ،Na<sup>+</sup> كانالهاى مبادله Na<sup>+</sup>/Ca<sup>2+</sup> همراهى دارند.

تحریک گیرندههای  $\beta$  آدرنرژیک، داروهای کرونوتروپیک مثبت، کشش الیاف عضلانی، اسیدوز و دپلاریزاسیونهای نسبی حاصل از جریانهای محل آسیب دیده، ناشی می شود.

ضربان سازهای تأخیری (سلولهایی که فاز ۴ دپلاریزاسیون آنها حتی در حالت عادی کند است مانند بعضی از الیاف پورکنژ) استعداد به خصوصی در تسریع ضربانات از طریق مکانیسمهای فوق الذکر دارند. با این وجود، تمام سلولهای قلبی از جمله سلولهای دهلیزی و بطنی که در حالت عادی خاموشند، اگر سلولهای دهلیزی و بطنی که در حالت عادی خاموشند، اگر تحت شرایط مناسب دپلاریزه شوند (به ویژه اگر هیپوکالمی نیز

وجود داشته باشد)، ممكن است فعالیت ضربان سازی مكرر از خود بروز دهند.

به عنوان سندرم أندرسن (Andersen syndrome) نيز شناخته شده است.

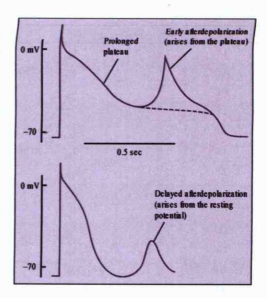
 $<sup>^{\</sup>circ}$ . CPVT .f تاکیکاردی بطنی چند شکل ناشی از کاتکولامینها، جهشهایی در کانال آزاد کننده  $^{\circ}$  Ca<sub>2+</sub> ریانودینی یا پروتئین بافری  $^{\circ}$  Calsequestrin) ممکن است به افزایش نشت  $^{\circ}$  Ca<sub>2+</sub> از شبکه سارکوپلاسمی یا افزایش آزادشدن  $^{\circ}$  Calsequestrin) ممکن است به افزایش نشت  $^{\circ}$  Ca<sub>2+</sub> از شبکه سارکوپلاسمی یا افزایش آزادشدن  $^{\circ}$  Ca<sub>2+</sub> منجریک آدرنرژیک منجر شده و سبب آریتمی تحریک شده گردد.

۵. HCN4 یک جریان ضربان ساز در سلول های گره سینوسی دهلیزی را کد می کند، مو تاسیون های ژن کانال سدیمی (SCN5A) سبب نقائص هدایتی می شود.

GF به دست آوردن عملکرد؛ LF از دست دادن عملکرد؛ LQT سندرم QT طولانی؛ PCCD اختلال هدایتی قلبی پیشرونده؛ SQT سندرم QT کوتاه

<sup>1-</sup> Early afterdepolarizations

<sup>2-</sup> Delayed afterdepolarizations



شکـــل ۵-۱۴. دو نوع فعالیت غیرطبیعی، پس دپـلاریزاسیونهای زودرس (بالا) و تأخیری (پایین). در هر دو مــورد، دپـلاریزاسیونهای غیرعادی در طول پتانسیل عمل طبیعی یا پس از آن ایـجاد میشوند. بنابراین اغلب به عنوان خودکاری تحریک شده خوانده میشوند، بـدین معنی که برای شروع خود نیاز به یک پتانسیل عمل عادی دارند.

به نظر میرسد سبب ایجاد آریتمیهای مرتبط با QT طولانی شوند. (کادر: اصول مولکولی و ژنتیکی آریتمیهای قلبی را ببینید) از طرف دیگر DADها اغلب زمانی رخ میدهند که کلسیم درون سلولی افزایش یابد (فصل ۱۳ را ببینید). این پتانسیلها با ضربانهای قلبی سریع تشدید شده و به نظر میرسد مسئول بعضی از آریتمیهای مرتبط با کاتکولامینها، افزایش دیژیتالیس و ایسکمی میوکارد باشند.

#### اختلالات هدايت تكانه

کاهش شدید هدایت، ممکن است سبب انسدادهای سادهای چون انسداد گره دهلیزی بطنی یا انسداد شاخه دستهای <sup>۱</sup> شود. از آنجا که کنترل پاراسمپاتیکی هدایت دهلیزی ـ بطنی غالب است، گاهی انسداد نسبی دهلیزی ـ بطنی با آتروپین برطرف می شود. دیگر اختلال هدایتی شایع، ورود مجدد <sup>۲</sup> (که به عنوان حرکت دورانی نیز شناخته می شود) است که در آن یک ایمپالس مجدداً وارد برخی نواحی قلبی شده و آنها را بیش از یک بار تحریک میکند (شکل 3-1).

مسیر تکانه ورود مجدد ممکن است محدود به نواحی بسیار کوچکی باشد (مثلاً در گره دهلیزی بطنی یا نزدیک آن) یا بخشهای وسیعی از جدارههای دهلیزی یا بطنی را درگیر کند. بعضی از فرمهای ورود مجدد مسیر آناتومیکی بسیار مشخصی دارند. به عنوان مثال در سندرم ولف ـ پارکینسون ـ وایت ، مدار ورود مجدد شامل بافت دهلیزی، گره AV، بافت بطنی و یک راه ارتباطی فرعی دهلیزی ـ بطنی (باندلهای کنت ، یک راه فرعی) ارتباطی فرعی دهلیزی ـ بطنی (باندلهای کنت ، یک راه فرعی) بسته ارتباطی موارد (مثلاً فیبریلاسیون دهلیزی یا بطنی) بسته به خصوصیات متنوع بافت قلبی ممکن است مدارهای ورود مجدد متعدد در مسیرهای کاملاً تصادفی در قلب پراکنده باشند. به علاوه، تکانه در حال چرخش اغلب "تکانههای دختری" و را ایجاد میکند که می توانند به سایر مناطق قلب منتشر شوند. بسته به این که تکانه قبل از بین رفتن، چند دور مسیر را طی میکند، آریتمی ممکن است به صورت یک یا چند ضربان اضافه یا یک تاکی کاردی یایدار بروز نماید.

جهت ایجاد ورود مجدد، همان گونه که در شکل ۶-۱۴ بیان شده است، ۳ شرط باید هم زمان وجود داشته باشد. ۱) باید مانعی (آناتومیکی یا فیزیولوژیک) در برابر هدایت یکنواخت وجود داشته باشد و بنابراین مداری ایجاد شود که موج ورود مجدد بتواند در اطراف مانع منتشر شود. ۲) باید در بعضی نقاط مدار انسداد یک طرفه وجود داشته باشد. بدین معنی که هدایت باید در یک مسیر توقف شده اما در مسیر مقابل ادامه یابد (همان گونه که در شکل ۶-۱۴ نشان داده شده است، تکانه می تواند با در بر گرفتن بافت دپلاریزه شده بیشتر، تدریجاً کاهش یابد تا این که در نهایت مسدود شود (فرأیندی که به عنوان هدایت تحلیل رونده <sup>۶</sup> شناخته می شود) و ۳) زمان هدایتی در مدار باید به اندازه کافی طولانی باشد تا تکانه رو به عقب در حین تحریک ناپذیری وارد بافت نشود. بدین معنا که زمان هدایتی باید بیشتر از زمان تحریک نایذیری مؤثر باشد. این مطلب اهمیت دارد که ورود مجدد، وابسته به هدایتی است که معمولاً در نتیجه آزار یا ایسکمی تا حد بحرانی سرکوب شده باشد. اگر سرعت هدایتی بیش از حد کند باشد، به جای انسداد یک طرفه، انسداد دوطرفه رخ می دهد و اگر تكانه ورود مجدد بيش از حد ضعيف باشد، هدايت متوقف شده يا تکانه به حدی دیر می رسد که با تکانه طبیعی بعدی برخورد مي كند. از طرف ديگر، اگر تكانه بيش از حد تند باشد (يعني تقريباً طبیعی) به جای انسداد یک طرفه، انسداد دوطرفه رخ خواهد داد. حتى در صورت انسداد يكطرفه، اگر تكانه با سرعت بيش از حد

<sup>1-</sup> Bundle branch

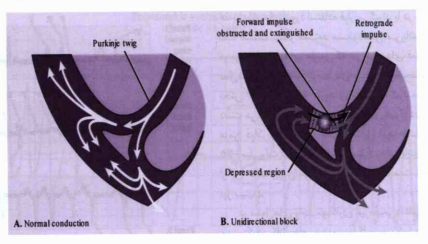
<sup>3-</sup> Wolff-parkinson-white

<sup>5-</sup> Doughter impulse

<sup>2-</sup> Reentry

<sup>4-</sup> Bundle of kent

<sup>6-</sup> Remental conduction



شکل ۶-۱۴ نمای شماتیک یک مدار ورود مجدد که میتواند در شاخههای منشعب کوچک سیستم پورکنژ در محل ورود به جدار بطن ایجاد شود. A. در حالت عادی، تحریک الکتریکی در اطراف مدار منشعب شده، به شاخههای بطنی منتقل میشود و در انتهای دیگر مدار به علت برخورد تکانهها از بین میرود. B. یک ناحیه انسداد یک طرفه در یکی از شاخهها ایجاد شده و مانع انتقال رو به جلو تکانه در محل انسداد میشود اما تکانه رو به عقب در صورتی که بافت تحریک پذیر بیابد (یعنی بافتی که دورهٔ تحریک ناپذیری آن کوتاهتر از زمان هدایتی باشد)، میتواند در محل انسداد گستر ش یابد. سپس این تکانه، بافتی را که قبلاً از آن عبور کرده، مجدداً تحریک میکند و یک آریتمی ورود مجدد ایجاد میشود.

در اطراف مانع طی مسیر کند، به بافتی می رسد که هنوز تحریک ناپذیر است. اشکال الکتروکار دیوگرام آریتمی های مهم در شکل های ۷-۱۴ و ۸-۱۴ نشان داده شده است).

کندشدن هدایت می تواند به علت کاهش جریان سدیم، کلسیم (به خصوص در گره دهلیزی ـ بطنی) یا هر دو باشد. داروهایی که ورود مجدد را از بین می برند معمولاً از طریق کندترکردن هدایت تضعیف شده (با انسداد جریان سدیم یا کلسیم) و ایجاد انسداد دوطرفه عمل می کنند. از نظر تئوری، تسریع هدایت (با افزایش جریان سدیم یا کلسیم) نیز مؤثر خواهد بود، اما تنها تحت شرایط بسیار ویژهای این مکانیسم، عمل داروهای موجود را توجیه می کند.

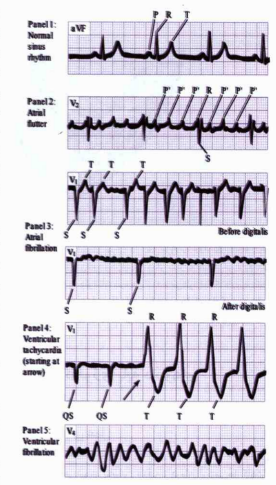
طولانی کردن (یا کوتاه کردن) زمان تحریک ناپذیری نیز ممکن است شانس ورود مجدد را کهتر کند. هر چه زمان تحریک ناپذیری در بافت نزدیک انسداد طولانی تر باشد، شانس این که آن بافت در زمان رسیدن تکانه ورود مجدد، هنوز تحریک ناپذیر باشد، بیشتر است (بالعکس، هر چه زمان تحریک ناپذیری در محل تضعیف شده کوتاه تر باشد، احتمال انسداد یک طرفه که تر است). بنابراین افزایش پراکندگی تحریک ناپذیری در بافتها یکی از علل ورود مجدد است و داروها ممکن است با کاهش این پراکندگی، آریتمیها را سرکوب کنند.

# ■ فارماکولوژی پایه داروهای ضد آریتمی

مكانيسمهاي عمل

آریتمیها از فعالیت غیرطبیعی ضربانساز یا انتشار غیرطبیعی تکانه ناشی می شوند. بنابراین هدف از درمان آریتمیها، کاهش فعالیت ضربانساز نابجا و تعدیل هدایت یا تحریک ناپذیری در مدارهای ورود مجدد جهت غیر فعال کردن حرکت دورانی است. مکانیسمهای فارماکولوژیکی عمدهای که در حال حاضر جهت نیل به این اهداف موجودند عبارتند از: ۱) انسداد کانال سدیمی ۲) انسداد اثرات خودکار سمپاتیکی در قلب ۳) افزایش دوره تحریک ناپذیری مؤثر و ۴) انسداد کانال کلسیمی.

داروهای ضد آریتمی، خودکاری ضربان سازهای نابجا را بیش از گره سینوسی دهلیزی کاهش می دهند. این داروها هدایت و تحریک پذیری را نیز کاهش داده و زمان تحریک ناپذیری را در بافت دپلاریزه بشده است بافت دپلاریزه بیش از بافتی که به طور طبیعی پلاریزه شده است افزایش می دهند. اثر اخیر عمدتاً با انسداد انتخابی کانالهای سدیمی یا کلسیمی سلولهای دپلایزه صورت می پذیرد (شکل ۱۴-۹). داروهای مسدودکننده کانالی که در درمان مفیدند به سادگی به کانالهای فعال شده (طی فاز صفر) یا غیرفعال شده (طی فاز ۲) متصل می شوند اما به کانالهای در حال استراحت



شکـل ۷-۱۴-۱ الکتروکاردیوگرام ریتم سینوسی طبیعی و برخی از آریتمیهای رایج، موجهای اصلی (P, Q, R, S, T) در هر کدام از اشکال الکتروکاردیوگراف به جز بخش ۵ که در آن فعالیت الکتریکی کاملاً به هم ریخته و هیچ کدام از این موجها قابل تشخیص نیست، نشان داده شده است.

اصلاً متصل نشده یا اتصال آنها ضعیف میباشد. بنابراین، این داروها فعالیت الکتریکی را در زمان تاکیکاردی سریع (که کانالهای بسیاری در واحد زمان فعال و غیرفعال میشوند) یا کاهش قابل ملاحظه ای در پتانسیل استراحت ایجاد شده باشد(که کانالهای غیر فعال شده بسیاری در حین استراحت وجود دارد) مسدود میکنند. این نوع عمل دارو اغلب وابسته به مصرف یا وابسته به وضعیت خوانده می شود، به این معنی که کانالهایی

که به طور مکرر مورد استفاده قرار می گیرند یا در حالت غیرفعال شده هستند، بیشتر مستعد مسدودشدن می باشند. کانالهای موجود در سلولهای طبیعی که در چرخههای فعال شدن - غیر فعال شدن طبیعی خود توسط دارو مسدود می شوند، به سرعت در بخش استراحت چرخه، داروهای متصل به گیرندههای خود را از دست می دهند (شکل ۹–۱۲). کانالهای میوکاردی که به طور مزمن دپلاریزه می شود (یعنی پتانسیل استراحتشان مثبت تر از میلی ولت است)، اگر هم از انسداد نجات یابند، بسیار آهسته از این حالت بیرون می آیند (نمودار سمت راست شکل ۴–۲۴ را نیز ببینید).

در سلولهای واجد خودکاری غیرطبیعی، اغلب این داروها با مسدودکردن کانالهای سدیمی یا کلسیمی، شیب فاز  $\ref{prop}$  را کم کرده و بنابراین نسبت نفوذپذیری سدیم (یا کلسیم) به پتاسیم را کاهش میدهند. در نتیجه پتانسیل غشا در فاز  $\ref{prop}$  نزدیک تر پتانسیل تعادل پتاسیم تثبیت میشود. به علاوه بعضی داروها می توانند آستانه را افزایش دهند (آن را مثبت تر کنند). داروهای مسدودکننده  $\ref{prop}$  یفرین در قلب، به طور غیرمستقیم کرونوتروپیک مثبت نوراپینفرین در قلب، به طور غیرمستقیم شیب فاز  $\ref{prop}$  را کاهش میدهند.

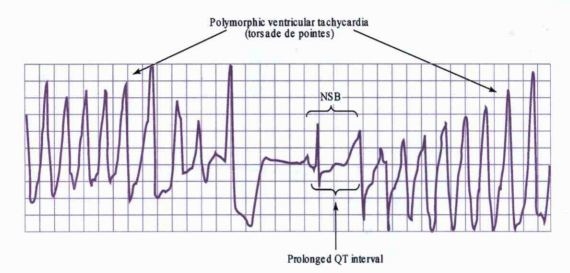
در آریتمیهای ورود مجدد که وابسته به تضعیف بحرانی هدایت هستند، اکثر داروهای ضدآریتمی با یک یا هر دو مکانیسم ذیل، هدایت را کندتر میکنند: ۱) کاهش تعداد کانالهای مسدود نشده در دسترس، در وضعیت پایدار و در نتیجه کاهش جریانهای تحریکی به مقداری پایین تر از سطح مورد نیاز برای انتشار، (شکل ۴–۱۴ سمت چپ) و ۲) افزایش زمان بازگشت در کانالهایی که هنوز قادرند به حالت استراحت و قابل دسترس برسند و مدت زمان تحریک ناپذیری مؤثر را افزایش میدهد (شکل ۴–۱۴ سمت راست). بنابراین، اکستراسیستولهای زودرس هرگز قادر به انتشار نیستند، اما تکانههای بعدی، آهستهتر سنتز شده و قادرند انسداد هدایتی دوطرفه ایجاد کنند. داروهای ضد آریتمی با این مکانیسهها می توانند خودکاری

داروهای ضد آریتمی با این مکانیسهها می توانند خودکاری نابجا و هدایت غیرطبیعی را در سلولهای دپلاریزه سرکوب کنند (آنها را از نظر الکتریکی خاموش سازند)، در حالی که که ترین تأثیر را بر فعالیت الکتریکی بخشهایی از قلب که به طور طبیعی دپلاریزه شدهاند خواهند داشت. با این وجود، این داروها با افزایش دوز، هدایت را در بافت طبیعی نیز سرکوب کرده و در نهایت به ایجاد آریتمیهای نشی ازدارو می انجامند. به علاوه

<sup>1-</sup> Use dependent

<sup>2-</sup> State dependent

<sup>3-</sup>Drug-induce



شکل ۸-۱۴. الکتروکار دیوگرام بیمار مبتلا به سندرم QT طولانی که در طول دو اپیزود از آریتمی Torsades de pointes گرفته شده است. تاکیکار دی بطنی چندشکلی در ابتدای ارزیابی و مکث خودبخودی در میان شکل دیده میشود. ضربان سینوسی طبیعی منفر د (NSB) که به دنبال آن فاصله QT بسیار طولانی بروز کرده و نهایتاً به دنبال آن اپیزود دیگری از تاکیکاردی بطنی نوع torsades دیده میشود. علایم معمول بیمار شامل سرگیجه و کاهش موقت سطح هوشیاری میباشد.

غلظتی از دارو که در شرایط آغاز درمان، درمانی (ضد آریتمی) محسوب می شود، ممکن است در ضربانهای قلبی سریع (با افزایش ایجاد انسداد)، اسیدوز (با بازگشت آهسته را ز حالت انسداد ناشی از بسیاری از داروها)، هیپرکالمی یا ایسکمی، به صورت پیش آریتمی (ایجادکننده آریتمی) در آید.

### داروهای ضد آریتمی ویژه

طرحی که در دستهبندی اعمال داروهای ضداَریتمی گستردهترین کاربرد را دارد، شامل ۴ دسته است:

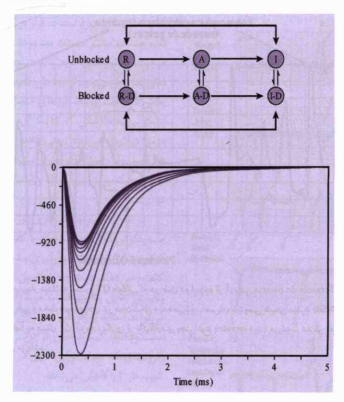
- عـمل داروهای کلاس ۱، انسداد کانال سدیمی است. زیرگروههای مختلف، از نظر اعمال اثر بر طول پتانسیل عمل (APD) و کینتیک انسداد کانال سدیمی، متفاوتند. داروهای کلاس APD ،۱۵ را طولانی کرده و با کینتیک حد واسط از کانال جدا میشوند؛ داروهای کلاس APD ،۱۵ را در بعضی بافتهای قلب کوتاه کرده و با کینتیک سریع از کانال جدا میشوند، و داروهای کلاس ۱۵، تأثیر اندکی بر کانال جدا میشوند، و داروهای کلاس ۱۵، تأثیر اندکی بر APD داشته و با کینتیک آهسته از کانال جدا میشوند.
- ۲. داروهای کلاس ۲، سمپاتولیتیک بوده و فعالیت β

- آدرنرژیک را در قلب کاهش می دهند.
- ۳. عمل داروهای کلاس ۳ با افزایش مدت APD تظاهر می ابد. اکثر داروهای واجد چنین اثری، جزء سریع تصحیح کننده تأخیری جریان پتاسیم (I<sub>kr</sub>) را مسدود می کنند.
- عمل داروهای کلاس ۴، انسداد جریان کلسیمی قلب است.
   این عمل سبب کندشدن هدایت در نواحی می شود که بخش
   صعودی پتانسیل عمل در آن نواحی وابسته به کلسیم است
   (مانند گره سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی).

یک دارو ممکن است واجد اعمال مربوط به چند کلاس دارویی باشد که با اثرات آن بر غشأ و الکتروکاردیوگرام مشخص می شود (جداول ۲–۱۴ و ۳–۱۴). به عنوان مثال، آمیودارون عمل هر ۴ کلاس دارویی را دارا میباشد. داروها معمولاً براساس کلاس عملکردی غالب خود مورد بحث قرار می گیرند. بعضی داروهای ضد آریتمی خاص مانند آدنوزین و منیزیوم به سادگی در این دستهبندی قرار نمی گیرند و جداگانه شرح داده می شوند.

<sup>1-</sup> Single normal sinus 2- Action potential duration

<sup>3-</sup> Delayed rectifier potassium current



شکل ۹-۱۴. بلوک وابسته به وضعیت و فرکانس کانالهای سدیمی در حضور داروهای ضد آریتمی. بالا: نمای مکانیسم عمل سرکوبکنندگی انتخابی داروهای ضد آریتمی بر کانالهای سدیمی. بخش بالایی شکل، جمعیتی از کانالها را نشان میدهد که چرخه فعالیت خود را در یک پتانسیل عمل در غیاب داروهای ضد آریتمی بر کانالهای سدیمی. بخش بالایی شکل، جمعیتی از کانالها را نشان میدهد که چرخه فعالیت خود را در یک پتانسیل عمل دی غیاب داروها طی میکند: R (در حال استراحت)، A (فعال شده) و I (غیر فعال شده) بازگشت به حالت اول از طریق مسیر R-I صورت میپذیرد. داروهای ضد آریتمی (D) که با انسداد کانالهای سدیمی عمل میکنند، می توانند به گیرندههای خود در کانالها متصل شده (همان گونه که با پیکانهای افقی نشان داده شده است) و مجموعههای دارو ـ کانال را ایجاد کنند (که به صورت A-D R-D و D-I نشان داده شده اند). اتصال داروها به گیرندههای بیشتر در حال به کانال در حال استراحت بیشتر از رهایی از عاب R است. در نتیجه فعالیت سریع (فعال شدن و استراحت متصل میشوند، به علاوه رهایی از حالت II به الله المی بیشتر در حالت II به نفع انسداد کانالها و سرکوب انتخابی سلولهای غیرفعال شدن های بیشتر) و دپلاریزاسیون پتانسیل استراحت (وجود کانالهای بیشتر در حالت II) به نفع انسداد کانالها و سرکوب انتخابی سلولهای آریتمی زا خواهد بود. پایین: کاهش پیوسته جریان رو به داخل سدیم، کاستن رو به عقب (downward deflection) در حضور مشتق لیدوکائین، منحنی بزرگ تر، جریان سدیمی اولیه است که در مرحله دپلاریزاسیون ولتاز ایجاد شده است: دامنههای بعدی جریان سدیمی به طور پیوسته کاهش مییابند.

# پروکائینامید (زیر گروه 1A)

#### اثرات قلبي

پروکائین آمید با کندکردن بخش صعودی پتانسیل عمل، هدایت را کند کرده و طول QRS را در ECG افزایش می دهد. این دارو، همچنین، با انسداد غیراختصاصی کانالهای پتاسیمی بر طول

### داروهای مسدودکننده کانال سدیمی (کلاس I)

داروها با اثرات بی حسی موضعی، کانالهای سدیمی را بلوک کرده و جریان سدیمی  $(I_{Na})$  را کاهش می دهند. این گروه، از قدیمی ترین انواع داروهای ضد آریتمی هستند که همچنان به گستردگی مورد استفاده قرار می گیرند.

جدول ۲-۱۴ اثرات غشایی داروهای ضد آریتمی

	بلوک کانال	های سدیمی	دوره تحري	<b>کناپذیری</b>			
دارو	سلولهای طبیعی	سلولهای دپلاریزه	سلولهای طبیعی	سلولهای دپلاریزه	بلوک کانال کلسیمی	اثر بر فعالیت گره ضربان ساز	فعالیت ضد سمپاتیکی
أدنوزين					+		+
أميودارون	+	+++	11	11	+	11	+
ديلتيازم					+++	11	
ديزوپيراميد	+ 111	+++	1	11	+	1	
دوفتيليد			1 2	٢			
دروندارون	+ 1	+	na	na	+	na	+
سمولول	Consent	+	1 141	na		++	+++
فلكاثينيد	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	+++		1		++	
ايبوتيليد			1				
ليدوكائين	THE PAR	+++	1	11		11	
مگزيلتين		+++	12000	11		11	
پروکائینامید	+	+++	1	111		4	+
پرو پافنون	+	++	1	11	+ 0	11	+
پرو پرانولول		+ 11		11		11	+++
كينيدين	+	++	1	11		44	+
سو تالول			11	111		11	++
وراپامیل		+ -	SANDA SANDA	weet the	+++	11	+
ورناكالانت	+	+	+	+	na	130, 100, 100	na V

۱. در ایالات متحده آمریکاموجود نیست.

na= دادهای موجود نیست.

پتانسیل عمل می افزاید (عملکرد داروهای کلاس ۳). پروکائینامید ممکن است در سرکوب فعالیت ضربان سازهای نابجا نسبت به کینیدین تأثیر کم تری داشته باشد اما در انسداد کانالهای سدیمی در سلولهای دپلاریزه شده مؤثر تر است.

$$\begin{array}{c|c} O & H \\ H_2N & C-N-CH_2-CH_2-N \\ \hline \\ Procama mide \end{array}$$

پروکائینامید، اثر تضعیف کنندگی مستقیم بر گرههای سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی دارد که تعادل آنها [گرهها] تنها با انسداد واگی ناشی از دارو، اندکی به هم میخورد.

### اثرات خارج قلبي

پروکائینامید، خواص مسدودکننده عقدهای دارد. این اثر مقاومت عروق محیطی را کاهش داده و به خصوص در صورت مصرف داخل وریدی می تواند سبب افت فشارخون شود. با این وجود، در غلظتهای درمانی، اثرات آن بر عروق محیطی نسبت به کینیدین کمتر غلبه دارد. افت فشارخون معمولاً با انفوزیون بسیار سریع پروکائینامید یا وجود اختلال عملکرد زمینهای شدید بطن چپ همراه است.

#### سمىت

اثرات زیان بار پروکائینامید بر قلب عبارتند از: طولانی شدن بیش از حد پتانسیل عمل، طولانی شدن فاصله QT و القا آریتمی torsades de pointes

جدول ۳-۱۴ مشخصات فارموکولوژیک بالینی داروهای ضد آریتمی

			مشحصات فارمودولوژیک بالینی داروهای ضد اریتمی					جدول ۲–۱۲
	مؤثر در آریتمیها					اثر بر دوره برگشت ـ ناپذیری	اثر بر سرعت	
نيمه عمر	بطنى	فوق بطني	فاصله QT	QRS 0,95	PR فاصله	گره AV	SA o Z	دارو
< \ \ s	۶	++++			111	111	↓↑	أدنوزين
چند هفته	+++	+++	1111	1	متغير	11	11,	أميودارون
4-Ah		+++			× 1	11	11	ديلتيازم
Y-Ah	+++	+	11	11	11,	1 1 Y	111.7	ديزوپيراميد
Yh	هيچ	++	11			NU PRIES	↑ (¿)	دوفتيليد
74h		+++	1					دروندارون
\ • min	+	+			11	11	11	اسمولول
Y•h	++++	+		111	1	1	هیچ، ↓	فلكاثينيد
۶h	5	++	11				↑(¿)	ايبوتيليد
1-Yh	+++	هيچ		TO A STREET		هيج	هیچ۱	ليدوكائين
<b>λ-</b> Υ•h	+++	هيچ				هيج	هیچ۱	مگزیلتین
r-rh	+++	+	11	11	11"	↑ ↓ <sup>†</sup>	1,	پروکائینامید
Δ−Vh	+++	+		111	1	1	40	پرو پافنون
۵h	+	+			11	11	11	پروپرانولول
۶h	+++	+	11	11	114	114	111.4	كينيدين
V-17h	+++	+++	111		11	11	11	سوتالول
Vh		+++			11	11	++	وراپامیل
۲h		+++			1	1		ورناكالانت

۱. احتمالاً گره سینوسی بیمار را سرکوب می کند.

نیز می تواند رخ دهد. این دارو می تواند آریتمی های جدیدی به وجود آورد.

پر دردسرترین عارضه جانبی درمان طولانی مدت با پروکائینامید، سندرمی شبیه لوپوس اریتماتو است که معمولاً با درد مفاصل و آرتریت همراه است. در بعضی بیماران، پلوریت ، پریکاردیت یا بیماری پارانشیم ریه نیز رخ میدهد. به ندرت لوپوس کلیوی توسط پروکائینامید القاء میگردد. در حین درمان طولانی مدت، تقریباً در تمام بیماران، اختلالات سرولوژیک (مثلاً افزایش تیتر آنتیبادی ضد هستهای) ایجاد میشود. این اختلالات در صورتی که بیعلامت باشند، اندیکاسیون قطع درمان دارویی نیستند. تقریباً یکسوم بیمارانی که تحت درمان طولانی مدت با پروکائینامید قرار میگیرند، این علائم برگشتپذیر مرتبط با لوپوس را تجربه میکنند.

سایر عوارض جانبی عبارتند از: تهوع، اسهال (حـدود ۱۰٪

موارد)، راش، تب، هپاتیت (کمتر از ۵٪) و آگرانولوسیتوز (حدود ۰/۲٪).

#### فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

تجویز داخل وریدی یا داخل عضلانی پروکائینامید بی خطر بوده و از راه خوراکی نیز به خوبی جذب می شود. یکی از متابولیتهای آن (N- استیل پروکائینامید، NAPA) جزء کلاس ۳ عملکردی میباشد. تجمع بیش از حد NAPA حین درمان با پروکائینامید به صورت torsades de pointes تظاهر می یابد (به خصوص در مبتلایان به نارسایی کلیوی). بعضی افراد به سرعت پروکائینامید را استیله کرده و سطوح بالایی از NAPA ایجاد میکنند. به نظر می رسد سندرم لویوس در این بیماران شیوع کمتری داشته باشد.

۲. اثرات ضد کولینرژیک و اثرات سرکوب کننده مستقیم.

۳. به ویژه در سندرم ولف \_ پارکینسون \_ وایت.

۴. احتمالاً در آریتمیهای دهلیزی ناشی از دیژیتالها مؤثر است.

<sup>1-</sup> Pleuritis

پروکائینامید از طریق متابولیسم کبدی به NAPA تبدیل و از راه کلیه حذف می گردد. نیمه عمر آن تنها ۴-۳ ساعت است که این مطلب استفاده از آن در چند نوبت یا به صورت فرآوردههای آهسته رهش (روش معمول) را ضروری می نماید. NAPA توسط کلیه ها حذف می گردد. بنابراین در مبتلایان به نارسایی کلیوی باید از دوز مصرفی پروکائینامید کاسته شود. کاهش حجم توزیع و کلیرانس کلیوی که در ارتباط با نارسایی قلبی می باشد، نیز نیازمند کاهش دوز مصرفی است. نیمه عمر NAPA به طور قابل ملاحظهای طولانی تر از پروکائینامید است و در نتیجه بسیار ملاحظهای طولانی تر از پروکائینامید است و در نتیجه بسیار پروکائینامید و NAPA هر دو، به خصوص در مبتلایان به اختلال پروکائینامید خون یا کلیه اهمیت دارد.

در صورت نیاز به اثر سریع پروکائینامید، می توان تا ۱۲ میلیگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن با سرعت به ازای هر کیلوگرم وزن بدن با سرعت کمتر را به شکل دوز بارگذاری تجویز نمود. سپس دوز نگهدارنده T-Amg/min تجویز شده و سطوح پلاسمایی دارو به دقت پایش می گردد. خطر عوارض گوارشی (GI) یا قلبی در غلظتهای پلاسمایی بیش از Amcg/mL یا غلظت AMCG/mL یا غلظت بیش از ۲۰mcg/mL یا بیش از ۲۰mcg/mL

جهت کنترل آریتمیهای بطنی، دوز کلی پروکائینامید مورد نیاز NAPA است. در بعضی بیماران که مقادیر بالایی از NAPA در آنها تجمع مییابد و نیز در بیماران با اختلال کلیوی که دفع پروکائینامید کند شده است، تجویز دارو در دفعات کمتر نیز میسر است.

#### کاربرد درمانی

پروکائینامید علیه اکثر آریتمیهای دهلیزی و بطنی مؤثر است. با این وجود، بسیاری از پزشکان به علت نیاز به استفاده از آن در چند نوبت و شیوع اثرات مرتبط با لوپوس از درمان طولانی مدت با آن اجتناب میکنند. پروکائینامید در اکثر مراکز مراقبتهای ویژهٔ قلبی (CCU)، داروی انتخابی دوم یا سوم (پس از لیدوکائین یا آمیودارون ٔ) جهت درمان آریتمیهای بطنی پایدار همراه با انفارکتوس حاد میوکارد می باشد.

### کینیدین (زیر گروه 1A)

#### اثرات قلبي

کینیدین ٔ اعمالی مشابه پروکائینامید دارد یعنی با انسداد کانالهای سدیمی، بخش صعودی پتانسیل عمل و هدایت را کند

کرده و طول QRS در ECG را افزایش میدهد. هم چنین، این دارو، با انسداد غیراختصاصی کانالهای پتاسیمی بر طول پتانسیل عمل میافزاید. عوارض آن بر قلب عبارتند از: طولانی شدن بیش از حد فاصله QT و القا آریتمی torsades de pointes. همچنین غلظتهای سمی کینیدین سبب انسداد بیش از حد کانالهای سدیمی همراه با کندی هدایت در سراسر قلب میگردند.

#### اثرات خارج قلبي

عوارض جانبی گوارشی مانند اسهال، تهوع و استفراغ در یکسوم تا نیمی از بیماران دیده میشود. سندرمی مشتمل بر سردرد، گیجی و وزوز گوش (سینکونیسم<sup>†</sup>) در غلظتهای سمی دارو مشاهده میشود. واکنشهای ایدیوسنکراتیک یا ایمونولوژیک از جمله ترومبوسیتوپنی، هپاتیت، ادم آنژیونورتیک و تب به ندرت مشاهده میگردند.

#### فارما کوکینتیک و کاربرد درمانی

کینیدین، به سهولت از دستگاه گوارش جذب و توسط متابولیسم کبدی، حذف می گردد. امروزه این دارو به علت عوارض شدید قلبی و خارج قلبی و همچنین به علت در دسترس بودن سایر داروهای ضد آریتمی که بهتر تحمل می شوند، کمتر مورد مصرف قرار می گیرد.

# دیزوپیرامید (زیرگروه 1A)

#### اثرات قلبي

اثرات دیزوپیرامید<sup>۵</sup> بسیار شبیه به پروکائینامید و کینیدین میباشد. اثرات قلبی ضدموسکارینی آن حتی از کینیدین نیز بارزتر است. بنابراین، در درمان فلاتر یا فیبریلاسیون دهلیزی، یک داروی کندکننده هدایت دهلیزی بطنی نیز باید همراه با آن تجویز گردد.

<sup>1-</sup> Loading dose 2- amiodarone

<sup>3-</sup> Quinidine 4- Cinchonism

<sup>5-</sup> Disopyramide

# ليدوكائين (زير گروه 1B)

میزان بروز مسومیت با لیدوکائین ٔ کـم بـوده و در اَریـتمیهای همراه با انفارکتوس حاد میوکارد بسیار مؤثر است. این دارو تنها به صورت داخل وریدی تجویز میشود.

$$CH_3$$
 $N-C-CH_2-N$ 
 $C_2H_5$ 
 $CH_3$ 

Lidocaine

#### اثرات قلبي

لیدوکائین با کینتیک سریع،کانالهای سدیمی فعال و غیرفعال را مسدود میکند (شکل ۱۰–۱۴)، انسداد در حالت غیرفعال، بیشترین تأثیر را بر سلولهای واجد پتانسیل عمل طولانی مانند سلولهای پورکنژ و بطنی دارد تا سلولهای دهلیزی. کینتیک سریع دارو در پتانسیلهای استراحت طبیعی سبب رهایی از انسداد در فواصل بین پتانسیلهای عمل و عدم تأثیر بر هدایت میگردد. افزایش غیرفعال شدن و کندترشدن کینتیک جداشدن دارو از کانالها منجر به تضعیف انتخابی هدایت در سلولهای دیلاریزه میشود. در ریتم سینوسی طبیعی اثر کمی در ECG دیده میشود.

#### سميد

لیدوکائین، یکی از مسدودکنندههای کانال سدیمی است که کم ترین عوارض قلبی را دارد. اثرات آریتمیزائی مانند توقف گره سینوسی دهلیزی، بدترشدن اختلال هدایتی و آریتمیهای بطنی در استفاده از لیدوکائین شایعند. لیدوکائین در مقادیر بالا به خصوص در بیمارانی که از قبل دچار نارسایی قلبی بودهاند، ممکن است سبب افت فشارخون گردد که بخشی از آن به علت تضعیف قدرت انقباضی میوکارد میباشد.

شایع ترین عوارض جانبی لیدوکائین مانند دیگر بی حسکنندههای موضعی عوارض نورولوژیک میباشند از جمله: احساس گزگز، لرزش، تهوع با منشأ مرکزی، گیجی، اختلالات شنوایی، اختلال در تکلم و تشنج. این عوارض در افراد مسن یا بیماران مستعد یا با تزریق دارو با سرعت بیش از حد به

# H<sub>2</sub>N-C-C-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-N CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Disopyramide

#### سميت

غلظتهای سمی دیزوپیرامید میتواند زمینهساز تمام اختلالات الکتروفیزیولوژیکی باشد که در مورد کینیدین شرح داده شد. دیزوپیرامید به علت اثر اینوتروپیک منفی خود، ممکن است در بیمارانی که از قبل ضعف عملکرد بطن چپ داشتهاند یا حتی بدون وجود اختلال زمینهای، سبب نارسایی قلبی شود. به همین دلیل، دیزوپیرامید به عنوان داروی ضد آریتمی خط اول در ایالات متحده آمریکا استفاده نمیشود. این دارو نباید در مبتلایان به نارسایی قلبی تجویز شود.

فعالیت شبه آتروپینی دیزوپیرامید مسئول اکثر عوارض جانبی علامتدار آن از جمله احتباس ادراری (اغلب اما نه منحصراً در بیماران مذکر با هیپرپلازی پروستات)، خشکی دهان، اختلال دید، یبوست و بدترشدن گلوکومی که از قبل وجود داشته است. از بینرفتن این آثار ممکن است نیازمند قطع دارو باشد.

#### فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

دیزوپیرامید در ایالات متحده تنها جهت استفاده خوراکی موجود است. مقدار تجویزی خوراکی آن معمولاً ۱۵۰ میلیگرم، ۲ بار در روز است اما تا ۱۵/۵ میوند تجویز شود. در بیماران با اختلال عملکرد کلیوی، مقدار مصرفی آن باید کاهش داده شود. استفاده از مقادیر بارگذاری به خاطر خطر ایجاد نارسایی قلبی، توصیه نمی شود.

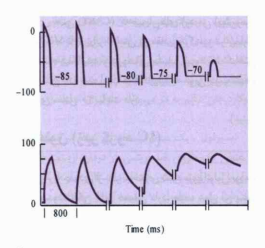
#### کاربرد درمانی

گرچه نشان داده شده است که پروکائینامید در آریتمیهای فوق بطنی مختلفی مؤثر است، اما در ایالات متحده آمریکا تنها جهت درمان آریتمیهای بطنی تأیید شده است.

صورت یکجا (بلوس)\، بسیار شایع ترند. این آثار وابسته به مقدار بوده و معمولاً کوتاه مدت میباشند. تشنج، نیز به دیازپام داخل وریدی پاسخ میدهد. به طور کلی، لیدوکائین در سطوح پلاسمایی پایین تر از ۹mcg/mL یا برابر آن به خوبی تحمل می گردد.

### فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

به دلیل متابولیسم کبدی گسترده گذر اول، تنها ۳٪ لیدوکائین خوراکی در پلاسما ظاهر می شود. بنابراین لیدوکائین باید به صورت تزریقی تجویز گردد. نیمه عمر لیدوکائین ۲–۱ ساعت



شکل ۱۰-۱۴. شبیهسازی کامپیوتری اثر پتانسیل استراحت غشأ بر انسداد و رفع انسداد کانالهای سدیمی توسط لیدوکاثین هنگام دپلاریزه شدن غشا. ردیف بالا: پتانسیلهای عمل در یک سلول عضلانی بطنی ردیف پایین: درصدی از کانالها که توسط دارو مسدود شدهاند. یک بازه زمانی به طول ۸۰۰ میلیثانیه نشان داده شده است. گذشت بیشتر زمان توسط شکستگیهایی نمایش داده شده است. سمت چپ: در پتانسیل استراحت طبیعی ۸۵- میلیولت، دارو در طول هر پتانسیل عمل به کانالهای باز (فعال) و غیر فعال متصل میشود اما انسداد بـه سرعت طی دیاستول از بین می رود زیرا میل ترکیبی دارو به گیرنده آن هنگام برگشت کانال به حالت استراحت ۸۵– میلیولت، بسیار کم است. وسط: آسیب متابولیکی مانند ایسکمی که به علت انسداد عروق کرونر رخ داده است، سبب دپلاریزاسیون تدریجی (طی زمان) میشود. با برخاستن پتانسیلهای عمل بعدی از پتانسیلهای استراحت دپلاریزهتر، نسبت کانالهای مسدود شده افزایش می یابد زیرا در پتانسیلهای مثبت تر کانال های بیشتری در حالت غیرفعال شده باقی میمانند. (شکل ۱۴-۴ سمت چپ) و در پتانسیلهای استراحت مثبت تر زمان مورد نیاز جهت رفع انسداد طی دیاستول، به سرعت افزایش می یابد (شکل ۴-۴ سمت راست) سمت راست: به علت اتصال قابل توجه دارو، در این بافت انسداد هدایتی و کاهش تحریک پذیری ایجاد می شود، یعنی بافت بیمار (دپلاریزه) به طور انتخابی سرکوب میشود.

است. در بالغین جهت دستیابی به سطح پلاسمایی درمانی، ابتدا طی ۱۵ دقیقه دوز -7 - 10 میلیگرم بارگذاری می شود (به صورت انفوزیون تک دوز یا چند بار تجویز یکجای آهسته) و سپس به صورت انفوزیون نگهدارنده -7 - 10 ادامه می یابد تا به سطح پلاسمایی -7 - 10 برسد. تعیین سطوح پلاسمایی لیدوکائین در تنظیم سرعت انفوزیون بسیار ارزشمند می بیماران با انفارکتوس میوکارد یا دیگر بیماریهای حاد به غلظتهای بالاتری نیاز دارند (و آن را تحمل می کنند) این مسئله ممکن است به علت افزایش -10 اسید گلیکوپروتئین پلاسما (یک پروتئین فاز حاد که به لیدوکائین متصل می شود) باشد که داروی آزاد کمتری را جهت اعمال آثار فارماکولوژیک در دسترس قرار می دهد.

در مبتلایان به نارسایی قلبی، هم حجم توزیع لیدوکائین و هم کلیرانس تام آن در بدن ممکن است کاهش یابند. بنابراین باید از میزان دوز بارگذاری و نگهدارنده هر دو کاسته شود. از آنجا که این دو اثر، یکدیگر را خنثی میکنند، نیمه عمر دارو ممکن است به اندازهای که از تغییرات کلیرانس به تنهایی انتظار می رود، افزایش نیابد. در مبتلایان به بیماری کبدی، کلیرانس پلاسما واضحاً كاهش يافته و حجم توزيع اغلب افزايش مي يابد. بنابراين نیمه عمر در این موارد ممکن است ۳ برابر یا بیشتر افزایش یابد. در بیماری کبدی باید از مقدار دوز نگهدارنده کاسته شود اما مقادیر بارگذاری معمول می توانند تجویز گردند. نیمه عمر دارو، زمان رسیدن به شرایط پایدار را تعیین میکند. اگر چه که در بیماران معمولی و مبتلایان به نارسایی قلبی ممکن است طی ۱۰-۸ ساعت شرایط پایدار حاصل شود، در بیماران با اختلال کبدی ممکن است ۳۶-۲۴ ساعت زمان مورد نیاز باشد. داروهایی که جریان خون کبدی را کاهش میدهند (مانند پروپرانولول و سایمتیدین) کلیرانس لیدوکائین را کاهش داده و بنابراین خطر بروز عوارض را افزایش میدهند، مگر این که سرعت انفوزیون کاهش یابد. در انفوزیونهایی که بیش از ۲۴ ساعت به طول میانجامند، کلیرانس افت کرده و غلظتهای پلاسمایی بالا می روند. بیماری کلیوی اثر عمدهای بر خصوصیات فارما كوكينتيك ليدوكائين ندارد.

#### کاربرد درمانی

لیدوکائین، داروی انتخابی جهت خاتمه تاکیکاردی بطنی و پیشگیری از فیبریلاسیون بطنی به دنبال کاردیوورسیون در شرایط ایسکمی حاد می باشد. با این وجود، استفاده روتین از

لیدوکائین جهت پروفیلاکسی در چنین شرایطی، ممکن است عملاً مرگ و میر کلی را افزایش دهد که این مسئله احتمالاً به علت افزایش بروز آسیستول است و جزء مراقبت استاندارد محسوب نمی شود. اغلب پزشکان از لیدوکائین تزریقی تنها در بیماران واجد آریتمی استفاده می کنند.

# مگزیلتین (زیر گروه 1B)

مگزیلتین  $^{1}$ ، یکی از هم خانوادههای لیدوکائین است که به صورت خوراکی مصرف می شود. اعمال الکتروفیزیولوژیک و ضد آریتمی آن مشابه لیدوکائین است [فنی توئین که یک داروی ضد تشنج است (فصل  $^{1}$  را ببینید) نیز اثرات الکتروفیزیولوژیک مشابهی اعمال می کند و به عنوان داروی ضد آریتمی استفاده می گردد]. مگزیلیتین در درمان آریتمیهای بطنی مورد استفاده قرار می گیرد. نیمه عمر  $^{1}$ - ۸ ساعته آن اجازه می دهد تا  $^{1}$  یا  $^{1}$  بار در روز تجویز شود. دوز معمول روزانه آن  $^{1}$ -  $^{1}$ -  $^{1}$ -  $^{1}$ - است. در مقادیر درمانی عوارض جانبی وابسته به مقدار به طور مکرر رخ می دهند. این عوارض عمدتاً نورولوژیک بوده و شامل لرزش، تاری دید و لتارژی می باشند. تهوع نیز یک اثر شایع می باشد.

Mexiletine

مگزیلتین در درمان درد مزمن، به خصوص دردی که ناشی از نوروپاتی دیابتی و آسیب عصبی باشد، کارآیی قابل توجهی دارد. در این صورت، دوز تجویزی معمول آن ۷۵۰-۳۵۰از راه خوراکی است.

# فلکائینید (زیر گروه 1C)۲

فلکائینید، یک مسدودکننده قدرتمند کانالهای سدیمی و پتاسیمی با کینتیک رفع انسداد آهسته است. (توجه داشته باشید که اگر چه این داروکانالهای پتاسیمی ویژهای را مسدود میکند اما طول پتانسیل عمل با فاصله QT را افزایش نمیدهد). این دارو در حال حاضر در بیماران با آریتمیهای فوق بطنی که قلبشان از سایر جهات طبیعی است استفاده میشود. فلکائینید هیچ گونه اثر ضد موسکارینی ندارد.

فلکائینید در سرکوب انقباضات زودرس بطنی بسیار مؤثر است. با این وجود، ممکن است در بیمارانی که از قبل دچار تکی آریتمیهای بطنی بودهاند یا سابقه انفارکتوس میوکارد یا ضربان سازهای نابجای بطنی، حتی در مقادیر معمول نیز آریتمی را شدت بخشد. این اثر به وضوح در کارآزمایی سرکوب آریتمیهای بطنی (CAST) که ضربانهای زودرس (پیشرس) را به دلیل ۱۱/۵ تا ۲ برابر افزایش در مقادیر مرگمیر در بیماران دریافتکننده فلکائینید و داروهای مشابه گروه ۱۵ کاهش میدهد. نشان داده شده است که فلکائینید به خوبی جذب شده و نیمه عمری معادل ۲۰ ساعت دارد.

# پروپافنون (زیر گروه 1C)

پروپافنون آ، تا حدودی از نظر ساختاری شبیه پروپرانولول بوده و فعالیت مسدودکنندگی بتای ضعیفی دارد. طیف عمل آن بسیار شبیه کینیدین است. کینتیک مسدودکنندگی کانال سدیمی آن نیز شبیه فلکائینید میباشد. پروپافنون با نیمه عمری که به طور متوسط ۷–۵ ساعت است، در کبد متابولیزه میشود. دوز معمول روزانه آن ۹۰۰–۴۵۰ میلیگرم در سه نوبت منقسم است. این دارو عمدتاً در آریتمیهای فوق بطنی مورد استفاده قرار میگیرد. شایع ترین عوارض جانبی آن، طعم فلزی در دهان و یبوست است، تشدید آریتمی نیز می تواند رخ دهد.

# موریسیزین (زیر گروه 1C)

موریسیزین  $^{\circ}$ ، یک مشتق فنوتیازینی با خواص ضداً ریتمی است که جهت درمان آریتمیهای بطنی استفاده می شود. موریسیزین یک مسدودکننده کانال سدیمی نسبتاً قوی است که پتانسیل عمل را طولانی نمی کند. موریسیزین  $^{\circ}$ ، از بازار دارویی ایالات متحده خارج شده است.

<sup>1-</sup> Mexiletine 2- Flecainide

<sup>3-</sup> Cardiac Arrhythmia Suppression Trial

<sup>4-</sup> Propafenone 5- Moricizine

<sup>6-</sup> Moricizine

# داروهای مسدودکننده گیرندههای بتا - آدرنرژیک (کلاس ۲)

پروپرانولول و داروهای مشابه با عمل مسدودکنندگی گیرندههای  $\theta$  و اثرات مستقیم خود بر غشا، خواص ضدآریتمی دارند. همان گونه که در فصل ۱۰ شرح داده شده است، بعضی از این داروها جهت گیرندههای  $\theta$  قلبی انتخابی هستند، بعضی فعالیت مقلد سمپاتیکی ذاتی دارند و بعضی پتانسیل عمل قلبی را طولانی میکنند. سهم نسبی انسداد  $\theta$  و اثرات مستقیم غشایی در عمل ضد آریتمی این دارو کاملاً شناخته نشده است. گرچه مسدودکنندههای  $\theta$  به خوبی تحمل می شوند، اما کارآیی آن ها در مسرکوب دیسلاریزاسیونهای نابجای بطنی که حمر از مسدودکنندههای کانال سدیمی است. با این وجود، شواهد خوبی در دست است مبنی بر این که این داروها می توانند از عود در دست است مبنی بر این که این داروها می توانند از عود میوکارد جان سالم به در می برند، جلوگیری نمایند (فصل ۱۰ را میونید).

اسمولول ۱، یک مسدودکننده بتای کوتاه اثر است که عمدتاً به عنوان یک داروی ضد آریتمی در درمان آریتمیهای حین عمل یا سایر آریتمیهای حاد مورد استفاده قرار میگیرد (جهت اطلاعات بیشتر به فصل ۱۰ مراجعه کنید). سوتالول ۲ یک داروی مسدودکننده بتای غیرانتخابی است که مدت پتانسیل عمل را طولانی میکند (کلاس ۳ عملکردی).

# داروهایی که با طولانی کردن پتانسیل عمل، بر طول دوره تحریک ناپذیری مؤثر می افزایند (کلاس ۳)

این داروها، معمولاً با مسدودکردن کانالهای پتاسیمی در عضله قلبی یا افزایش جریان ورودی (به عنوان مثال از کـانالهای سدیمی) پتانسیلهای عمل را طولانی میکنند. طولانیشدن پتانسیل عمل به واسطه این داروها، اغلب مؤید ویژگی نامطلوبی تحت عنوان وابستگی معکوس به مصرف میباشد. بدین معنی که طولانیشدن پتانسیل عمل در ضربانهای سریع (جایی که این اثر دلخواه است) کم ترین وضوح را داشته و در ضربانهای آهسته قابل توجه تر است به طوری که می تواند منجر به مدر خوده دا در معنون در در نصربانهای این اثر دلخواه است به طوری که می تواند منجر به

اگرچه اغلب داروهای این گروه، زمان QT را طولانی میکند ولی تفاوتهای قابل ملاحظهای در تمایل به ایجاد آریتمی

داروها، وجود دارد. مطالعات اخیر مؤید آن است که طولانی شدن داروها، وجود دارد. مطالعات اخیر مؤید آن است که طولانی شدن QT، به تنهایی بهترین پیشگویی کننده القا آریتمی QT، به تنهایی بهترین پیشگویی کننده القا آریتمی pointes و اشی از دارو نمی باشد. علاوه بر طولانی شدن QT عوامل مهمی چون پایداری پتانسیل عمل و پیدایش شکل مثلث آ، وابستگی به مصرف معکوس و پراکنش رپلاریزاسیون مثلث آ، وابستگی به مصرف معکوس و پراکنش رپلاریزاسیون بطنی نیز در این وضعیت نقش دارند.

# آميودارون

آمیودارون ۶ در ایالات متحده به صورت خوراکی و داخل وریدی جهت درمان آریتمیهای بطنی جدی مورد تأیید قرار گرفته است. با این وجود، این دارو در درمان آریتمیهای فوق بطنی چون فیبریلاسیون دهلیزی نیز بسیار مؤثر است. با توجه به طیف گسترده اثرات ضد آریتمی، به طور شایع جهت انواع متعددی از آریتمیها، مورد استفاده قرار میگیرد. آمیودارون عملکرد فارماکوکینتیکی غیرمعمول و عوارض جانبی خارج قلبی با اهمیتی است. دروندارون آنالوگ فاقد اتمهای پید آن، اخیراً مجوز سازمان غذا و دارو را جهت درمان فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی اخذ کرده است. سلیوارون ۸ مشتق بنزوفورانی فاقد اتم پید دیگری است که شبیه دروندارون بوده و اخیراً مراحل آزمونهای دیگری است که شبیه دروندارون بوده و اخیراً مراحل آزمونهای بالینی جهت پیشگیری از تاکیکاردی بطنی راجعه را طی میکند...

#### اثرات قلبي

آمیودارون با انسداد  $I_{kr}$ ، طول پتانسیل عمل (و فـاصله QT در ECG) را به طور قابل توجهی افزایش می دهد. در استفاده مزمن،  $I_{ks}$  نیز مسدود می شود. طول پتانسیل عمل در ضربانات قلبی مختلف، به طور هماهنگ افزایش می یابد، یعنی این دارو فاقد اثر وابستگی معکوس به مصرف است. آمیودارون با وجود قرارگرفتن

2- Sotalol

<sup>1-</sup> Esmolol

<sup>3-</sup> Reverse use-dependence

<sup>4-</sup> Triangulation

<sup>6-</sup> Amiodarone

<sup>6-</sup> Amiodaron8- Celivarane

<sup>5-</sup> dispersion of repolarization7- Dronedarone

در کلاس ۳، کانالهای سدیمی غیر فعال شده را نیز به طور قابل ملاحظه ای مسدود می کند. اثر آن در طولانی کردن پتانسیل عمل نیز، این عمل را تقویت می کند. همچنین آمیودارون، به طور ضعیف گیرندههای آدرنرژیک و کانالهای سدیمی را نیز مسدود می نماید. نتایج اعمال این دارو، کندشدن ضربان قلب و هدایت گره دهلیزی بطنی است. طیف عملکردی وسیع این دارو ممکن است مسئول کارآیی نسبتاً بالای آن و بروز کم torsade de باشد.

#### اثرات خارج قلبي

آمیودارون سبب اتساع عروق محیطی می شود. این عمل به دنبال تجویز داخل وریدی برجسته بوده و ممکن است در ارتباط با عمل حلال دارو باشد.

#### سميت

آمیودارون در افراد با بیماری گره سینوسی یا دهلیزی بطنی زمینهای، ممکن است برادی کاردی علامتدار و بلوک قلبی ایجاد کند. آمیودارون، در بسیاری از بافتها از جمله قلب (۵۰–۱۰ برابر بیشتر از پلاسما)، ریه، کبد و پوست تجمع می یابد و در اشک نیز تغلیظ می شود. عوارض ریوی وابسته به دوز، شایع ترین عارضه جانبی آن میباشد. حتی در مقادیر پایین تر یا مساوی ۲۰۰mg/d نیز ممکن است در ۱٪ بیماران، فیبروز ریوی کشنده رخ دهد. ممكن است حين درمان بأ أميودارون تستهاى كبدى غيرطبيعي و افزایش حساسیت ناشی از هپاتیت ایجاد شود و تستهای کبدی باید به طور منظم ارزیابی گردد. تجمعات پوستی دارو، سبب درماتیت نوری و تغییر رنگ خاکستری ـ آبی در پوست نواحی در معرض نور آفتاب مانند گونهها می گردد. چند هفته پس از شروع درمان، تقریباً در تمام بیماران، هالههایی به وجود می آید. در قرینه بیماران تحت درمان با آمیودارون، رسوبات ریز بدون علامت مشاهده می شود. نقاط کوری ممکن است در میدان دید محیطی بعضی بیماران ایجاد شود که معمولاً نیازی به قطع دارو نمی باشد. به ندرت التهاب عصب بینایی ممکن است به سمت کوری پیشرفت کند.

آمیودارون تبدیل محیطی تیروکسین  $(T_4)$  به تری پدوتیرونین  $(T_3)$  را مسدود می کند. هم چنین این دارو، منبع بالقوه ید غیرآلی محسوب می شود. آمیودارون ممکن است منجر به هیپوتیروئیدی یا هیپرتیروئیدی شود. قبل از شروع درمان باید عملکرد تیروئیدارزیابی شده و در حین درمان نیز به تناوب پایش شود. از آنجا که آثار آمیودارون عملاً در تمام اعضا مشاهده شود. از آنجا که آثار آمیودارون عملاً در تمام اعضا مشاهده

شدهاند، در صورت ایجاد علائم جدید در یک بیمار از جمله تشدید اَریتمی، درمان با اَمیودارون باید مورد ارزیابی مجدد قرار گیرد.

#### فارما كوكينتيك

جذب آمیودارون متغیر بوده و فراهـمی زیسـتی آن ۶۵–۳۵٪ است. این دارو تحت متابولیسم کبدی قـرار گـرفته و مـتابولیت عمده آن (دز اتیل آمیودارون ) از نظر زیستی فعال است. نیمه عمر دارو پیچیده است، به طوری که ۵۰٪ آن سریع و طی ۱۰–۳ روز و بقیه آن نیز با سرعتی آهسته تر، طی چند هـفته، حـذف میگردد. با قطع دارو، آثار آن -1 ماه پابرجا میمانند و سطح بافتی آن نیز ممکن است تا ۱ سال قابل اندازه گیری بـاشد. بـا مقادیر -1/۲ در روز، معمولاً دوز بارگذاری کلی در حد -1 ماه میشود. دوز نگهدارنده آن -1/۲ در میشود. دوز نگهدارنده آن -1/۲ ست. آثار فارماکولوژیک آمیودارون ممکن است سـریعاً پس از بـارگذاری داخل وریدی ایجاد شوند. با تجویز دارو از این راه، طولانی شدن مات مرحل است در حالی که برادی کاردی و انسـداد دهـلیزی بطنی ممکن است قابل توجه باشند.

آمیودارون، تداخلات دارویی مهم بسیاری دارد و تمام داروهای مصرفی باید در شروع درمان یا جهت تنظیم دوز، بسررسی شوند. آمیودارون سوبسترای آنزیم سیتوکرومی متابولیزه کننده کبدی (CYP3A4) بوده و سطوح آن با داروهایی که این آنزیم را مهار میکنند (مانند سایمتیدین که یک مسدودکننده گیرندههای هیستامینی  $H_2$  است) افزایش می بابد. داروهایی که همراه با آمیودارون تجویز شوند غلظت آن را کاهش صورتی که همراه با آمیودارون تجویز شوند غلظت آن را کاهش می دهند. آمیودارون، چندین آنزیم سیتوکرومی متابولیزه کننده کبدی را مهار کرده و ممکن است سطح بسیاری از داروها از جمله استاتینها، دیگوکسین و وارفارین را بالا ببرد. به دنبال آغاز مصرف آمیودارون دوز وارفارین بایستی به یک دوم تا یک سوم مقدار قبلی کاهش یافته و زمان پروترومبین نیز به دقت مانیتور شود.

#### کاربرد درمانی

مـقادیر پـایین (۲۰۰mg/d) آمـیودارون در حفظ ریتم سینوسی طبیعی در بیماران با فیبریلاسیون دهـلیزی مؤثر میباشد. این دارو در پیشگیری از عود تاکیکاردی بطنی نیز مفید است. آمیودارون با افزایش مرگ و میر در بیماران بـا بیماری

<sup>1-</sup> Desethylamiodarone

عروق کرونر یا نارسایی قلبی همراه نیست. در بسیاری از مراکز از کاردیوورتور ـ دفیبریلاتورهای کاشتنی (ICD) به عنوان درمان اولیه تاکیکاردی بطنی پیش از دارودرمانی استفاده میشود. اما آمیودارون میتواند در تاکیکاردی بطنی، جهت کاهش دفعات تحریکهای آزاردهنده ICD به کار رود. این دارو آستانه استفاده از ضربانساز و دفیبریلاتور را افزایش میدهد. این دستگاهها پس از حصول دوز نگهدارنده نیاز به تنظیم مجدد دارند.

#### دروندارون

درون دارون ۲، آنالوگ ساختاری آمیودارون است که در آن اتمهای ید از حلقه فنیل برداشته شده و یک گروه متان سولفونیل به حلقه بنزوفوران اضافه شده است. طراحی این دارو با هدف حذف اثر داروی والد بر متابولیسم تیروکسین و جهت تعدیل نیمه عمر دارو، صورت گرفته است. هیچگونه اختلال تیروئیدی و یا سمیت ریوی در مطالعات کوتاهمدت گزارش نشده است. اما سمیت کبدی که شامل دو مورد که نیازمند شدید پیوند کبد بودهاند، گزارش شده است. درون دارون همچون آمیودارون دارای اثر بسیاری همچون بلوک  $I_{Kr}$  ، $I_{Ks}$  ، $I_{Ca}$  ، $I_{Na}$  و گیرندههای آدرنرژیک  $\beta$  می باشد. نیمه عمر دارو ۲۴ ساعت است و در ابتدای درمان به صورت روزی ۲ بار در قالب دوز ثابت ۴۰۰ میلیگرمی تجویز میگردد. جذب درون دارون با مصرف غذا ۲ یا ۳ برابر بیشتر شده و این اطلاعات بایستی به عنوان بخشی از دستورات مصرف در اختیار بيمار قرار گيرد. حذف درون دارون اساساً غيركليوي است. اما به هر حال این دارو ترشح توبولی کراتینین را مهار کرده که سبب افزایش ۱۰ تـا ۲۰ درصـد کـراتـینین سـرم مـیشود. امـا چـون فيلتراسيون گلومرولي تغييري نمي كند لذا تعديل دوز دارو ضروری نیست. درون دارون هم به عنوان سوبسترا و هم مهارکننده CY3A4 بوده و نبایستی همراه با مهارکنندههای قدرتمند این آنزیم، از قبیل آزول، داروهای ضدقارچی مشابه و مهارکنندههای پروتئاز تجویز شود.

دروندارون ریتم سینوسی را در درصد کمی از بیماران (کمتر از ۱۵۸٪) مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی باز میگرداند. این دارو در مقایسه با دارونما سبب کاهش ۱۰ تا ۱۵ بار در دقیقه، در ضربان بطنی میشود. دروندارون، فاصله بین دو اپیزود جریان فیبریلاسیون دهلیزی را در بیماران مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی حملهای، دو برابر میکند. مطالعات اولیه اظهار میکند که این دارو سبب کاهش مرگ و میر و بستری بیماران مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی شده است. به هر حال مطالعه بر روی

اثرات دروندارون بر فیبریلاسیون دهلیزی پایدار در سال ۲۰۱۱ به دلیل افزایش خطر بروز مرگ، سکتههای مغزی و نارسایی قلبی متوقف شد. به طور مشابه، مطالعه بر روی اثرات دروندارون در نارسایی قلبی پیشرفته به علت افزایش خطر بروز مرگ و میر به طور ناقص پایان یافت. این دارو جهت هشدار برای استفاده آن در نارسایی قلبی حاد پیشرفته و غیرجبران شوند (کلاس ۱۷)، در یک "جعبه سیاه" عرضه میشود.

#### سوتالول

سوتالول  $^7$ ، هم گیرندههای  $\beta$  آدرنرژیک را مسدود کرده (کلاس ۲) و هم بر طول پتانسیل عمل میافزاید (کلاس ۳). این دارو به صورت ترکیب راسمیک فرم D و D سوتالول تهیه میشود. تمام فعالیت مسدودکنندگی گیرندههای B به عهده ایزومر D بوده اما در طولانیکردن پتانسیل عمل، هر دو ایزومر D و D سهیمند. عمل مسدودکنندگی گیرندههای D، جهت قلب انتخابی نیست و در دوزهایی پایین تر از آن چه جهت طولانیکردن پتانسیل عمل مورد نیاز است، حداکثر میباشد.

سوتالول از راه خوراکی به خوبی جذب شده و فراهمی زیستی آن حدوداً ۱۰۰٪ است. این دارو در کبد متابولیزه نشده و به پروتئینهای پلاسما نیز متصل نمیگردد. سوتالول با نیمه عمری حدود ۱۲ ساعت عمدتاً از راه کلیه و به صورت دست نخورده دفع میشود. این دارو به دلیل فارماکوکینتیک نسبتاً ساده، تداخلات دارویی مستقیم اندکی دارد. قابل توجهترین عارضه جانبی قلبی آن، عمل فارماکولوژیک شدت یافته آن است: میزان بروز این عارضه وابسته به دوز tosades de points است که در حداکثر مقدار توصیه شده روزانه دارو به ۶٪ میرسد. بیماران با نارسایی قلبی واضح ممکن است طی درمان با سوتالول، بیشتر دچار تضعیف عملکرد بطن چپ شوند.

سوتالول جهت درمان آریتمیهای بطنی تهدیدکننده حیات و حفظ ریتم سینوسی در بیماران با فیبریلاسیون دهلیزی و نیز

<sup>1-</sup> Implanted cardioverter-defibrillator

<sup>2-</sup> Dronedarone

<sup>3-</sup> Sotalol

درمان آریتمیهای فوق بطنی و بطنی در کودکان تأییدشده است. سوتالول آستانه استفاده از دفیبریلاتورهای قلبی را پایین می آورد.

#### دوفتيليد

عمل دوفتیلید ، مربوط به کلاس ۳ بوده و پتانسیل عمل را طولانی میکند. این اثر از طریق انسداد وابسته به مقدار جزء سریع تصحیحکننده تاخیری جریان پتاسیم  $(I_{kr})$  اعمال می شود و انسداد I<sub>tr</sub> به واسطه این دارو در هیپوکالمی افزایش می یابد. دوفتیلید بر سایر کانال های پتاسیمی یا کانال سدیمی بی تأثیر است. به علت سرعت آهسته رهایی از انسداد، وسعت انسداد وابستگی اندکی به دفعات تحریک دارد. با این وجود، در این شرایط اثر دوفتیلید در طولانی کردن پتانسیل عمل به علت افزایش اهمیت دیگر کانالهای پتاسیمی چون Ikr در ضربانات سريع، كمتر خواهد بود.

فراهمی زیستی دوفتیلید ۱۰۰٪ است. ورایامیل با افزایش جریان خون رودهای، حداکثر غلظت پلاسمایی دوفتیلید را افزایش میدهد. ۸۰٪ از یک دوز خوراکی دارو بدون تغییر از طريق كليهها دفع شده و باقىمانده أن نيز به صورت متابولیتهای غیرفعال در ادرار ظاهر می شود. مهارکنندههای مکانیسم ترشح کاتیون کلیوی (مانند سایمتیدین)، نیمه عمر دوفتیلید را افزایش می دهند. از آنجا که اثر طولانی کردن QT و خطر بروز پیش آریتمی بطنی با غلظت پلاسمایی دارو رابطه مستقیم دارد، دوز تجویزی دوفتیلید، باید براساس کلیرانس تخمینی کراتینین تنظیم شود. درمان با دوفتیلید باید در بیمارستان پس از اندازه گیری فاصله QT تصحیح شده (QTc) براساس سرعت ضربانات (QTc) و الكتروليتهاي سرم أغاز گردد. QTc یاپهای بیش از ۴۵۰ میلی ثانیه (۵۰۰ میلی ثانیه در صورت تأخیر هدایت داخل بطنی)، برادی کاردی کمتر از ۵۰ ضربان در دقیقه و هیپوکالمی، از ممنوعیتهای مصرف نسبی استفاده از این دارو می باشند.

دوفتیلید، جهت حفظ ریتم سینوسی طبیعی در بیماران با فیبریلاسیون دهلیزی تأیید شده است. این دارو در بازگردانـدن ریتم سینوسی طبیعی در این بیماران نیز مؤثر است.

# ابيوتبليد

ایبوتیلید۲، مشابه دوفتیلید با انسداد جزء سریع تصحیحکننده تأخیری پتاسیم (I<sub>Kr</sub>)، دپلاریزاسیون قلبی را کند میکند.

فعال کردن جریان ورودی آهسته سدیم نیز به عنوان یک مكانيسم عمل ديگر أن پيشنهاد شده است. ايبوتيليد، پس از تجویز داخل وریدی، به سرعت از طریق متابولیسم کبدی پاک می شود. متابولیتهای آن از راه کلیه دفع می گردند.

ايبوتيليد داخل وريدى جهت تبديل فورى فلاتر و فيبريلاسيون دهليزي به ريتم سينوسي طبيعي مورد استفاده قرار می گیرد. این دارو در فلاتر دهلیزی مؤثرتر از فیبریلاسیون بوده و زمان خاتمه فلاتر با آن به طور متوسط ۲۰ دقیقه است. مهمترین عارضه جانبی آن، افزایش بیش از حد فاصله QT و بروز torsades de pointes مي باشد. بيماران به دنبال انفوزيون ایبوتیلید یا تا زمانی که QT به مقدار پایه برگردد هر ۴ ساعت نیاز به پایش ECG دارند.

# داروهای مسدودکننده کانال کلسیمی (کلاس ۴)

این داروها که نمونه بارز آنها وراپامیل آاست، اولین بار به عنوان داروهای ضد آنژین معرفی شدند و در فصل ۱۲ با جزئیات بیشتری مورد بحث قرار گرفتهاند. وراپامیل و دیلتیازم ٔ اثرات ضد آریتمی نیز دارند. دی هیدروپیریدینی ها، اثرات ضد آریتمی ندارند و ممكن است أريتميزا باشند.

# وراياميل

#### اثرات قلبي

وراپامیل کانالهای کلسیمی نوع L فعال و غیر فعال شده را مسدود میکند. بنابراین، اثر آن در بافتهایی است که به طور مكرر تحريك مي شوند، يلاريزاسيون أنها در زمان استراحت ناقص است وبافتهایی که فعال شدن آنها منحصراً وابسته به جریان کلسیم می باشد (مانند گرههای سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی). در غلظتهای درمانی زمان هدایتی گره دهلیزی بطنی و زمان تحریک ناپذیری مؤثر به طور پایداری افزایش مى يابند. وراياميل معمولاً با عمل مستقيم خود، گره سينوسي دهلیزی را کند می کند اما اثر افت فشارخون آن ممکن است، گاهی منجر به افزایش رفلکسی اندکی در ضربانات گره سینوسی دهلیزی شود.

وراياميل مي تواند هم دپلاريزاسيون هاي متعاقب سريع و

<sup>1-</sup> Dofetilide 2- Ibutilide

<sup>3-</sup> Verapamil

<sup>4-</sup> Diltiazem

هم تأخیری را سرکوب کند و ممکن است پاسخهای کند برخاسته از بافتهایی که شدیداً دپلاریزه هستند را نیز آنتاگونیزه نماید.

#### اثرات خارج قلبي

وراپامیل سبب اتساع عروق محیطی می شود. این اثر ممکن است در فشارخون بالا و اختلالات وازواسپاستیک محیطی سودمند باشد. اثرات آن بر عضلات صاف، اثرات خارج قلبی متعددی ایجاد می کند (فصل ۱۲ را ببینید).

#### سميت

عوارض وراپامیل بر قلب وابسته به دوز بوده و معمولاً قابل اجتنابند. تجویز داخل وریدی وراپامیل در بیمار با تاکیکاردی بطنی که اشتباهأ تاکیکاردی فوق بطنی تشخیص داده شده است اشتباه شایعی است. در این شرایط، افت فشارخون و فیبریلاسیون دهلیزی می تواند رخ دهد. اثرات اینوتروپیک منفی وراپامیل ممکن است سودمندی بالینی آن را در قلبهای بیمار محدود کند (فصل ۱۲ را ببینید). وراپامیل در مقادیر بالا یا در بیماران با بیماری گره دهلیزی – بطنی می تواند انسداد دهلیزی بطنی را القا کند. این انسداد با آتروپین و محرکهای گیرنده  $\beta$  بیال درمان است.

عوارض خارج قلبی این دارو عبارتند از: یبوست، کسالت، عصبانیت و ادم محیطی.

# فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

نیمه عمر وراپامیل، حدوداً ۷ ساعت است. این دارو به طور گسترده توسط کبد متابولیزه شده و فراهمی زیستی آن به دنبال مصرف خوراکی حدود ۲۰٪ است. بنابراین، وراپامیل باید در بیماران با اختلال عملکرد کبدی و یا پرفیوژن ناقص کبدی با احتیاط تجویز شود.

در بیماران بالغ بدون نارسایی قلبی یا بیماری گره سینوسی دهلیزی یا دهلیزی بطنی جهت خاتمه تاکیکاردی فوق بطنی می توان وراپامیل را تجویز نمود، اگرچه آدنوزین داروی انتخابی اول است. ابتدا ۵ میلیگرم وراپامیل به صورت یکجا طی ۵–۲ دقیقه تجویز میگردد. پس از چند دقیقه در صورت نیاز ۵۳۹ دیگر نیز یکجا تجویز میشود. پس، می توان با تجویز ۱۰–۵ میلیگرم دارو، هر ۶–۴ ساعت یا انفوزیون پیوسته ۱۰/۴mog/kg/min درمان را ادامه داد.

به دلیل متابولیسم گذر اول، مقادیر خوراکی مؤثر دارو بیشتر از مقادیر داخل وریدی آن بوده و از ۱۲۰ تا ۶۴۰ میلی گرم روزانه، در ۳ یا ۴ دوز منقسم داده میشود.

# کاربرد درمانی

تاکیکاردی فوق بطنی، اندیکاسیون عمده مصرف وراپامیل در آریتمیهاست. جهت خاتمه این آریتمیها، آدنوزین یا وراپامیل بر درمانهای قدیمی تر (پروپرانولول، دیگوکسین، ادروفونیوم، داروهای منقبض کننده عروقی و کاردیوورسیون) ارجحند. همچنین وراپامیل می تواند سرعت انقباضات بطنی را در فیبریلاسیون و فلاتر دهلیزی کاهش دهد. این دارو به ندرت فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی را به ریتم سینوسی تبدیل میکند. وراپامیل گاهی در آریتمیهای بطنی سودمند است. با این وجود، استفاده از وراپامیل داخل وریدی در بیمار با تاکیکاردی بطنی پایدار می تواند سبب کلاپس همودینامیک شود.

# ديلتيازم

به نظر میرسد دیلتیازم، از نظر کارایی در کنترل آریتمیهای فوق بطنی از جمله کنترل ضربان در فیبریلاسیون دهلیزی، شبیه وراپامیل باشد. فرم داخل وریدی دیلتیازم جهت حالت مذکور در دسترس بوده و افت فشارخون یا برادی آریتمی طی درمان با آن نسبتاً ناشایع است.

# داروهای ضد آریتمی متفرقه و سایر داروهایی که بر کانال ها مؤثرند

بعضی داروهای مورد استفاده در درمان آریتمیها، در دستهبندی معمول کلاس ۴–۱ قرار نمیگیرند. این داروها شامل دیژیتالیس (که در فصل ۱۳ مورد بحث قرار گرفته است)، آدنوزین، منیزیم و پتاسیم میباشند. همچنین مشخص شده که داروهای ضدآریتمی خاصی نظیر داروهای موثر بر سیستم رنین \_ آنژیوتانسین خاصی نظیر داروهای و استاتینها میتوانند عود تاکیکاردی و فیبریلاسیون را در بیماران مبتلا به بیماری کرونر قلبی و نارسایی احتقانی قلبی را کاهش دهند.

# آدنوزين

# مکانیسم و کاربرد درمانی

آدنوزین ۱، یک نوکلئوزید است که به طور طبیعی در بدن وجود دارد. نیمه عمر آن در خون کمتر از ۱۰ ثانیه است. مکانیسم عمل آن، فعال کردن تصحیح کننده رو به داخل جریان پتاسیم و مهار

# درمان غیردارویی آریتمیهای قلبی

بیش از ۱۰۰ سال پیش مشخص شد که پدیده ورود مجدد در مدلهای آزمایشگاهی (مانند حلقههایی از بافتهای هدایتی) مدلهای آزمایشگاهی (مانند حلقههایی از بافتهای هدایتی) دائماً با قطع مدار ورود مجدد مختل میشود. این مفهوم هم ورود مجدد در مدار دهلیزی بطنی با استفاده از راههای فرعی، ورود مجدد در گره دهلیزی بطنی، فلاتر دهلیزی و بعضی فرمهای تاکیکاردی بطنی) با بکارگیری روش سوزاندن با فرمهای تاکیکاردی بطنی) با بکارگیری روش سوزاندن با کاتتر از امواج رادیویی ، یا سرمای بیش از حد، سوزاندن با سرما ، مورد استفاده قرار میگیرد. مطالعات اخیر نشان دادهاند که فیبریلاسیون دهلیزی حملهای و مداوم ممکن است از یکی از وریدهای ریوی منشأ بگیرد. هر دو فرم فیبریلاسیون دهلیزی میتوانند با جداسازی الکتریکی وریدهای ریوی از طریق سوزاندن با کاتتر با استفاده از امواج رادیویی یا حین جراحی قلب همزمان، بهطور کامل درمان شوند.

فرم دیگر درمان غیر دارویی کاردیوورتور ـ دفیبریلاتور کاستنی (ICD) است، وسیلهای که می تواند به صورت خودکار آریتمیهای بالقوه کشندهای چون فیبریلاسیون بطنی را تشخیص داده و درمان کند. ICDها هم اکنون به طور گسترده در بیمارانی که از این آریتمیها جان سالم به در بردهاند استفاده می شود و کارآزماییهای متعدد نشان دادهاند که درمان با ICD در مبتلایان به بیماری عروق کرونر که کسر تخلیهای کوچکتر یا مساوی ۳۰٪ دارند و نیز در بیماران با کلاس ۲ یا ۳ نارسایی قلبی بدون هیچ گونه سابقه آریتمی، مرگ و میر را کاهش می دهند. افزایش استفاده از درمانهای ضد آریتمی غیردارویی نمایانگر پیشرفت این فنآوریها و نیز افزایش توجه به خطرات درمان طولانیمدت با داروهای موجود است.

جریان کلسیم است. نتیجه این اثر، هیپرپلاریزاسیون قابل توجه و سرکوب پتانسیلهای عمل وابسته به کلسیم است. تجویز یکجای آدنوزین به طور مستقیم هدایت گره دهلیزی ـ بطنی را مهار کرده و دوره تحریک ناپذیری مؤثر آن را افزایش می دهد اما تأثیرات کمتری بر گره سینوسی دهلیزی دارد. آدنوزین در حال حاضر، به علت کارآیی بالا (۹۵–۹۰٪) و طول اثر بسیار کوتاه، داروی انتخابی جهت تبدیل سریع تاکیکاردی فوق بطنی حملهای به ریتم سینوسی می باشد. این دارو معمولاً به مقدار ۶ میلی گرم از راه وریدی تجویز می شود و در صورت نیاز، درمان با یک دور ۱۲ میلی گرمی ادامه می یابد. یک واریانت نامعمول

تاکیکاردی بطنی به آدنوزین حساس است. این دارو در حضور مسدودکنندههای گیرنده آدنوزین (مانند تئوفیلین و کافئین) تأثیر کمتری داشته و اثر آن با مهارکنندههای برداشت آدنوزین (مانند دی پیریدامول) تقویت می شود.

#### سميت

آدنوزین سبب گرگرفتگی در حدود ۲۰٪ از بیماران و تنگی نفس یا سوزش قفسه سینه (احتمالاً به علت برونکواسپاسم) در بیش از ۱۰٪ از بیماران میگردد. ممکن است انسداد دهلیزی ـ بطنی با درجهٔ بالا رخ دهد اما مدت آن بسیار کوتاه است. فیبریلاسیون دهلیزی نیز ممکن است روی دهد. عوارض با شایع کمتر عبارتند از: سردرد، افت فشارخون، تهوع و احساس گزگز.

#### ايوابردين

قرارگیری جریان  $I_1$ ، funny در گره SA و نقش مؤثر آنها در فعالیت پیشاهنگ یک هدف درمانی جذاب برای کنترل ضربان قلب فراهم می کند. ایوابردین یک مسدودکننده انتخابی  $I_1$  بوده که فعالیت پیشاهنگ را با کاهش دپولاریزاسیون دیاستولیک در سلولهای گره سینوسی کاهش می دهد این دارو یک مسدودکننده کانالهای باز است که بلوک وابسته به استفاده را ایجاد می کند. برخلاف سایر عوامل کاهنده ضربان قلب نظیر بتا بلوکرها ضربان قلب را بدون تأثیرگذاری بر انقباض قلب، بولاریزاسیون بطنی یا هدایت قلبی کاهش می دهد. در بلوکراریزاسیون بطنی یا هدایت قلبی کاهش می دهد. در غلظتهای درمانی انسداد  $I_1$  کامل نیست در نتیجه کنترل اتونوم پیشاهنگ سینوسی به دست می آید.

افزایش ضربان قلب یک فاکتور تعیینکننده در سطوح ایسکمیک در بیمارانی که بیماری کرونری داشته و یک اندیکاتور پیش آگهی دهنده در بیماران مبتلا به نارسایی احتقانی قلبی است. اثرات ضد آنژینی و ضد ایسکمی ایوابردین در بیماران مبتلا به مشکلات عروق کرونری و آنژین پایدار به اثبات رسیده است. در کارآزماییهای بالینی ایوابردین همچون بتا بلوکرها در کنترل آنژین مؤثر است. در بیماران مبتلا به اختلال بطن چپ و ضربان قلب بالاتر از ۷۰ ضربه در دقیقه، ایوابردین ضربان قلب را کاهش داده و نقطه پایان مرگومیر قلبی و بستری شدن را ترکیب میکند.

تاكىكاردى سينوسى ناقص يك اختلال غيرشايع است كه با

<sup>1-</sup> Radio frequency catheter ablation

<sup>2-</sup> Cryoablation

<sup>3-</sup> Implantable cardioverter-defibrillator

چند علامت نظیر تپش، سرگیجه، عدم تحمل ارتواستاتیک و افزایش ضربان قلب خود را نشان می دهد. درمانهای رایج شامل مسدودکنندههای بستا و بلوکرهای کانالهای کلسیم غیردهیدروپیریدینی است. موارد گزارش شده اخیر و کارآزماییهای بالینی گزارش شده کنترل ضربان قلب را در بیمان مبتلا به تاکیکاردی سینوسی ناقص نشان داده است. دارو در دوزهای 0-1 تجویز می شود. اختلالات بینایی به علت مسدودکردن کانالهای 1 در شبکیه نیز گزارش شده است. این عارضه جانبی به واسطه نفوذپذیری کم ایوابردین در سد خونی مغزی کاهش یافته است. ایوابردین هم اکنون در کشورهای دیگر کاربرد دارد اما در ایالات متحده به تأیید نرسیده است.

#### رانولازين

رانو لازین ابتدا به عنوان عامل ضد آنژینی ساخته شد. مطالعات بعدی نشان داد که این دارو ویژگیهای آنتیآریتمی داشته که وابسته به بلوک چندین کانال یونی است. دارو ابتدا های کانالهای سدیم را مهار میکند. مسدود کردن هر دو جزء وابسته به ولتاژ است. رانولازین همچنین جزء سریع جریان پتاسیم متضاد بر طول مدت پتانسیل عمل (APD) میشود. اثر خالص متضاد بر طول مدت پتانسیل عمل (APD) میشود. اثر خالص آن وابسته به مشارکت نسبی  $I_{Kr}$  و  $I_{NaL}$  و  $I_{NaL}$  است. در میوسیتهای بطنی طبیعی اثر خالص شامل طویل شدن APD و موسها که میوسیتهای بطنی و APD است. در میوسیتهای جداشده از موشها که موتاسیون یافته و APD طولانی را تحمل میکنند، اثر خالص کوتاه شده APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو شده APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو شده APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو شده APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو طولانی شدن APD است. را نولازین اثر بسیار کمی بر  $I_{ea}$  و  $I_{ea}$  این درمانی) دارد.

نشان داده شده است که رانولازین ویژگیهای ضد آریتمی در هر دو بافت دهلیز و بطن دارد. این دارو بروز فیبریلاسیون را پیشگیری نموده و در صورت بروز، آن را خاتمه می دهد. درحال حاضر کارآزماییهای بالینی از جهت ترکیب این دارو با درون دارون در سرکوب فیبریلاسیون دهلیزی درحال انجام است. رانولازین تاکیکاردی بطنی را در بافت ایسکمیک سرکوب میکند. این دارو در حال حاضر تأیید FDA را به منظور کاربرد به عنوان یک داروی ضد آریتمی دریافت نکرده است.

#### منيزيم

منیزیم'، ابتدا در بیماران واجد آریتمیهای ناشی از دیگوکسین

که هیپومنیزیمی داشتند مورد استفاده قرار گرفت اما پس از مدتی پی بردند که انفوزیون آن در بعضی بیماران واجد سطوح سرمی طبیعی منیزیوم نیز اثرات ضد آریتمی دارد. مکانیسم این اثرات شناخته نشده است اما مشخص شده است که منیزیم بر وکانالهای پتاسیمی ویژه وکانالهای کلسیمی مؤثر است. به نظر میرسد، درمان با منیزیم در مبتلایان به آریتمیهای ناشی از دیگوکسین در صورت وجود هیپومنیزیمی و نیز در بیماران به مورد مصرف داشته باشد. دوز صورت طبیعی بودن منیزیم سرم، مورد مصرف داشته باشد. دوز تجویزی معمول آن ۱ گرم (به صورت سولفات) است که طی ۲۰ دیگر تکرار میگردد. درک کامل اعمال و موارد مصرف منیزیم به دیگر تکرار میگردد. درک کامل اعمال و موارد مصرف منیزیم به عنوان یک داروی ضد آریتمی نیاز به تحقیقات بیشتری دارد.

#### پتاسیم

اهمیت غلظت یون پتاسیم ۱، در داخل و خارج غشأ سلول قلبی بیش از این، در این فصل مورد بحث قرار گرفته است. اثرات افزایش ۲۰ سرمی می تواند در این دو مورد خلاصه گردد: ۱) دپلاریزه کردن پتانسیل استراحت و ۲) تثبیت پتانسیل غشا. مورد دوم با افزایش نفوذپذیری پتاسیم میسر می شود. هیپوکالمی به خصوص در حضور دیژیتالیس منجر به افزایش خطر ایجاد دپ لاریزاسیونهای معقب زودرس و تأخیری و فعالیت ضربان سازی نابجا می گردد. هیپرکالمی ضربان سازهای نابجا را نیز سرکوب کرده (جهت سرکوب گره سینوسی دهلیزی (SA)، باید هیپرکالمی شدید وجود داشته باشد) و هدایت را کند می کند. از آنجا که هم کمبود و هم افزایش پتاسیم بالقوه آریتمیزا است، درمان با پتاسیم در جهت طبیعی کردن گرادیان ها و ذخایر پتاسیم در بدن صورت می پذیرد.

# داروهایی که بر کانال کلریدی تأثیر میگذارند

چندین نوع از کانالهای کلریدی شناخته شدهاند. درحال حاضر هیچگونه داروی مؤثر بر کانال کلریدی که کاربرد بالینی داشته باشد در دسترس نیست، اما به هرحال کانالهای کلریدی درگیر در سیستیک فیبروز و سایر شرایط بالینی اهمیت فراوانی بالینی را داشته و در حال بررسی هستند (کادر "آیا سیستیک فیبروز با قلب مرتبط است" را ببینید).

# آیا سیستیک فیبروز با قلب مرتبط است؟

سیستیک فیبروز یک بیماری اتوزوم مغلوب وراثتی است که سبب نقص در ترشح -Cl در ریهها می شود. نقص در ترشح کلر به واسطه موتاسیون در 'CFTR (تنظیمکننده هدایت ترانس ممبران سیستیک فیبروز)کانالهای کلریدی است که سبب تولید لایه ضخیم و دهیدراته موکوسی و عفونت مزمن باکتریایی میشود. اگرچه بیش از ۱۶۰۰ نوع موتاسیون در ژن CFTR شناخته شده است اما اغلب درمانهای رایج شامل درمان عوارض و پیامدهای پایین دستی و بعدی سیستیک فيبروز ريوى است كه بهطور ثانويه ناشى از اختلال عملكرد کانال کلر CFTR بوده است. اخیراً FDA دارویی که تحریک کننده کانال -CFTR ،Cl باشد را تأیید نموده است، ایواکافتور کر درمان ۴٪ از بیماران سیستیک فیبروز با موتاسیونهای خاص (G551D) مصرف می شود. ایواکافتور عملکردکانال های CFTR را تقویت نموده که سبب عملکرد بهتر ریهها می شود. مدولاتور دیگر CFTR، کروفلمر ، که کانال های -CFTR ،CI را مهار می کند. اخیراً توسط FDA برای درمان اسهال ناشی از داروهای آنتیویروس به تأیید

به طور خیلی جالبی مطالعات اخیر بیان کانال -CI، CFTR را در قلب به تأیید رسانیدهاند، یعنی به نظر می رسد می توانند پتانسیل عمل را در طول تحریک سیستمیک تعدیلکننده چندین مدل حیوانی بیماریهای قلبی پیشنهاد میکنند که کانالهای -CFTR ،Cl نقش مؤثری در نارسایی قلبی و هایبرتروفی داشته و ممکن است علیه آسیب ناشی از ایسکمی و رپرفیوژن نقص محافظت قلبی داشته باشند. نقش فیزیولوژیک و پاتولوژیک شناخته شده -CFTR ،CI در قلب انسان همچنان نامشخص است، مشخص نیست که آیا تغییرات قلبی شاخصی در بیماران سیستیک فیبروز رخ می دهد یا خیر و آیا اثرات احتمالی دو داروی مدولاتور کانال CFTR، ایوکافتور و کروفلمر، همچنان نامشخص بوده و نیاز به بررسی دارد.

# ■ اصول استفاده بالینی از داروهای ضد آریتمی

مرز بین کارایی و بروز عوارض داروهای ضد آریتمی بسیار باریک است. لذا خطرات و فواید آنها باید به دقت بررسی شوند (کادر:

اصول استفاده از داروهای ضد آریتمی در فیبریلاسیون دهلیزی را ببینید).

#### ارزیابی قبل از درمان

قبل از شروع درمان با هر داروی ضد آریتمی چند مورد مهم باید مشخص شوند:

- 1. علت را برطرف کنید. در صورت امکان باید عوامل ایجادکننده آریتمی تشخیص داده شده و حذف گردند. این عوامل نه تنها اختلالات هومئوستاز داخلي مانند هيپوكسي يا اختلالات الكتروليتي (به خصوص هيپوكالمي يا هیپومنیزیمی) بلکه درمان دارویی و بیماریهای زمینهای چون هیپرتیروئیدی یا بیماری قلبی زمینهای را نیز در بر می گیرند. جدا کردن این اختلالات از عوامل تحریک کنندهای چون ایسکمی میوکارد یا اتساع حاد قلبی که قابل درمان و برگشت پذیرند، اهمیت دارد.
- ۲. یک تشخیص قطعی بدهید. در مورد آریتمیها باید یک تشخیص قطعی داده شود. به عنوان مثال، استفاده نادرست از وراپامیل در بیماران با تاکیکاردی بطنی که اشتباها به عنوان تاكىكاردى فوق بطنى تشخيص داده شدهاند، مى تواند سبب افت فشارخون و ايست قلبى شود. با عرضه و اعــتباریابی هــر چـه بـیشتر روشهای پیچیدهٔ تعیین مكانيسمهاى زمينهاى أريتمىها، ممكن است اين امكان فراهم شود که مکانیسمهای ویژه آریتمیها مورد هدف قرار
- وضعیت پایه را تعیین کنید. یک معیار عمده جهت تعیین دارو برای یک آریتمی یا بیمار خاص، توجه به بیماری قلبی زمینهای وی می باشد. یک سؤال کلیدی این است که آیا قلب از لحاظ ساختاری، غیرطبیعی است. تعداد معدودی از داروهای ضد آریتمی جهت تجویز در بیماران دچار نارسایی احتقانی قلب و بیماری ایسکمیک قلب، بیخطر تشخیص داده شدهاند. در واقع، بعضی از این داروها خطر بروز آریتمی را در بعضی از بیماریهای خاص افزایش میدهند. به عنوان مثال می توان به نقش داروهای کلاس IC در بیماران مبتلا به بیماری ایسکمیک قلب، در افزایش این خطر اشاره نمود. جهت قضاوت درباره کارایی هر مداخله ضد آریتمی که انجام مى شود، بايد يک معيار قابل اعتماد تعيين شود. امروزه روشهای متعددی برای تعیین این معیار به صورت کمی،

<sup>1-</sup> cystic fibrosis transmembrance conductance regulator 2- ivacaftor 3- crofelemer

است. دیگوکسین در صورت وجود نارسایی قلبی می تواند ارزشمند باشد. هدف دوم، بازگرداندن و حفظ ریتم سینوسی

# اصول استفاده از داروهای ضد آریتمی در فیبریلاسیون دهلیزی

فیبریلاسیون دهلیزی، شایع ترین آریتمی پایدار است که در طب بالینی دیده میشود. شیوع آن از ۰/۰٪ در سنین کمتر از ۶۵ سال تا ۱۰٪ در سنین بالاتر ۸۰ سال افزایش می یابد. تشخیص آن از طریق ECG معمولاً آسان است. همچنین ECG امکان تشخیص انفارکتوس میوکارد قلبی، هیپرتروفی بطن چپ و پیش تحریکی بطنی را نیز فراهم می آورد. هیپرتیروئیدی یک علت مهم درمان پذیر فیبریلاسیون دهلیزی است و جهت رد این احتمال باید در زمان تشخیص آزمایش تیروئید درخواست شود. وجود و شدت بیماری قلبی زمینهای باید به کمک شرح حال بالینی و معاینه فیزیکی و ترجیحاً با استفاده از تکنیکهای غیرتهاجمی مانند اکوکاردیوگرافی برسی گردد.

درمان فیبریلاسیون دهلیزی جهت رفع علائم بیمار و پیشگیری از عوارضی چون ترومبوآمبولی و تاکیکاردی ناشی از نارسایی قلبی که نتیجه ضربانات قلبی کنترل نشده طولانی مدت هستند، آغاز میگردد. هدف از درمان اولیه، کنترل سرعت ضربان بطنی است. این هدف معمولاً با استفاده از یک داروی مسدودکننده کانال کلسیمی به تنهایی یا همراه با یک داروی مسدودکننده گیرندههای β آدرنرژیک قابل دستیابی

طبیعی است. مطالعات متعدد نشان دادهاند که کنترل ضربان (حفظ ضربان بطنی در محدوده ۸۰-۶۰ ضربان در دقیقه) در مقایسه با کنترل ریتم (تبدیل آریتمی به ریتم سینوسی طبیعی) نتیجه بهتری در سلامتی مبتلایان به فیبریلاسیون دهلیزی در طولانی مدت داشته است. اگر کنترل ریتم مد نظر باشد، در ایالات متحده، معمولاً توسط کاردیوورسیون DC، ریتم سینوسی مجدداً برقرار میشود و در بعضی کشورها نیز ابتدا یک داروی ضد آریتمی کلاس ۱ تجویز میگردد. در مبتلایان به فيبريلاسيون دهليزي حملهاي، با تكدوز بالاي پروپافنون یا فلکائینید خوراکی می توان ریتم سینوسی را مجدداً برقرار نمود (جهت اطمینان از بیخطربودن آن باید بیمار در ابتدای تجویز، تحت نظر باشد). ایبوتیلید داخل وریدی نیز می تواند به سرعت ریتم سینوسی طبیعی را باز گرداند. جهت بازگرداندن ریتم سینوسی در شرایط اورژانس مانند فیبریلاسیون دهلیزی همراه با افت فشارخون یا آنـژین، کـاردیوورسیون DC روش ترجیحی است. پس جهت حفظ ریتم سینوسی طبیعی، یک

موجود است. این روشها عبارتند از: پایش سیار طولانی، مطالعات الکتروفیزیولوژیکی که آریتمی مورد نظر را مجدداً ایجاد میکنند، تولید آریتمی مورد نظر با تست ورزش یا استفاده از پایش تلفنی جهت ثبت آریتمیهای تکگیر اما علامتدار.

۴. نیاز به درمان را ارزیابی کنید. تشخیص یک اختلال در ریتم قلبی لزوماً نیاز به درمان ندارد. پیش از این در درمان نگهدارنده سرکوب آریتمی قلبی (CAST)، مثالی عالی از درمانهای نگهدارنده، ارائه شده است.

#### فواید و خطرات

تعیین فواید درمان ضد آریتمی، عملاً دشوار است. دو دسته از منافع می تواند در نظر گرفته شوند: کاهش علائم مربوط به آریتمی مانند تپش قلب، سنکوپ یا ایست قلبی و کاهش مرگ و میر بیماران علامتدار در طولانی مدت. از میان داروهایی که در این فصل مورد بحث قرار گرفتند، تنها در مورد مسدودکنندههای  $\beta$  کاهش مرگومیر بیماران نسبتاً فاقد علامت مشاهده شده

است که مکانیسم زمینهای این اثر هنوز مشخص نیست (فصل ۱۰ را ببینید).

داروی ضد آریتمی کلاس ۱ یا ۳ تجویز میگردد.

درمان با داروهای ضد آریتمی، خطرات متعددی به همراه دارد. در بعضی موارد، خطر ایجاد یک عارضه جانبی واضحاً با دوز یا غلظتهای پلاسمایی بالا در ارتباط است (مانند لرزش ناشی از لیدوکائین یا سینکونیسم ناشی از کینیدین). در سایر موارد، واکنشهای نامطلوب ارتباطی با غلظتهای پلاسمایی بالا ندارند (مانند آگرانولوسیتوز ناشی از پروکائینامید). در مورد بسیاری از واکنشهای نامطلوب جدی داروهای ضد آریتمی، همراهی درمان دارویی و بیماری قلبی زمینهای، مهم به نظر میرسد.

چند سندرم آریتمی ویژه که توسط داروهای ضد آریتمی برانگیخته میشوند نیز شناسایی شدهاند که هر یک مکانیسم پاتوفیزیولوژیک زمینهای و فاکتورهای خطر خاص خود را دارا هستند. داروهایی چون کینیدین، سوتالول، ایبوتیلید و دوفتیلید که حداقل تا حدودی با کندکردن رپلاریزاسیون و طولانی کردن پتانسیلهای عمل قلب، عمل می کنند، می توانند منجر به طولانی شدن واضح فاصله QT و torsades de pointes

درمان torsades نیازمند تشخیص آریتمی، قطع داروی ایجادکننده، تصحیح هیپوکالمی و درمان با مانورهایی است که ضربان قلب را افزایش دهند (استفاده از ضربانساز یا ایزوپروترنول). منیزیم داخل وریدی نیز حتی در بیمارانی که سطح منیزیم آنها طبیعی است، به نظر مؤثر می رسد.

داروهایی که هدایت را به طور قابل ملاحظهای کند می کنند (مانند فلکائینید یا غلظتهای بالای کینیدین)، می توانند منجر به افزایش بروز آریتمیهای ورود مجدد شوند که در این موارد، تاکی کاردی بطنی در بیماران با سابقه انفارکتوس میوکارد (که در آنها ممکن است به طور بالقوه یک مدار ورود مجدد وجود داشته باشد)، قابل ذکر است. درمان در این شرایط شامل تشخیص، قطع داروی ایجادکننده و تجویز سدیم داخل وریدی می باشد.

#### هدایت درمان ضد آریتمی

فوریت شرایط بالینی، روش و سرعت شروع دارو را تعیین میکند. اگر به اثر فوری دارو نیاز باشد، شیوه داخل وریدی ترجیح داده میشود. با تجویز چند دوز یکجای وریدی آهسته رهش می توان به سطوح درمانی دارو دست یافت. درمان دارویی زمانی مؤثر محسوب می شود که آریتمی مورد نظر سرکوب شده (براساس

معیار پایه ای تعیین شده) و عوارض به وجود نیامده باشد. بالعکس، درمان دارویی نباید غیرمؤثر محسوب شود مگر این که در حالی که آریتمی سرکوب نشده است، عوارض ایجاد شوند.

پایش غلظت پلاسمایی دارو میتواند مکمل مفیدی در کنترل درمان ضد آریتمی باشد. همچنین غلظت پلاسمایی دارو در ایجاد پذیرش درمان طولانیمدت توسط بیمار و نیز تشخیص تداخلات دارویی (که ممکن است منجر به غلظتهای بسیار بالایی با وجود مقادیر تجویزی کم یا غلظتهای بسیار پایین با وجود مقادیر تجویزی زیاد گردند)، اهمیت دارد.

#### پاسخ مطالعه مورد

این بیمار در طول اپیزودهای راجعه از فیبریلاسیون دهلیزی، علائم مشخصی بروز میدهد. حداکثر سرعت ضربان قلب مشخصاً زیاد نیست. به نظر میرسد که حفظ ریتم سینوسی طبیعی در این بیمار با اهمیت باشد. اکوکاردیوگرام نقص در عملکرد بطن چپ را نشان میدهد. انتخاب دارویی که در نارسایی قلبی تحمل شده و توانایی کاهش یا معکوس نمودن فیبریلاسیون دهلیزی را داشته باشد برای مثال دوفتیلید یا آمیودارون به نظر مناسب باشد.

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Generic, Inderal

Generie name	available as
SODIUM CHAN	NEL BLOCKERS
Disopyramide	Generic, Norpace, Norpace CR
Flecainide	Generic, Tambocor
Lidocaine	Generic, Xylocaine
Mexiletine	Generic, Mexitil
Procainamide	Generic, Pronestyl, Procan-SR
Propafenone	Generic, Rythmol
Quinidine sulfate (83% quinidine base)	Generic
Quinidine gluconate (62% quinidine base)	Generic
Quinidine polygalacturonate (60% quinidine base)	Cardioquin
BETA BLOCKERS LABELED FO	OR USE AS ANTIARRHYTHMICS
Acebutolol	Generic, Sectral
Esmolol	Generic, Brevibloc

Propranolol

Generic name	avail able as
ACTION POTENTIAL-I	PROLONGING AGENTS
Amiodarone	Generic, Cordarone
Dofetilide	Tikosyn
Dronedarone	Multaq
Ibutilide	Generic, Corvert
Sotalol	Generic, Betapace
CALCIUM CHAN	NNEL BLOCKERS
Diltiazem	Generic, Cardizem
Verapamil	Generic, Calan, Isoptin
MISCELI	ANEOUS
Adenosine	Generic, Adenocard
Magnesium sulfate	Generic
DRUGS THAT ACT ON	CHLORIDE CHANNELS
Ivacaftor (labeled for use in cystic fibrosis)	Kalydeco
Crofelemer (labeled for use in diarrhea induced by anti-HIV drugs)	Fulyzaq

در وكاتيانيد بلوک به الا (اوليا) و بها (اتابها) اهسته کردن سرعت هدايت و ريتم اهلي أريتم هاي بطشي و خوركي VI MI على طي متاوليسم كندي و تبايل به VI استل مسال و مداكرين كاتيا هاي المراسم كندي و تبايل به المراس المراس مستيم تبريات المراس المراسم كندي و تبايل با كيتيك متوسط الرات مستقيم تبريات المراسم كندي و تبايل با كيتيك متوسط الرات مستقيم تبريات المراسم كندي و تبايل با كيتيك الماليا و شعر و مدايل با كيتيك الماليا و شهر و مدايل با تبايل قبل م مدينا با حيث الماليا و تبايل و شهر مدينا با ميتيل و تبايل با كيتيك الماليا و تبايل با كيتيك الماليات الماليا و تبايل الماليات الماليا	فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات	مكانيسم اثر	¿ 4260
ريتم اغلب آريتمي هاي بطني و اغلب اليسيل دهليزي. داروي خط دوم در الله المايان داروي خط دوم حليزي. افتاركوس حاد ميوكارد عليزي افتاركوس حاد ميوكارد مينييك تاكيكاردي بطني را خاتمه مل را ميخشد و از فييريلاسيون ييمايز اريتميهاي فوقيطني در متمايز اريتميهاي فوقيطني در منايلات متحده خارج شده است الفاركوس فيلات متحده خارج شده است		The second second			SKW AI
۱۸۱ با جهت اغلب آریتمیهای  درسان پایدار قلبی صرتبط با  میدی انفارکتوس خاد میوکارد  میدی ۲۸ در رابطه با مالاریا را بینید.  میل را می تخشد و از فیبریلاسیون  بیشگیری میکند.  بیشگیری میکند.  شرایط ایسکمیک مصرف  نیمایز از با قلب طبیعی، در  میایز ایسکمیک مصرف  نیمایز ایسکمیک مصرف  نیمایز ایسکمیک مصرف  کاتال آریتمیهای دهلینی، میده است	خوراکی، JM JV طی متابولیسم کبدی و تبدیل به آ پروکائینامید (NAPA؛ مراجعه به متن)، حذف میشود	اغلب أريتمي هاي بطني و دهليزي. داروي خط دوم	أهسته كردن سرعت هدايت و ريتم ضربانساز، طولاني كردن مدت يتانسيل	بلوک مالا (اوليه) و الآل (ثانويه)	• پروکائینامید
مشود مشود مشود مشری انفارکتوس خاد میوکارد مشایز ازستمهای فیویبطنی در متعایز ازستمهای فیویبطنی در متعایز ازستمهای فیویبطنی در متعایز ازستمهای فیویبطنی در متایز ایسکمیک مصرف نیمشود (پس از انفارکتوس قایم) کاتال آرستمهای ده است	در بروز torsades de pointes در بیماران با نارساع دخیا است سمت:کاهش فشارخت، درمان طولان	جهت اغلب أريتمي هاي	عسمل و جداکردن کانال های ۱ <sub>Na</sub> با کنتیک متوسط اثارت مستقیم در ساز		
مود.  الم در رابطه با مالاریا را بینید.  مر از می کاردی بطنی را خاتمه مل را می خشد و از فیبریلاسیون پیمایز آریتم های فیوتیطنی در متمایز آریتم های فیوتیطنی در شرایط ایسکمیک مصرف نیماین با قلب طبیعی، در قبیری پیماین در ایس از انفارکتوس قبیری ایلات متحده خارج شده است	بروز علايم برگشتيذير لويوس مىشود.	انفارکتوس حاد میوکارد	بر گره سینوسی - دهلیزی و گره دهلیزی		
ینتیک تاکی کاردی بطنی را خاتمه مل را می بخشد و از فیبریلاسیون بطل را می بخشد و از فیبریلاسیون بخشیری می کند. بیشگیری می کند. بیمایز از با قلب طبیعی، در شرایط ایسکمیک مصرف تبیاری تمیشود (پس از انفارکتوس قلبی)		ابطه با هالاريا را ببينيد.	- بطنی با ممکن است باعث تشدید نارسایی قلبی شود. ۱۸ در را	ه پروکالینامید ولی اثرات ضد موسکارینی واضع کالینامید ولی بسیار پرعارضهتر (سیزرکتونیسمه،	<ul> <li>دی سوییرامید: مشابه کینیدین: مشابه پروک</li> </ul>
یسید در ماری بطی را خامه مل را میخشد و از فیبریلاسیون بشکیری میکند بیمایز آریتمهای فیویبطنی در شرایط ایسکمیک مصرف نمیشود (پس از انفارکتوس قایی) کاتال آریتمهای دهیایی	9		100	7 × 111/2 × 2	SKw BI
متمایز ارستمهای فوقیطنی در متمایز ارستمهای فوقیطنی در شرایط ایسکمیک مصرف نمیشود (پس از انفارکتوس ایالات متحده خارج شده است	<ol> <li>مابوييسم ببدئ طي ندر اول. ناهس دور در بيه به نارسايي قلبي يا اختلال كبدي. سميت: علايم نورول</li> </ol>	مى يخشد و از فيير يلاسيون	سریم را بلوک میکند. پتانسیل عمل را	into pop merical (BN)	بيورين
یشگیری میکند. متعایز آریستمیهای فیوتیطنی در شرایط ایسکمیک مصرف نمیشود (پس از انفارکتوس قلبی) کاتال آریستمیهای دهایی،		بطنی پس از کاردیوورسیون	طولاتي نميكند واحتمالا كوتاه ميكند		
متمایز آرستمیهای فوقیطنی در نیبری بیماران با قلب طبیعی، در شرایط ایسکمیک مصرف نمی شود (پس از انفارکتوس قلبی) کاتال آریستمیهای دهلیزی،		پیشکیری میکند	ههاي درد مزمن تحويز مرگردد.	فوراكي ليدوكائين، در أريتمي هاي بطئي و سند	• مکسلس: مشابه خ
متعایز اربستمهای فوقیطنی در فیبری بیماران با قلب طبیعی، در شرایط ایسکمیک مصرف نمیشود (پس از انفارکتوس قلبی) کاتال آربستمهای دهلیزی،		Translation of the second			SKW OI
نميرى بيماران با قلب طبيعي، در شرايط ايسكميك مصرف نمي شود (پس از انفاركتوس قلبي) كاتال أريتمهاي دهليزي،		أريتمي هاي فوق بطني در	از اقسام كانال ها باكينتيك أهسته متمايز	بلوک کانال سديمي (IN)	فلكائينيد
شرایط ایسکمیک مصرف نمیشود (پس از انفارکتوس قلبی) ی ایالات متحده خارج شده است کاتال آریـــتمی های دهـــلیزی،	سعيت: أريتمىزا	بيماران با قلب طبيعي. در	است. در مدت پتانسیل عمل تغییری		
نمی شود (پس از انفارکتوس قلبی) می ایالات متحده خارج شده است کاتال آریـــتمی های دهـــلیزی،		شرايط ايسكميك مصرف	نمى دهد		
منجاا م ایالات متحده خارج شده است کاتال آریـــتمی های دهــلیزی،		نمی شود (پس از انفارکتوس			
J.S.		<u>ال</u> ي	أريتمي هاى فوق بطني، متابوليسم كبدى	خوراكي فعال است، اثرات ضعيف بلوككننده فم	يروپاقنون: از طريق -
ل بلوک محیرنده آدرنرژیک فم اشرات غشایی مستقیم (بلوک کاتال آریــــتمیهای دهـــلیزی،		متحده خارج شده است	ای بطنی، آریتمیزا، از بازار مصرف دارویی ایالات	ت فنوتيازيني، فعال از طريق خوراكي، أريتمي،	مورىسيزين: مشتقار
بلول ديرنده ادربرزيد م انهرات عشايي مستقيم رابلول خانال اريامي هاي دهاييزي،					SKW 7
		ارياسي هاي دهايزي،	المرات عسايم مستعيم (بلوك كانال	ようない つくべいろう	・ならないるかつ

• اسمولول: كوتاهائر، تنها از طريق 91 جهت أريتمي هاي حين جراحي و ساير أريتمي هاي حاد

عمل، کندکردن اتوماتیسیته گره SA و سرعت هدایت در گره VA

انفاركتوس ها و مرك ناكهاني

قلبي وكاهش دهنده فشارخون

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	ائرات	مكانيسم اثر	1.4.54.60
خوراکی، $N$ جذب و تجمع بافتی متنیر. متابولیسم کبدی، حذف پیچنیده و آهسته. سمیت: برادیکاردی و بلوک قلبی در قلب بیمار، $\Gamma$ تسیاع عروق میحیطی، سیمیت ریوی و کبدی، هیپو یا	آریتمی های بطنی جدی و آریتمی های فوق بطنی	طولانیکردن پتانسیل عمل و فاصله O. کاهش ضربان قلب و هدایت گره A. کاهش بسروز A. A.	بــــاوک کــائال_های میم <sup>ال</sup> ه م <sup>ال</sup> ماکــدیI و گیرندمهای آدرنرژیک بتا	اميودارون • آميودارون
هيپرتروئيديسم، تداخلات: بسيار، براساس متابوليسم CYP خوراکي. دفع کليوي، سميت: this porsades de pointes) (آغاز در بيمارستان). تـداخـلات: اثـرات فـزايـنده با سـاير داروهـاي طه لار کننده OT	درمان نگهدارنده و یا جبهت بازگرداندن ریتم مسینوسی در فیبر پلاسیه: رهلذی	pointes طولاتیکردن پستانسیل عمل و دوره تحریکناپذیری مؤثر	بلوک الا	• دوفتيليد
	لیزی م ون دهلیزی	ممل، کاربرد در آریتمی بطنی و فیبریلاسیون ده . تجویز ۱۷ جهت فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی در بیماران مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی ان تحریکنابذیری دهلیزی، مؤثر در فیبریلاسی	<ul> <li>سوتالول: بلوک گیرنده فه اثر مستقیم بر طولانی کردن زمان پتانسیل عمل کاربرد در آریتمی بطنی و فیبریلاسیون دهلیزی</li> <li>ایبوتیلید: بلوک کانال پتاسیمی، میتواند جریان رو به داخل را مهار کند. تجویز IV جهت فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی</li> <li>درون دارون: مشتق آمیودارون، اثرات بر چند کانال، کاهش مرگ و میر در بیماران مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی</li> <li>ورزاکالائت: تحقیقاتی، اثر بر چندین کانال در دهلیزه طولاتی کردن زمان تحریک تالیدی دهلیزی، مؤثر در فیبریلاسیون دهلیزی</li> </ul>	<ul> <li>سوتالول: بلوک گیرند</li> <li>ایبوتیلید: بلوک کانال</li> <li>درون دارون: مشتق آه</li> <li>ورناکالانت: تحقیقاتی</li> </ul>
خوراکی، وریدی، متابولیسم کبدی. احتیاط در بیماران دچار نارسایی کبدی. سمیت و تداخلات: فصل ۱۲ را بیینید	تـــاكـــىكاردى فـــوقىطنى، برفشارى خون، انزين	اتوماسیون گره SA را کند و سرعت هسدایت گره AV را زیاد میکند. انتباض بذیری قلب را میکاهد. کاهش فشارخون	بلوک کانال کلسیم (نوع J و م7)	و دراز ماه: شمه ه واراما د دراز ماه: شمه ه واراما
تنها IV طول اثر: ۱۵۰۵ ثانیه، سمیت: کرگرفتگی، گرفتگی قفسه سینه، سرگیجه	تـــاكـــىكاردى فـــوقيطنى حملهاي	بلوک بسیار کوتاه ولی اغلب کامل گره VA	فىال كننده جريان رو به داخل تصحيح كننده $_{ m AL}$ بلوک $_{ m C}$	Periodical
تلاغلات: کم IV طول اثر به میزان دوزاز بستگی دارد. سمیت: ضعف عضلانی در مسمومیت با دوزهای بالا	dorsades de pointes آریتمیزایی ناشی از دیژیتال	طبيعي نمودن سطوح پلاسمايي افزايش يافته <sup>+2</sup> M	$\lambda$ کے شناختهشدہ تسلاخیل با $\lambda^+$ ATPase $\lambda^+$	• منيزيوم
خوراکی، VI. سمیت: آریتمیهای ورود مجدد، فیبریلاسیون یا است قلی د. ممارد مسممین	آرستمی ناشی از دیژیتال. آریتمی مرتبط با هسهکالمی	ضربان سازهای نابجا را کند میکند. سرعت هدایت در قلب رامیکاهد	افزايش نفوذپذيرى به *X و جريان *X	• ئىاسىم



# داروهای دیور تیک مدر

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

بیمار ۶۵ ساله با سابقه دیابت و بیماری مزمن کلیوی با سطح پایه کراتینین ۲/۸mg/dL مراجعه می کند. علیرغم مصرف پنج نوع مختلف از داروهای ضدفشارخون، فشارخونی وی ۱۷۶/۹۲ میلی متر جیوه بوده، وی مبتلا به ادم درجهٔ ۲ تا ۳۰ بوده است. وی به مدت یک سال از فوروزماید با دوز ۴۰ میلی گرم استفاده می نموده است. وی همچنین مبتلا به دیس پنه خفیف بوده است. در بررسی کلینیکی داروی هیدروکلروتیازید با دوز روزانه است. در برای بهبود فشارخون وی تجویز شده تا همچنین

علائم و نشانههای افزایش حجم وی نیز بهبود یابد. دو هفته بعد بیمار با علائم ضعف، بی اشتهایی عمومی مراجعه می کند. فشارخون وی ۹۱/۵۸ میلی متر جیوه بوده و کاهش وزنی معادل ۱۵ کیلوگرم داشته است. یافتههای آزمایشگاهی نشان دهنده سطح کراتینین به میزان ۱۵۰/۸mg/dL است. چه عاملی موجب بیماری کلیوی این فرد شده است؟ دلیل این کاهش وزن چه بوده است؟ و چه مواردی را بایستی به منظور پیشگیری از بستری شدن این بیمار رعایت کرد؟

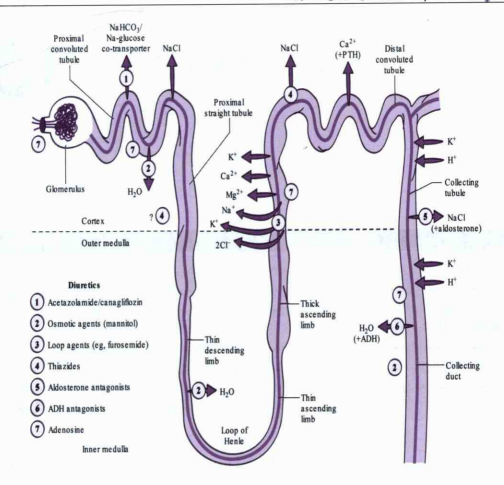
اختلالات حجم مایع بدن و ترکیب الکترولیتها مشکلات بالینی شایع و مهمی هستند. داروهایی که عملکردهای انتقالی ویژهای را در لولههای کلیوی مسدود میکنند، ابزار بالینی سودمندی در درمان این اختلالات میباشند. اگرچه عوامل متنوعی که حجم ادرار را افزایش میدهند (مدرها) از زمانهای بسیار قدیم معرفی شدهاند، اما اولین بار در سال ۱۹۳۷ میهار کنندههای انهیدراز کربنیک برای اولین بار معرفی شدند و در سال ۱۹۵۷ بود که داروی مدر قدرتمند و مفید کلروتیازید در دسترس قرار گرفت.

از نظر لغوی «دیورتیک» دارویی است که حجم ادرار را افزایش میدهد در حالی که یک ناتریورتیک سبب افزایش دفع ادراری سدیم شده و یک آکوارتیک سبب افزایش دفع آب بدون املاح خواهد شد. از آنجا که دفع کنندههای سدیم تقریباً همیشه دفع آب را نیز افزایش میدهند، معمولاً دیورتیک نامیده میشوند. دیورتیکهای اسموتیک و آنتاگونیستهای هورمون آنتیدیورتیک (به بخش داروهایی که دفع آب را تغییر میدهند،

مراجعه کنید)، دیورتیکهایی هستند که مستقیماً ناتریورتیک نمی باشد.

این فصل به سه بخش تقسیم شده است. بخش اول به بررسی مکانیسمهای انتقالی توبولی میپردازد. نفرونها از نظر ساختمانی و عملکردی به بخشهای مختلفی تقسیم میشوند (شکل ۱–۱۵ و جدول ۱–۱۵). چندین نوع اوتاکوئید که در وقایع متنوع و پیچیده در فرآیندهای فیزیولوژیک کلیه ترشح میشوند (آدنوزین، پروستاگلاندین و اورودیلاتین، اواتاکوئید کلیوی که تناسب نزدیکی با پپتید ناتریورتیک دهلیزی دارد) نیز در این فصل بحث شدهاند، بخش دوم در مورد فارماکولوژی داروهای مدر بحث میکند. بسیاری از مدرها، اثرات خود را بر پروتئینهای انتقالی ویژه در غشای سلولهای اپیتلیال لولههای کلیوی اعمال میکنند. سایر مدرها یا با اثرات اسموزی خود مانع جذب آب میشوند (مانیتول) یا آنزیمها را مهار میکنند (استازولامید) و یا با

<sup>1-</sup> Aquartic



شكل ۱-۱۵. سيستم هاى انتقالى لولهاى و جايگاه عمل مدرها. ADH= هورمون آنتى ديورتيك؛ PTH= هورمون پاراتيروئيد.

گیرندههای هورمونی در سلولهای اپیتلیال کلیوی تداخل میکنند (واپتانها یا آنتاگونیستهای وازوپرسین). فیزیولوژی هر قطعه از نفرون با فارماکولوژی داروهایی که در آنجا عمل میکنند ارتباط نزدیکی دارد، که در بخش دوم این فصل مورد بحث قرار گرفتهاند. در نهایت کاربردهای بالینی داروهای مدر در بخش سوم فصل توضیح داده شدهاند.

# مکانیسمهای انتقالی لولههای کلیوی لوله نز دیک

بی کربنات سدیم (NaHCO)، کلرید سدیم (NaCl) گلوکز، اسیدهای آمینه و دیگر مواد آلی محلول، از طریق سیستمهای انتقالی ویژه در ابتدای لوله نزدیک (لوله پیچیده نزدیک PCT)

بازجذب می شوند. یونهای پتاسیم ( $^{*}$ X) از طریق بین سلولی بازجذب می شوند. آب به صورت غیرفعال بازجذب شده و اسمولالیته مایع موجود در لوله نزدیک را در سطح تقریباً ثابتی نگه می دارد. با پیشروی مایع در طول لوله نزدیک، غلظت لوله این محلولها نسبت به غلظت اینولین  $^{7}$ کاهش می بابد. اینولین یک نشانگر تجربی است که داخل لولههای کلیوی تراوش می شود و لی نه بازجذب می شود و نه ترشح. حدود  $^{8}$ ۶٪ تراوش می سدیم ترشح شده ( $^{8}$ ۱)،  $^{8}$ ۸٪ بی کربنات)،  $^{8}$ ۸٪ پتاسیم،  $^{8}$ ۸٪ آم و عملاً تمام گلوکز و اسیدهای آمینه تراوش شده در لوله نزدیک بازجذب می شوند.

از بین مواد محلول متنوعی که در لوله نزدیک بازجذب

<sup>1-</sup> Proximal convoluted tubule

<sup>2-</sup> Luminal

<sup>3-</sup> Inulin

جدول ۱-۱۵ قطعات عمده نفرون و عملکردهای آنها

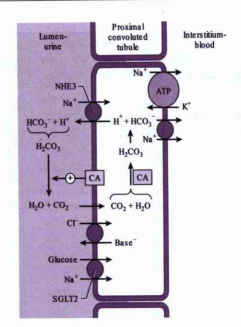
	4. G> 7.03)			
بخش	عملكرد	نفوڈپڈیری به آب	ترانسپور تر و هدف دارویی اولیه در سطح غشأ آپیکال	دیور تیک با عملکرد اصلی
گلومرول	تشكيل فيلتراسيون گلومرولي	به شدت زیاد	وجود ندارد	وجود ندارد
تــــوبولهای پـــیچیده پروگزیمال (PCT)	بازجذب ۶۵٪ از *Na و K+ ما و K+ و Ma و Mg+ و Mg+ و Mg+ و Mg+ و Mg+ و تقریباً و تقریباً د از گلوکز و آمینو اسید، بازجذب ایزواسموتیک آب	به شدت زیاد	NHE3)Na/H\ کربونیک آنےهیدراز؛ کــوترانسپورتر ســـدیم /گــلوکز نــوع ۲ (SGLT2)	مــهارکنندههای کــربنیک انـــهیدراز آنــتاگــونیست آدنوزین (تحت بررسی)
بخش توبولهای مستقیم پروگزیمال	ترشح و بازجذب اسیدها و بازهای آلی شامل اسید اوریک و اغلب دیورتیک	خیلی زیاد	تــرانسـپورترهای اسـیدها (برای مثال اوریک اسید) و بازها	وجود ندارد
بخش ضخیم پایینرونده قوس هنله	بازجذب غيرفعال أب	زياد	آکوآپورین	وجود ندارد
بـخش ضخيم بـالارونده قوس هنله (TAL)	بازجذب فعال ۲۵–۱۵٪ از سدیم، پتاسیم، کلر فیلترشده، بازجذب ثانویه $\operatorname{Ca^+}$ و $\operatorname{Ca^+}$	خیلی کم	Na/K/2CI(NKCC2)	
لوله پیچیده دور (DCT)	بازجذب فعال ۸-۴٪ از Na <sup>+</sup> و CT CT فیلترشده؛ بازجذب کلسیم تحت کنترل هورمون پاراتیروئید	خیلی کم	Na/Cl(NCC)	تیازیدیها
توبول جمع کننده قشری (CCT)	بازجذب سدیم (۵–۲٪) که با ترشح $^+$ و $^+$ جفت شده است $^+$	متغیر <sup>۲</sup> متغیر <sup>۲</sup> متغیر ۲		دیورتیک نگهدارنده <sup>+</sup> ۸، آنتاگونیست آدنوزین (تحت بررسی)
مـــجرای جـــمعکننده مدولاری	بازجذب أب تحت كنترل وازوپرسين	متغیر۲	آکواپورین ایسان	آنتاگونیستهای وازوپرسین

۱. در حال حاضر هدف دارویی موجود نمی باشد.

با فعالیت وازو پرسین کنترل می شود.

در غشاء لومینال سلولهای اپی تلیال قرار دارند، آغاز می شود (شکل Y-A). این سیستم انتقالی امکان ورود سدیم از لومن توبولی به داخل سلول در تبادل با خروج پروتون  $(H^+)$  از داخل سلول را فراهیم می کند. هیمانند تیمام بخشهای نفرون  $Na^+/K^+$ -ATPase در غشاء قاعدهای \_ جانبی  $Na^+/K^+$ -ATPase شده را به فضای بینابینی پمپ می کند تا همچنان غلظت سدیم داخل سلولی را در مقادیر کم حفظ کند.  $H^+$  ترشح شده به لومن با بیکربنات  $(HCO_3)$  ترکیب شده و  $(HCO_3)$  (اسید کربنیک) ساخته می شود که به سرعت توسط انهیدراز کربنیک به  $(HCO_3)$  ساخته می شود.  $(HCO_3)$  تولید شده حاصل از هیدرولیز  $(HCO_3)$  با انتشار ساده به سلولهای توبولی پروگزیمال وارد شده  $(HCO_3)$ 

می شوند، NaHCO<sub>3</sub> و NaHCO از همه بیشتر تحت تأثیر داروهای مدر قرار می گیرند. از میان مدرهای موجود تنها یک گروه از آنها NaHCO<sub>3</sub> میانندههای کربنیک انهیدراز که مانع بـازجـذب NaHCO<sub>3</sub> می شوند)، به طور عمده در PCT عمل می کنند. با توجه به مقدار فراوان NaCl بازجذبی در این قطعه، دارویی که بازجذب NaCl از لوله نزدیک را به طور اختصاصی مسدود کند، یک مـدر بسیار قدر تمند خواهد بود. آنتا گونیستهای گیرنده آدنوزین که در حال حاضر تحت مطالعات کامل بالینی قرار دارند، اصولاً بر روی PCT عمل کرده و به نظر می رسد که به جای دیورز NaHCO<sub>3</sub> سبب دفع NaCl می شود. بازجذب بیکربنات سدیم کـه توسط PCT صورت می پذیرد با فعالیت مبادله کننده  $^{\rm CT}$ 



شکل  $1^{-0.1}$ . مبادله  $1^{+0.1}$  (از طریق NHE3) و بازجذب بی کربنات از غشأ راسی سلول لوله پیچیده نزدیک.  $1^{+0.1}$  در غشأ قاعده جانبی قرار دارد تا سطوح سدیم و پتاسیم درون سلولی را در معدوده طبیعی حفظ کند. به دلیل برقراری سریع تعادل، غلظت مواد محلول در مایع بینابینی و خون یکسان است. کربنیک انهیدراز (CA) علاوه بر حاشیه مسواکی غشاء مجرایی توبول پروگزیمال SGLT ترانسپورتر  $1^{+0.1}$  ( $1^{+0.1}$  ساور مناطق نیز یافت می شود.

 ${
m H}_2{
m CO}_3$  و دوباره با آب ترکیب شده و تحت تأثیر انهیدراز کربنیک  ${
m H}^+$  می سازد. سپس این  ${
m H}_2{
m CO}_3$  ساخته شده، شکسته شده و  ${
m H}_2{
m CO}_3$  جهت انتقال توسط مبادله کننده  ${
m H}_2{
m H}_3{
m CO}_3$  در دسترس قرار گرفته و بی کربنات  ${
m H}_2{
m CO}_3$  نیز توسط ناقلین غشا قاعدهای جانبی به بیرون از سلول رانده می شوند (شکل  ${
m T}_2{
m CO}_3$ ). بنابراین بازجذب بیکربنات توسط توبول پروگزیمال وابسته به فعالیت کربنیک انهیدراز است. این آنزیم می تواند توسط استازو لامید و سایر مهارکنندههای کربنیک انهیدراز مهار شود.

اخیراً مهارکنندههای ترانسپورتر سدیم ـ گلوکز، ایزوفرم ۲، SGLT2، شکل ۲–۱۵) در درمان دیابت شیرین به تأیید رسیدهاند. اگرچه که به عنوان عوامل دیورتیکی به تأیید نرسیدهاند، اما دارای ویژگیهای دیورتیکی بوده که با افزایش سریع و دفع گلوکز همراه است (ادامه را ببینید).

آدنوزین که به دنبال هیپوکسی و مصرف ATP آزاد می شود،

مولکولی با چهار نوع گیرنده متفاوت بوده که اثرات پیچیدهای بر انتقال  $^+$ Na در بخشهای مختلف نفرون دارد. اگر چه که این ماده جهت کاهش مصرف انرژی توسط کلیه میزان فیلتراسیون گلومرولی (GFR) را کاهش می دهد، اما با تحریک فعالیت NHE3 بازجذب  $^+$ NA در توبول پروگزیمال را افزایش می دهد. دسته جدیدی از داروها که در واقع آنتاگونیستهای گیرنده  $^+$ A آدنوزین می باشند اخیراً یافت شده و به طور معنی داری بازجذب  $^+$ NACl از توبولهای جمع کننده و همچنین فعالیت NHE3 در توبولهای پروگزیمال را کاهش می دهند. این داروها همچنین فارمات و از وموتور عروق ریز کلیه دارند (اوتاکوئیدها، فارماک ولوژی داروهای مدر و نارسایی قلبی را در ادامه ببینید).

در انتهای لوله نزدیک، از آنجا که بخش اعظم  $^{-}$  HCO $_3$  مواد آلی محلول از مایع لولهای برداشت شدهاند، مایع باقیمانده عمدتاً حاوی NaCl است. در این شرایط، بازجذب  $^{+}$  NaCl ادامه یافته اما  $^{+}$  H ترشح شده توسط مبادله کننده  $^{+}$  H ترشح شده توسط مبادله کننده  $^{+}$  H آزاد سبب افت HCO $_3$  میم نمی تواند به  $^{-}$  CCl متصل شود.  $^{+}$  H آزاد سبب افت H مایع مجرایی شده و یک مبادله کننده  $^{-}$  CCl  $^{-}$  باز (که هنوز به خوبی شناخته نشده است) را فعال می کند (شکل  $^{-}$  NaCl). اثر خالص مبادله  $^{+}$  NaCl  $^{-}$  NaCl باز، بازجذب NaCl است. هنوز، داروی مدری شناخته نشده است که بر این فرآیند اثر کند.

سیستمهای ترشحی اسیدهای آلی در یک سوم میانی قسمت مستقیم لوله نزدیک (قطعه  $S_2$ ) واقعند. این سیستمها، اسیدهای آلی مختلف (اسید اوریک، داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی [NSAIDs]، مدرها، آنتیبیوتیکها و غیره) از خون به مایع لولهای ترشح میکنند. بنابراین، این سیستمها به مدرها کمک میکنند تا به سمت مجرائی دست پیدا کنند. اکثر مدرها در سمت مجرائی عمل میکنند. سیستمهای ترشحی بازهای آلی (کراتینین، کولین و غیره) نیز در قطعات ابتدایی  $(S_1)$  لوله نزدیک قرار دارند.

# قوس هنله

لوله نزدیک در مرز بین بخش داخلی و خارجی مدولای خارجی به بازوی باریک نزولی قوس هنله تخلیه می شود. آب با نیروی اسمزی موجود در بافت بینابینی هیپرتونیک مدولا، از بازوی نزولی این قوس بازجذب می شود. در قوس هنله نیز مانند لوله نزدیک، مواد محلول نفوذناپذیر مانند مانیتول، با بازجذب آب مقابله می کنند. لذا این مواد فعالیت آکوارتیک دارند. بازوی باریک

صعودی به آب نسبتاً نفوذناپذیر است، اما نسبت به برخی مواد محلول تا حدودی نفوذپذیر میباشد.

بازوی ضخیم صعودی (TAL) قوس هنله که به دنبال

بازوی باریک قرار دارد، به طور فعال، NaCl را از لومن (حدود ۲۵٪ سدیم تراوش شده) بازجذب میکند اما برخلاف لوله نزدیک و بازوی باریک نزولی قوس هنله، تقریباً به آب نفوذناپذیر است. بنابراین بازجذب نمک در TAL، مایع لولهای را رقیق میکند و به همین دلیل این قسمت "قطعه رقیقکننده" خوانده میشود. بخشی از بازوی ضخیم صعودی که در مدولا قرار دارد سبب ایجاد هایپرتونوسیته در مدولا میشود و بنابراین نقش مهمی نیز در تغلیظ ادرار توسط لوله جمعکننده ایفا میکند. نقش مهمی نیز در تغلیظ ادرار توسط لوله جمعکننده ایفا میکند. انتقالی NaCl د غشاء مجرایی TAL یک هم انتقالی NK2CL یا NKCC2). این ناقل توسط داروهای دورتیکی به نام مدرهای مؤثر بر قوس، به طور انتخابی مسدود میشوند گرچه خود ناقل ۱۵–۱۵). این ناقل توسط داروهای میشوند گرچه خود ناقل ۱۵–۱۵). این ناقل الکتریکی خنثی میشوند گرچه خود ناقل ۱۸۵/۲/۲۵۱ از نظر الکتریکی خنثی است (دو کاتیون و دو آنیون با هم منتقل میشوند)، عمل ناقل سبب تجمع بیش از حد +K در سلول میشوند (از طریق

کانالهای ROMK). انتشار رو به عقب این +K به مجرای لوله، سبب ایجاد پتانسیل الکتریکی مثبت در مجرا می شود که نیرویی

Thick ascending limb Interstitium-blood

NKCC2

Na\*

K\*

2CT

K\*

CT

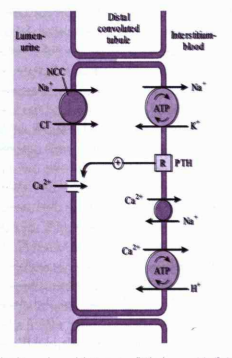
Mg2\*, Ca2\*

شکل ۳–۱۵. مسیرهای انتقال یونی از غشاهای مجرایی و قاعدهای جانبی یک سلول بازوی ضخیم صعودی هنله. پتانسیل الکتریکی مثبت مجرا که توسط انتشار رو به عقب +K ایجاد میشود، سبب بازجـذب کاتیونهای دو ظرفیتی (و یک ظرفیتی) از مسیر بین سلولی میشود. NKCC2 ناقل اصلی در غشأ مجرایی است.

جهت بازجذب کاتیونها را (از جمله منیزیم و کلسیم) از راه بین سلولی فراهم میآورد. بنابراین، مهار انتقال نمک توسط مدرهای مؤثر بر قوس در بازوی ضخیم صعودی (که پتانسیل مثبت مجرا را کاهش میدهد) سبب افزایش دفع ادراری کاتیونهای دو ظرفیتی علاوه بر NaCl میشود.

# لوله پیچیده دور

تنها حدود ۱۰٪ از NaCl تراوش شده، در لوله پیچیده دور  $^{7}$  (DCT) بازجذب می  $^{7}$ ردد. این قطعه نیز مانند بازوی ضخیم صعودی لوله هنله نسبتاً به آب نفوذناپذیر است و بازجذب NaCl مایع لولهای را بیشتر رقیق می کند. انتقال NaCl از DCT توسط هم انتقال دهنده  $^{7}$  Na و  $^{7}$  حساس به تیازید انجام می شود که از نظر الکتریکی خنثی است (NCC، شکل  $^{7}$  -  $^{1}$ ).



شکل  $^4$ –10. مسیرهای انتقال یونی در غشاهای مجرایی و قاعده ای برانبی یک سلول لوله پیچیده دور همانند تمام سلول های لوله ای، در غشأ قاعده ای جانبی  $^{10}$   $^{10}$   $^{10}$  وجود دارد.  $^{10}$   $^{10}$  ناقل اصلی سدیم و کلر در غشأ مجرایی است  $^{10}$   $^$ 

2- Diluting segment

<sup>1-</sup> Thick ascending limb

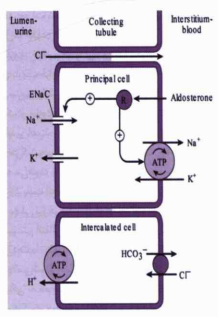
<sup>3-</sup> Distal convoluted

از آنجایی که  $K^+$  برخلاف TAL، در عرض غشای راسی DCT بازیافت نمی شود، هیچ پتانسیل مثبتی در این قطعه وجود ندارد و  $Ca^{2+}$  و  $Ca^{2+}$  با نیروهای الکتریکی از مجرای لوله خارج نمی شوند. در عوض،  $Ca^{2+}$  به طور فعال از طریق یک کانال  $Ca^{2+}$  راسی و مبادله کننده  $Ca^{2+}$  به سلول های اپی تلیال DCT بازجذب می شود (شکل  $Ca^{2+}$ ). این فرآیند توسط هورمون غده پاروتیروئید تنظیم می گردد.

# سيستم لوله جمع كننده

سیستم لوله جمع کننده (CCT)، که DCT را به لگنچه کلیوی و به میزنای متصل میکند شامل چندین بخش لولهای مجزا مى باشد كه شامل لولههاى متصل كننده، لولههاى جمعكننده و مجرای جمع کننده (که از اتصال ۲ یا تعداد بیشتری لولههای جمع کننده به وجود می آید) می باشد. اگر چه که از لحاظ أناتوميكي اين بخشهاي لولهاي مجزا ميباشند، اما از لحاظ فیزیولوژیک این تمایز بیمار بارزتر بوده و در مقوله فعالیت مدری بهتر است اینگونه تصور شود که این کمپلکس به عنوان یک بخش منفردی از نفرون بوده که چندین نوع سلول مجزا دارد. سیستم جمع کننده مسئول بازجذب تنها ۵-۲ درصد NaCl از کلیه است. با وجود این تأثیر اندک، CCT در فیزیولوژی کلیه و عمل تولید ادرار نقش مهمی ایفا می کند. لوله جمع کننده به عنوان جایگاه نهایی بازجذب NaCl، مسئول تنظیم دقیق حجم مایع بدن و تعیین غلظت نهایی +Na ادرار است. به علاوه، سیستم جمع کننده محلی است که مینرالوکورتیکوئیدها در آنجا تأثیر قابل توجهی اعمال می کنند. در نهایت، لوله جمع کننده مهم ترین محل ترشح \*K توسط کلیه بوده و مکانی است که تمام تغییرات تعادل +K ناشی از دیورتیکها، عملاً در آنجا رخ می دهند.

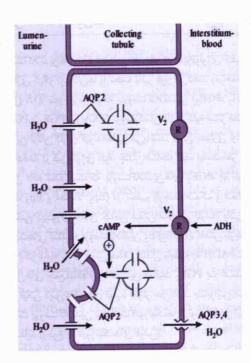
مکانیسم بازجذب NaCl در سیستم لوله جمعکننده از مکانیسمهای موجود در سایر قطعات لولهای متمایز است. سلولهای اصلی محل عمده انتقال  $K^+$  ،  $N^+$  و آب (شکلهای عصل عمده انتقال  $K^+$  ،  $K^+$  و آب (شکلهای عصل اصلی اسلولهای  $K^+$  (سلولهای  $K^+$  ) و بیکربنات (سلولهای  $K^+$  ) میباشند. سلولهای بینابینی  $K^+$  و  $K^+$  و K



شکل  $\Delta-\Delta$ . مسیرهای انتقال یونی از خلال غشاهای مجرایی و قاعده ای جانبی سلولهای لوله جمع کننده و کانال جمع کننده. انتشار به داخل  $\mathrm{Na}^+$  از طریق کانال سدیم اپی تلیالی (ENaC) یک پتانسیل منفی در مجرا ایجاد می کند که سبب بازجذب  $\mathrm{CI}^-$  و خروج  $\mathrm{A}^+$  می شود (R) گیرنده آلدوسترون:  $\mathrm{ADH}=\mathrm{ADH}=\mathrm{ADH}$ 

که این کانالها، آنیونها را دفع می کنند، انتقال  $Na^+$  منجر به حرکت خالص بار الکتریکی از خلال غشا می شود. به دلیل غالب بودن ورود سدیم به داخل سلول اصلی بر ترشح پتاسیم به داخل لومن، یک پتانسیل الکتریکی منفی به اندازه  $Na^+$  داخل لومن، یک پتانسیل الکتریکی منفی به اندازه  $Na^+$  میلیولت در مجرا ایجاد می شود. سدیمی که از مایع لولهای وارد سلول اصلی می شود، سپس از طریق  $Na^+$ / $K^+$  ATPase قاعدهای  $Na^+$ / $K^+$  ATPase قاعدهای  $Na^+$ / $K^+$  ATPase قاعدهای  $Na^+$ / $K^+$  الکتریکی منفی مجرا ( $Na^-$ 0) باز می قرد (شکل  $Na^-$ 1). پتانسیل الکتریکی منفی مجرا ( $Na^+$ 1) بنز میلیولت) سبب بازگشت  $Na^+$  غشأ در آن مسیر بین سلولی شده و از طریق کانال  $Na^+$  غشأ رأسی،  $Na^+$  از سلول خارج می شود. بنابراین، رابطه مهمی بین رأسی،  $Na^+$  از سلول خارج می شود. بنابراین، رابطه مهمی بین ترشح  $Na^+$  در آنجا وجود دارد. مدرهایی که بر بالادست  $Na^+$  می داده و ترشح  $Na^+$  را نیز تقویت می کنند. اگر  $Na^+$  همراه با یک داده و ترشح  $Na^+$  را نیز تقویت می کنند. اگر  $Na^+$  همراه با یک انیون که نمی تواند به آسانی  $Na^+$  ان داراند  $Na^+$  را نیز تقویت می کنند. اگر  $Na^+$  همراه با یک

<sup>1-</sup> Collecting tubule



شکل ۶-۱۵. انتقال آب از خلال غشاهای مجرایی و قاعدهای ـ جانبی سلولهای کانال جمع کننده در بالا. در غیاب هورمون ضدادراری (ADH) نفوذپذیری به آب کم است. در پایین، در حضور ADH آکواپورینها به داخل غشأ رأسی وارد میشوند و نفوذپذیری به آب به شدت افزایش مییابد.  $(V_2)$ گیرنده  $V_2$  وازوپرسین،  $AQP_2$ خانالهای آب آکواپورینی رأسی: AQP3,4 کانالهای آب آکواپورینی قاعدهای

به CCT برسد، پتانسیل منفی مجرا بالا رفته و ترشح \*K تقویت مى گردد. اين مكانيسم همراه با افزايش ترشح ألدوسترون به علت کاهش حجم، اساس بخش اعظم دفع \*K ناشى از مدرهاست. آنتاگونیستهای آدنوزین که در قسمتهای بالاتر از لوله پروگزیمال و همچنین بر لولههای جمعکننده نیز مؤثرند، شاید تنها گروه مدرهایی باشند که از این اصل مستثنی می باشند (ادامه را ببینید). بازجذب +Na از طریق کانال +Na اپی تلیالی (ENaC) و ترشح <sup>+</sup>K همراه با أن توسط ألدوسترون، تنظيم میشود. این هورمون استروئیدی با تأثیر بر نسخهبرداری ژنها، فعالیت کانالهای غشایی راسی و نیز Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup>ATPase قاعدهای جانبی را نیز افزایش میدهد. این امر سبب افزایش پتانسیل الکتریکی در عرض اپی تلیوم و افزایش شدید بازجذب +Na و ترشح +K می گردد.

همچنین سیستم لوله جمعکننده محلی است که در آن غلظت نهایی ادرار تعیین میشود. علاوه بر نقش آنها در کنترل جذب +Na و دفع +K (شكل ۵-۱۵) سلولهاي قاعدهاي همچنین حاوی سیستم منظمی از کانالهای آبی میباشند (شکـل ۶-۱۵). هـورمون ضـد ادراری۱ ( ADH کـه آرژنین وازوپرسین ۲ AVP) نیز خوانده می شود) نفوذپذیری این قطعه به آب را کنترل میکند. ADH این اثر خود را با تنظیم وارد کردن ۳ کانالهای آبی پیش ساخته (آکواپورین ۲، AQP2) به غشای راسی اعمال میکند گیرندههای وازوپرسین در عروق و سیستم  $V_2$  عصبی مرکزی (CNS) گیرنده  $V_1$  بوده و در کلیهها گیرنده میباشد که از طریق فرآیندی جفت شده با پروتئین G و به واسطه cAMP صورت می پذیرد. در غیاب ADH، لوله (و کانال) جمع کننده به آب نفوذناپذیر بوده و ادرار رقیق تولید می شود. ADH بهطور قابل توجهی، نفوذپذیری به آب را افزایش میدهد و این امر به تشکیل ادرار نهایی غلیظتر می انجامد. ADH، قرارگیری مولکولهای ناقل اوره ۴ (UT-A (UT1) و (UT-A)به داخل غشأ رأسي سلولهاي لوله جمع کننده موجود در مرکز را نيز تحریک میکند.

غلظت اوره مدولا نقش مهمى در حفظ اسمولاريته بالاى مدولا و غلظت ادرار ايفا مي كند. ترشح ADH توسط اسمولاريته سرم و وضعیت حجمی بدن تنظیم می شود. گروه جدیدی از داروها تحت عنوان واپتانها<sup>۵</sup> (رجوع کنید به بخش داروهایی که دفع آب را تغییر میدهند)، آنتاگونیستهای ADH می باشند.

# اوتا کوئیدهای کلیه

تعدادی از ترکیباتی که به صورت موضعی تولید شده و اثرات فیزیولوژیکی از خود در کلیه نشان میدهند اوتاکوئیدها و یا عوامل پاراکرین خوانده میشوند. به نظر میرسد که چندین نوع از این اوتاکوئیدها (آدنوزین، پروستاگلاندینها و ادرودیلاتین) بر فارماکولوژی داروهای مدر مؤثر باشند. از آنجائی که این اثرات پیچیده میباشند مستقل از بخشهای خاصی از لولهها که قبلاً اشاره شده مورد مباحثه قرار می گیرند.

# آدنوزين

ادنوزین یک ریبونوکلئوزید غیرفسفریله است که فعالیت آن در

<sup>2-</sup> Arginine vasoperssine 1- Antiduretic hormone

<sup>3-</sup> Insertion

<sup>4-</sup> Urea transporter

<sup>5-</sup> Vaptans

کلیه به طور کامل مورد مطالعه قرار گرفته است. همچون تمام بافتها غلظت آدنوزین در کلیه در پاسخ به هیپوکسی و مصرف ATP افزایش می یابد. در بسیاری از بافتها هیپوکسی سبب می شود تا به صورت جبرانی عروق منبسط شده و در صورت کافی بودن برون ده قلبی جریان خون نیز افزایش یابد. در کلیه شرایط به گونهای دیگر است زیرا با افزایش جریان خون، GFR نیز افزایش مواد محلول بیشتری به لولهها وارد می شوند. این افزایش مواد محلول در لولهها ممکن است کار لولهها و در نتیجه مصرف ATP را بیشتر کند. در مقابل، در کلیه هیپوکسیک آدنوزین جریان خون و GFR را کم می کند. با توجه به اینکه آدنوزین با توجه به کاهش جریان خون بازجذب Na در قشر را افزایش داده و حتی ممکن است میزان تحویل به بخش مرکزی بیدا کند.

چهار نوع گیرنده آدنوزین وجود دارد ( $A_1$ ) مهم بوده و در کلیه حضور دارند. اما احتمالاً یکی از این انواع ( $A_1$ ) مهم بوده و در فارماکولوژی داروهای مدر مؤثر است. گیرنده  $A_1$  آدنوزین در آرتریولهای آوران پیشگلومرولی، PCT بسیاری از قطعات سایر لولهها حضور دارد. مشخص شده که آدنوزین بر انتقال یونها در PCT ناحیه مرکزی و لولهها بر جمع کننده مؤثر است. به علاوه آدنوزین (از طریق گیرندههای بر جمع کننده مؤثر است. به علاوه آدنوزین (از طریق گیرندههای کاهش داده و مولکول کلیدی در پیامرسانی در فرآیند فیدبک کاهش داده و مولکول کلیدی در پیامرسانی در فرآیند فیدبک توبولی گلومرولی است (قسمت نارسائی قلبی را ببینید).

آدنوزین علاوه بر اثرگذاری بر GFR، انتقال  $^{+}$ Na در چندین قطعه را تغییر میدهد. در توبول پروگزیمال آدنوزین اثرات دوگانهای بر NHE3 دارد که در غلظتهای کم سبب افزایش فعالیت و در غلظتهای زیاد سبب کاهش فعالیت NHE3 میشود. اما آنتاگونیستهای گیرنده آدنوزین فعالیت NHE3 مسدود کرده و بنابراین اثرات مدری از خود نشان میدهند (ادامه مسدود کرده و بنابراین اثرات مدری از خود نشان میدهند (ادامه برا ببینید). برخلاف سایر مدرهای که در قسمت بالاتر از لوله جمع کننده عمل میکنند آنتاگونیستهای آدنوزین سبب دفع X بر میشود. این یافته هم پیشنهاد میکند که علاوه بر اثر آدنوزین بر بر NHE3، آنتاگونیستهای آدنوزین همچنین ترشح  $^{+}$ X در لوله جمع کننده قشری را کاهش میدهند. گیرندههای  $^{-}$ A آدنوزین به لوله جمع کننده یافت شدهاند اما مکانیسم دقیقی که آدنوزین به واسطه آن ترشح  $^{+}$ X را کاهش میدهد هنوز مشخص نشده است.

#### پروستاگلاندینها

پروستاگلاندینها\ اتاکوئیدهایی هستند که فیزیولوژی کلیه و بسیاری دیگر از ارگانها را تحت تأثیر قرار میدهند (مراجعه به  $PGI_2$   $PGE_2$  ,  $PGE_2$  (PGD2  $PGE_2$  ,  $PGD_2$   $PGF_{2\alpha}$  ,  $PGD_2$   $PGE_2$   $PGD_2$   $PGE_2$   $PGD_2$   $PGE_2$   $PGD_2$   $PGE_2$   $PGD_2$   $PGE_2$   $PGD_2$   $PGD_2$  PGD

#### پپتیدها

توجه روزافزونی نسبت به پیتیدهای ناترپورتیک (BNP ،ANP و CNP، فصل ۱۷ را ببینید) وجود دارد. این پپتیدها ناتریورز را از طریق چندین مکانیسم متفاوت افزایش می دهند. ANP و BNP در قلب ساخته شده در حالی که CNP اصولاً در CNS قرار دارد. برخی از این پیتیدها هم اثرات عروقی داشته (فصل ۱۷ را ببینید) و هم بر انتقال سدیم در کلیه اثر دارند که سبب ناتریورز می شوند. پپتید ناتریورتیک چهارم، اورودیلاتین، از لحاظ ساختاری مشابه ANP بوده اما تنها در كليه ساخته مى شود و تنها بر اين عضو اثر می گذارد. اورودیلاتین ۲ در سلولهای لولههای دیتال ساخته شده از طریق اثرگذاری بر کانالهای بازجذب \*Na و Na+/K+-ATPase در قسمتهای پائین تر لوله جمع کننده موجب بازجذب Na می شود. علاوه بر این از طریق اثر بر عضلات صاف عروق سبب كاهش تونسيته عروق أوران گلومرولی و افزایش تونیسته در عروق عضلات وابران گلومرولی می شود. این اثر سبب افزایش GFR شده که به اثرات ناتریورتیک این ماده افزوده می شود. اولاریتید<sup>۳</sup> یک پیتید نوترکیب است که اثرات اورودیلاتین را تقلید میکند. این دارو در

<sup>1-</sup> Prostaglandins

<sup>3-</sup> Ularitide

<sup>2-</sup> Urodilatin

حال حاضر مطالعات دقیقی را سپری میکند تا در آینده در بالین مورد استفاده قرار گیرد.

پپتیدها قلبی ANP و BNP اثراتی بر عروق سیستمیک میگذارند. گیرندههای ANP<sub>A</sub> و ANP<sub>B</sub> که همچنین به صورت NPR<sub>A</sub> و NPR<sub>B</sub> نامیده می شوند در واقع مولکولهای ترانس ممبران با فعالیت کاتالیتیکی گوانیلیل سیکلاز در دومن سیتوپلاسمی خود هستند. CNP اثرات مدری بسیار اندکی دارد. سه دارو از این گروه در حال حاضر در بالین مصرف شده و یا در حال گذراندن آزمونهای مورد نظر جهت مصرف در آینده میباشد که شامل نزیریتید (BNP)، کارپریتید (ANP، تنها در ژاپن موجود است) و اولاریتید (اورودیلاتین، تحت بررسی است) میباشد. مصرف اولاریتید به صورت وریدی جهت کاربرد در نارسایی حاد قلبی مورد مطالعه قرار گرفته است. این دارو به طور شگفت آوری پارامترهای قلبی عروقی را بهبود بخشیده و بدون كاهش كليرانس كراتينين ديورز را افزايش مىدهد. همچنين شواهدی وجود دارد که نزیریتید (تحریک کننده BNP) بدون اینکه تغییر در عملکرد کلیه به وجود بیاورید فعالیت سایر مدرها را بیشتر میکند. به هر حال مطالعات حاد اثرات بالینی نزیریتاید در نارسایی حاد قلبی جبران نشده (ASCEND-HF)، بهبود مشخصی را در علائم درمان با نزیرتاید نسبت به درمانهای رایج در مقایسه با درمانهای رایج نشان نداد.

# ■ فارماکولوژی پایه داروهای مدر مهارکنندههای کربنیک انهیدراز

کربنیک انهیدراز، در محلهای متعددی از نفرون حضور دارد اما محل عمده این آنزیم سلولهای اپیتلیال PCT است (شکل  $^{1}$  –  $^{1}$  که در آن جا دهیدراسیون  $^{1}$   $^{1}$  به  $^{1}$  در غشاء لومینال و رهیدراسیون  $^{1}$   $^{1}$  در سیتوپلاسم را همان  $^{1}$  گونه که شرح داده شد، کاتالیز میکند. مهارکنندههای کربنیک انهیدراز با مسدودکردن این آنزیم، بازجذب  $^{1}$   $^{1}$  NaHCO را کاهش داده و میزان ادرار را افزایش می دهند.

مهارکنندههای کربنیک انهیدراز، پیشتازان داروهای مدر نوین بودند. این داروها پس از پیبردن به این که سولفونامیدهای مستوقفکننده باکتریها ۱٬ ادرار قلیایی و اسیدوز متابولیک هایپرکلرمیک ایجاد میکنند، در سال ۱۹۳۷ کشف شدند. با تولید داروهای جدیدتر، در حال حاضر، مهارکنندههای انهیدراز کربنیک به ندرت به عنوان مدر استفاده میشوند اما هنوز کاربردهای ویژهٔ

جدول ۲–۱۵ تغییرات الگوی الکترولیتی ادرار و pH بدن در پاسخ به داروهای مدر

	الكترولي	تهای ادراری		
گروه	NaCl	NaHCO <sub>3</sub>	K <sup>+</sup>	PHبدن
مـــهارکنندههای انهیدراز کربنیک	+	+++	# 1 m	4.46
داروهـای مـؤثر بـر قوس	++++	0	+	1
تيازيدها	++	+	+	1
داروهای مؤثر بر قـوس هـمراه با تیازیدها	++++		++	1
داروهای نگهدارنده *K		(+)	<b>建筑</b>	1

+: افزایش، ـ: کاهش، O: بدون تغییر

↑: ألكالوز ↓: اسيدوز

متعددی دارند که در ادامه شرح داده می شود. استازولامید<sup>۲</sup> سردسته مهارکننده های کربنیک انهیدراز است.

#### فارما كوكينتيك

مهارکنندههای انیدراز کربنیک، به دنبال تجویز خوراکی به خوبی جذب می شوند. با مصرف ۱ دوز از این داروها افزایش pH ادرار به علت دفع ادراری  $^{-}HCO_3$  در عرض ۳۰ دقیقه مشهود شده، طی ۲ ساعت به حداکثر رسیده و ۱۲ ساعت به طول می انجامد. دفع دارو از طریق ترشح در قطعه  $S_2$  لوله نزدیک انجام می شود. بنابراین، مقدار مصرفی آن در نارسایی کلیه باید کاهش داده شود.

#### فارما كوديناميك

مهار فعالیت انیدراز کربنیک، بازجذب  $^-$ و CT را به شدت، سرکوب می کند. این دارو در حداکثر مقدار تجویزی بی خطر خود، ۸۵٪ از ظرفیت بازجذب  $^-$  HCO $_3$  از طرفیت بازجذب را مهار می کند. مقداری  $^-$  HCO $_3$ ، هنوز می تواند از طریق مکانیسههای مستقل از انیدراز کربنیک در سایر محلهای نفرون بازجذب شود. بنابراین اثر کلی استازولامید در حداکثر مقدار تجویزی آن، مهار تنها حدود ۴۵٪ بـازجـذب  $^-$  HCO $_3$  کـلیوی است. بـا ایـن حـال، مـهارکنندههای کـربنیک انـیدراز سبب از دسترفتن مقدار قابل توجهی  $^-$  HCO $_3$  و ایجاد اسیدوز متابولیک

هیپرکلرمیک می شوند (جدول  $^{1}$ –۱۵۵). به دلیل کاهش  $^{-}$  منجر به در فیلترای گلومرولی و این واقعیت که تخلیه  $^{-}$  HCO $_{3}$  منجر به افزایش بازجذب NaCl در بخشهای باقیمانده نفرون می شود، کارآیی استازولامید در افزایش ادرار با گذشت چند روز به طور قابل توجهی کاهش می یابد.

در حال حاضر، کاربردهای بالینی عمده استازولامید، انتقال وابسته به انیدراز کربنیک  $^{-}$  HCO $_{3}$  و آب، از محلهایّی غیر از کلیه میباشد. جسم مژگانی چشم،  $^{-}$  HCO $_{3}$  را از خون به مایع زلالیه ترشح میکند. به طور مشابهی، تشکیل مایع مغزی نخاعی توسط شبکه کروئید نیز شامل ترشح  $^{-}$  HCO $_{3}$  میشود. اگر چه این فرآیندها،  $^{-}$  HCO $_{3}$  را از خون خارج میکنند (در خلاف جهت ایـن فرآیند در لوله نزدیک) اما به طور مشابهی توسط مهارکنندههای انیدراز کربنیک مهار میشوند.

#### کاربرد و مقدار مصرفی (جدول ۳–۱۵ را ببینید) ۸. کلوکوم

کاهش تشکیل مایع زلالیه توسط مهارکنندههای انیدراز کربنیک، فشار داخل چشمی را کم میکند. این اثر در کنترل گلوکوم بسیار ارزشمند است و همین مسئله باعث شده است که شایع ترین مورد مصرف مهارکنندههای انیدراز کربنیک درمان گلوکوم باشد (جدول ۳–۱۰ را ببینید). مهارکنندههای انیدراز کربنیک موضعی (دوزولامید٬ برینزولامید٬ موجود فشار داخل چشمی را بدون اثر بر کلیه و سایر قسمتهای سیستمیک کاهش می دهند.

#### B. قلیا یی کردن ادرار

اسید اوریک و سیستین تا حدودی نامحلول بوده و ممکن است سبب تشکیل سنگ شوند. بنابراین در سیستینوری، یک اختلال در بازجذب سیستین، می توان با استفاده از مهار کنندههای کربنیک انهیدارا pH ادرار را از V به V رساند و حلالیت سیستئین را افزایش داد. در موارد اسیداوریک V تنها بایستی به V تا V افزایش یابد. در شرایط عدم تجویز V افزایش یابد. در شرایط عدم تجویز V افزاین درمان طولانی استاز ولامید تنها V تا V روز دوام می یابند بنابراین درمان طولانی مدت نیازمند تجویز خوراکی V V است. قلیایی شدن ادرار مسبب تشکیل سنگ از نمکهای کلسیمی می شود (ادامه را ببینید) لذا V ادرار در طول درمان با استاز ولامید بایستی به دقت کنترل شود.

#### C. ألكالوز متابوليك

آلكالوز متابوليك عموماً با تصحيح اختلالات +K كلى بدن، حجم

جدول ۳–۱۵ مهارکنندههای انیدراز کربنیک خوراکی مـورد استفاده در درمان گلوکوم

	دوز مصرفی معمول از راه خوراکی	دارو
	۵۰ میلیگرم، ۳–۱ بار در روز	دىكلروفناميد
\$570 h	۵۰-۱۰۰ میلیگرم، ۳-۲ بار در روز	بتازولاميد

داخل عروقی یا سطوح مینرالوکورتیکوئیدها درمان می شود. با این وجود، اگر آلکالوز به دلیل استفاده بیش از حد داروهای مدر در مبتلایان به نارسایی قلبی شدید باشد، جایگزینی حجم داخل عروقی ممکن است ممنوعیت داشته باشد. در این موارد، استازولامید می تواند در تصحیح آلکالوز و نیز تولید ادرار بیشتر جهت تصحیح بار حجمی اضافه مفید باشد. همچنین، استازولامید می تواند جهت تصحیح سریع آلکالوز متابولیک که ممکن است در شرایط اسیدوز تنفسی بروز کند، مورد استفاده قرار گیرد.

#### D. بیماری حاد کوهنوردی

ضعف، گیجی، بیخوابی، سردرد و تهوع میتواند در کوهنوردانی که به سرعت به فراتر از ۳۰۰۰ متر صعود میکنند، رخ دهد. علائم معمولاً خفیف بوده و چند روز باقی میمانند. در موارد جدی تر، ادم ریوی یا مغزی سریعاً پیشرونده میتواند تهدیدکننده حیات باشد. استازولامید باکاهش تشکیل مایع مغزی نخاعی و با کاهش pH مایع مغزی نخاعی و مغز، میتواند میزان تهویه را افزایش داده و از علائم بیماری حاد کوهنوردی بکاهد. این اسیدوز متوسط مغز و مایع مغزی ـ نخاعی (CSF) همچنین در درمان آپنه خواب مفید میباشد.

#### E. دیگر موارد کاربرد

مهارکنندهای انیدراز کربنیک به عنوان داروی کمکی در درمان صرع، در بعضی فرمهای فلج دورهای هیپوکالمیک این داروها همچنین با کاهش تشکیل CSF و فشار داخل مغزی در درمان بیماران مبتلا به نشتی CSF (معمولاً به علت تومور یا ضربه به سر پدید می آید اما اغلب اوقات علت آن ناشناخته است) استفاده می شود. مهار کنندههای کربنیک انهیدراز می توانند به میزان معنی داری نشت CSF را کاهش دهند و در نهایت این داروها جهت افزایش دفع ادراری فسفات در هایپرفسفاتمی شدید استفاده شدهاند.

<sup>1-</sup> Dorzolamide 2- Brinzolamide

<sup>3-</sup> Acute montain sickness

#### سميت

#### A. اسیدوز متابولیک هیپرکلرمیک

قابل پیش بینی است که مهارکنندههای انیدراز کربنیک با کاهش مزمن ذخایر  $^{-}$ HCO $_3$  بدن، سبب اسیدوز شوند (جدول  $^{-}$ CO) اسیدوز ایجاد شده کارایی این داروها را به  $^{-}$  یا  $^{-}$  روز محدود میکند. اسیدوز برخلاف اثر دیورتیکی، تا زمانی که مصرف دارو ادامه یابد، پایدار میماند.

#### B. سنگهای کلیوی

فسفاتوری و هیپرکلسیوری، طی دفع ادراری بی کربنات (بی کربناتوری) توسط مهارکنندههای انیدراز کربنیک رخ می دهند. دفع کلیوی عوامل حل کننده (مانند سیترات) نیز ممکن است با استفاده مزمن، کاهش یابد. نمکهای کلسیم در pH قلیایی نسبتا نامحلولند، این بدین معنی است که احتمال ایجاد سنگ کلیوی از این نمکها بالاست.

#### اتلاف کلیوی پتاسیم

از آنجا که بخشی از  $Na^+$  ورودی به لوله جمع کننده (با  $-(HCO_3^-)$ )، بازجذب شده و سبب افزایش پتانسیل الکتریکی منفی مجرا درآن قطعه و افزایش ترشح  $K^+$  می شود، ممکن است اتلاف پتاسیم روی دهد. این اثر می تواند با تجویز همزمان کلرید پتاسیم و یا مدرهای نگهدارنده پتاسیم جبران شود. به طور نظری، اتلاف  $K^+$  یکی از مشکلات تمام دیورتیکها می باشد که منجر به افزایش  $Na^+$  یکی از مشکلات تمام دیورتیکها می باشد که منجر به افزایش  $Na^+$  یکی از مشکلات تمام دیورتیکها می باشد که منجر به آنتاگونیستهای جدید گیرنده آذنوزین  $A_1$  (ادامه را ببینید)، با کساهش بازجذب  $Na^+$  در توبولهای پروگزیمال و مجاری کساهش بازجذب  $Na^+$  در توبولهای پروگزیمال و مجاری جمع کننده، مانع چنین عوارضی می شوند.

#### D. ساير سميت

خواب آلودگی و احساس گزگز به دنبال استفاده از مقادیر بالای استازولامید شایع است. مهارکنندههای انیدراز کربنیک ممکن است در مبتلایان به نارسایی کلیوی تجمع یافته و به بروز عوارض در سیستم عصبی منجر شوند. واکنشهای افزایش حساسیت (تب، راش، سرکوب مغز استخوان و نفریت بینابینی) نیز ممکن است رخ دهند.

#### موارد منع مصرف

قلیایی شدن ادرار به واسطه مهارکننده های ایندراز کربنیک، دفع ادراری  $\mathrm{NH_4}^+$  (با تبدیل آن به  $\mathrm{NH_3}$  که قابل جذب سریع

میباشد) را کاهش خواهد داد که ممکن است سبب ایجاد هایپرآمونیومی  $^{1}$  و انسفالوپاتی کبدی  $^{3}$  در مبتلایان به سیروز شود.

# مهارکنندههای کو ترانسپور ترهای سدیم ـ گلوکز تیپ ۲ (SGLT2)

در افراد طبیعی توبول پروگزیمال تقریباً تمام گلوکز فیلتر شده توسط گلومرول را بازجذب میکند. نود درصد گلوکز بازجذب شده از طریق SGLT2 انجام می شود (شکل ۲–۱۵). اما مهار این ترانسپورتر به عنوان داروهای رایج در افزایش دفع گلوکز به میزان ۴۰ تا ۵۰ درصد قابل دسترسی هستند. اگرچه اطلاعات امروزی در مورد کوترانسپورترهای سدیم و گلوکز مربوط به چندین سال قبل میباشد، اما مهارکننده SGLT2 این کوترانسپورتر اخیراً شناخته شده این کوترانسپورتر اخیراً شناخته کاناگلیفلوزین و مهارکننده SGLT2 (داپاگلیفلوزین و کاناگلیفلوزین کاز طریق اثر بر گیرنده به AT بر تولید SGLT2 تأثیر میگذارد. بنابراین مسدودکردن محور رنین ـ آنژیوتانسین - آنژیوتانسین میگذارد. بنابراین مسدودکردن محور رنین ـ آنژیوتانسین میشود.

#### فارما كوكينتيك

مهارکنندههای SGLT2 به سرعت از دستگاه گوارش جذب می شوند. نیمه عمر حذفی داپاگلیفوزین ۱۰ تا ۱۲ ساعت بوده و تا ۷۷٪ دوز داده شده در ادرار به شکل ۳–۵– گلوکورونید دفع می شود. در حدود ۲٪ دارو به صورت دستنخورده از ادرار دفع می شود، اگرچه سطح دارو در نارسایی کلیه افزایش می یابد. دفع گلوکز ادراری در شرایط تشدید بیماری کلیوی کاهش می یابد. دوز کاناگلیفوزین نبایستی از ۱۰۰۳ در روز تجاوز کند (البته با GFP نرمال ۴۹ تا ۵۹). مصرف دارو در بیماران مبتلا به نارسایی کبدی و کلیوی توصیه نمی شود. بروز تداخل دارو با مصرف این داروها محتمل است برای مثال مصرف همزمان ریفامپین مقادیر محتمل است برای مثال مصرف همزمان ریفامپین مقادیر داپاگلیفوزین را تا ۲۲٪ کاهش می دهد.

#### کاربردهای بالینی و عوارض جانبی

در حال حاضر تنها مورد مصرف این داروها به عنوان درمان خط سـوم بـرای دیابت شیرین می باشند (فصل ۴۱ را ببینید). مـهارکنندههای SGLT2 هـموگلوبین  $A_{\rm IC}$  را تا  $1 \cdot / 0$  تا  $1 \cdot / 0$ 

<sup>1-</sup> Hyperammonemia 2- Hepatic encephalopathy

<sup>3-</sup> Sodium Glucose Cotransporters inhibitor

<sup>4-</sup> DapaGlifozin 5- CanaGlifozin

همچون سایر داروهای کاهنده قندخون خوراکی کاهش می دهند. مهارکنندههای SGLT2 برای سایر موارد توصیه نمی شوند. مهارکنندههای SGLT2 برای سایر موارد توصیه نمی شوند. مهارکنندههای SGLT2 سبب کاهش میانگین وزنی ۲/۲ کیلوگرم در مقایسه با افزایش وزن ۲/۲ کیلوگرمی ناشی از گلی پیزید می شوند. مشخص نیست که چقدر از این اثرات به واسطه ویژگی دیورتیکولی آنها است. اما مشخص شده که مهارکنندههای SGLT2 سبب کاهش فشارخون سیستولی تا میانگین ۵/۱ میلی متر جیوه که با افزایش فشار سیستولی ۱ میلی متر جیوهای ناشی از مصرف سیتاگلیپتان قابل مقایسه است. درمان با مهارکنندههای SGLT2 با کاهش بروز هایپوگلیسمی (۳/۵ درصد در مقابل ۲۰/۸ درصد ناشی از گلی پیزید) همراه است. با مصرف این داروها احتمال افزایش بروز عفونتهای قارچی تعاملی تا ۶ برابر در زنان و خطر بروز سایر عفونتها در مردان ۸/۸ درصد در برابر ۲/۹ درصد وجود دارد.

# آنتا گونیستهای گیرنده A<sub>1</sub> آدنوزین

علاوه بر سودمندی قدرتمند این داروها در جلوگیری از فیدبک توبولی گلومرولی (در ادامه قسمت نارسایی قلبی را ببینید) آنتاگونیستهای گیرنده ادنوزین با فعالیت NHE3 در PCT و ترشح پتاسیم با واسطه ادنوزین در توبولهای جمعکننده تداخل میکنند. بنابراین انتاگونیستهای گیرنده ادنوزین دیورتیکهای بسیار مفید می باشند.

کافئین و تئوفیلین از مدتها قبل به عنوان یک دیورتیک ضعيف شناخته مي شدند زيرا اين عوامل سبب مهار غیراختصاصی و قدرتمند گیرنده آدنوزین میشوند. رولیـفیلین ۱ یک آنتاگونیست بسیار اختصاصی گیرنده A<sub>1</sub> بوده که به علت سمیت CNS و اثرات منفی غیرمنتظره بر GFR از روند مطالعه خارج شده است. رولیفیلین اثرات سودمندی بر عملکرد کلیوی و احتقان در PROTECT (بیماران بستری شده مبتلا به نارسایی حاد قلبی جبران نشده و افزایش حجم جهت ارزیابی اثرات درمانی بر احتقان و عملکرد کلیوی) نداشته است. اما مهارکنندههای آدنوزین جدیدتر که بسیار قدرتمندتر و بسیار اختصاصى تر باشند، ساخته شدهاند. برخى از اينها ([BG 9928] SLV320 ،Aventri و BG9719) هم اكنون تحت بررسي و مطالعات بالینی می باشند و در صورتی که ثابت شود که این داروها اثرات سمی کمتری نسبت به رولی فیلین دارند ممکن است به عنوان یک دیورتیک و جهت مهار دفع پتاسیم و کاهش GFR ناشی از فیدیک توبولی گلومرولی استفاده شوند.

# مدرهای مؤثر بر قوس

مدرهای مؤثر بر قوس، به طور انتخابی بازجذب NaCL در این را مهار میکنند. به علت ظرفیت بالای بازجذب NaCL در این قطعه و این حقیقت که اثر دیورتیک این داروها با ایجاد اسیدوز محدود نمی شود (برخلاف مهارکنندههای ایندراز کربنیک)، داروهای مؤثر بر قوس، کاراًمدترین داروهای مدر موجود میباشند.

#### شيمي

فورزماید و اسید اتا کرینیک و نمونه بارز داروهای این گروه هستند (جدول  $^{4}$ –۱۵). ساختار شیمیایی این مدرها در شکل  $^{4}$  نشان داده شده است. فورزماید، بومتانید و تورزماید مدرهای مؤثر بر قوس سولفونامیدی هستند.

اسید اتاکرینیک (که مشتق سولفونامیدی نیست) یک مشتق اسید فنوکسی استات است که حاوی یک کتون و گروه متیلن کنار هم میباشد (شکل ۷–۱۵). گروه متیلن (که در فصل سایه زده شده است) با گروه سولفیدریل آزاد سیستئین پیوند برقرار میکند و به نظر میرسد ترکیب حاصل فرم فعال این دارو باشد.

مدرهای جیوهای<sup>6</sup> آلی نیز انتقال سدیم در TAL را مهار میکنند اما به علت عوارض مربوطه دیگر استفاده نمیشوند.

#### فارما كوكينتيك

مدرهای مؤثر بر قوس به سرعت جذب میشوند. این داروها از طریق تراوش گلومرولی و ترشح از لولههای کلیوی، حذف میشوند. جذب تورزماید خوراکی سریعتر (۱ ساعت) از فورزماید (۳–۲ ساعت) بوده و تقریباً برابر تجویز داخل وریدی آن میباشد. طول اثر فورزماید معمولاً ۳–۲ ساعت و تورزماید ۶–۴

جدول ۴-۱۵ مقادیر مصرفی مدرهای مؤثر بر قوس

011.110101	
کل مقدار روزانه دارو از راه خوراکی ۱	دارو
۲–۱۵۰ میلیگرم	بومتانيد
۵۰-۲۰۰ میلیگرم	اسید اتاکرینیک
۸۰–۲۰ میلیگرم	فورزمايد
۲۰ میلیگرم	تورزمايد

یک بار در روز یا در دوزهای منقسم دو بار در روز

2- Furosemide

<sup>1-</sup> Rolifylline

<sup>3-</sup> Ethacrynic acid

<sup>5-</sup> Torsemide

<sup>4-</sup> Bumetanide6- Mercurial diuretics

NH-CH<sub>2</sub>  $CI - \frac{\sqrt{3} \cdot 2}{4} \cdot I - COOH$   $H_2N-O_2S$ Furosemide CI - CI - CI - CI - COOH  $C_2H_5$ 

جدول ۵-۱۵ قدرت نسبی دیور تیکهای مؤثر بر قوس هنله

	دوز برابر (Equivalent)	دارو
	۲۰ میلیگرم	فورزمايد
17	۱۰ میلیگرم	تورزمايد
	۰/۵ میلیگرم	بومتانيد
	۵۰ میلیگرم	اتا کرینیک اسید

۱. دوزها به صورت تقریبی ذکر شدهاند.

شکل ۷-۱۵ دو مدر مؤثر بر قوس. گروه متیلن سایه زده شده در اسید اتاکرینیک بخش فعال آن بوده و ممکن است با گروههای سولفیدریل آزاد ترکیب شود.

می شود (شکل  $^{-10}$ ) و مدرهای مؤثر بر قوس با کاهش این پتانسیل، سبب افزایش دفع  $^{+2}$   $^{-10}$  و  $^{-10}$  می شوند. استفاده طولانی مدت می تواند در بعضی بیماران منجر به هایپومنیزیمی قابل توجه شود. از آنجا که جذب رودهای وابسته ویتامین  $^{-10}$  و بازجذب کلیوی ناشی از هورمون پاراتیروئید کلسیم، می تواند افزایش یابد لذا مدرهای مؤثر بر قوس عموماً سبب هایپوکلسمی نمی شوند. با این وجود، در اختلالاتی که سبب هایپرکلسمی می شوند، با درمان توسط مدرهای مؤثر بر قوس همراه با انفوزیون محلول سالین، دفع  $^{-10}$  می تواند به طور مؤثری افزایش یابد.

ساعت است. نیمه عمر آنها بستگی به عملکرد کلیه دارد. از آنجایی که داروهای مؤثر بر قوس بر سمت مجرایی لوله عمل میکنند، فعالیت دیورتیک آنها در ارتباط با میزان ترشحشان از لوله نزدیک است. کاهش ترشح مدرهای مؤثر بر قوس ممکن است ناشی از تجویز همزمان عواملی چون NSAIDها یا پروبنسید باشد که در ترشح اسیدهای ضعیف از لوله نزدیک با هم رقابت میکنند. متابولیتهای اسید اتاکرینیک و فورزماید شناسایی شدهاند اما مشخص نشده است که اثر ادرارزایی دارند یا خیر. تورزماید حداقل یک متابولیت فعال دارد که نیمه عمر آن بسیار طولانی تر از ترکیب تزریقی است. به دلیل فراهمی زیستی متفاوت فوروزماید و توروزماید و بومتانید دوز مؤثر برابر برای این داروها غیرقابل پیشبینی است اما مقادیر تخمینی آن در جدول داروها غیرقابل پیشبینی است.

نشان داده شده است که دیورتیکهای لوپ باعث القاء رونویسی یکی از سیکلواکسیژنازها (COX-2) میشوند که در سنتز پروستاگلاندین از اسید آراشیدونیک نقش دارد. حداقل یکی از این سه پروستاگلاندین، PGE<sub>2</sub>، انتقال نمک در TAL را مهار کرده و اثرات کلیوی دیورتیکهای لوپ را افزایش میدهد. ایدومتاسین) میتوانند از طریق کاهش سنتز پروستاگلاندین در کلیه با اعمال مدرهای مؤثر بر قوس تداخل نمایند. این تداخل در افرادی که از سایر جهات سالم هستند، حداقل است اما ممکن است در مبتلایان به سندرم نفروتیک یا سیروز کبدی قابل ملاحظه باشد.

# فارما كوديناميك

داروهای مؤثر بر قوس علاوه بر دورتیک، از طریق بسترهای عروقی متعدد اثرات مستقیمی بر جریان خون اعمال میکنند. ف ورزماید جریان خون کلیوی را از طریق اثرات پروستاگلاندین بر عروق کلیوی افزایش میدهد. نشان داده شده است که هم فورزماید و هم اسید اتاکرینیک، در نارسایی کلیوی و بیماران فاقد کلیه، احتقان ریوی و فشار پرشدن بطن چپ را نیز در قبل از این که افزایش قابل اندازه گیری در برونده ادراری رخ دهد کاهش میدهند. چنین اثراتی بر تونوسیته عروق محیطی میتواند ناشی از رهاشدن پروستاگلاندینهای کلیوی باشد که توسط یک دیورتیک، تحریک شدهاند.

 $Na^+/K^+/2Cl^-$  مدرهای موثر بر قوس NKCC2 و NKCC2 مدرهای در بازوی ضخیم صعودی قوس هنله) را مهار می NaC موثر بر قوس با مهار این ناقل، بازجذب NaCl را NaCl موثر بر قوس با مهار این ناقل، بازجذب NaCl را NaCl و NaCl موثر بن داروها، پتانسیل الکتریکی مثبت مجرا که از بازیافت NaCl ناشی می شود را از بین می برند (شکل NaCl). این پتانسیل NaCl ناشی می شود را از بین می برند (شکل NaCl). این پتانسیل مثبت معمولاً سبب بازجذب کاتیونهای دو ظرفیتی در NaCl

# کاربردهای بالینی و مقدار مصرفی

مهمترین موارد مصرف مدرهای مؤثر بر قوس، ادم حاد ریوی و دیگر شرایط همراه با ادم و هایپرکلسمی حاد است. استفاده از مدرهای مؤثر بر قوس در این شرایط در بخش فارماکولوژی بالینی مورد بحث قرار گرفته است. دیگر موارد مصرف مدرهای مؤثر بر قوس عبارتند از: هایپرکالمی، نارسایی حاد کلیوی و مصرف بیش از حد آنیونها.

#### A. ها يپركالمي

مدرهای مؤثر بر قوس در هایپرکالمی خفیف، یا به دنبال کنترل حاد هایپرکالمی شدید با ابزارهای دیگر، میتوانند به طور قابل ملاحظه ای دفع ادراری  $K^+$  را افزایش دهند. این پاسخ با تجویز همزمان NaCL و آب تقویت می شود.

#### B. نارسایی حاد کلیوی

داروهای مؤثر بر قوس می توانند در نارسایی حاد کلیوی سرعت جریان ادراری را افزایش داده و دفع  $K^+$  را تسریع کنند. با این وجود، دوره نـارسایی کـلیوی را کـوتاه نکـرده و یـا از بـروز آن جلوگیری نمی کنند. از طرف دیگر، عوامل مؤثر بر قوس از لحاظ تثوری می توانند تشکیل کست را در میلوما و نفروپاتی زنـجیره سبک، بدتر کنند، زیرا افزایش غـلظت  $CI^-$  در تـوبول دیسـتال تـرشح پـروتئین تـام هـورسفال (TammHorsfall) را افزایش می دهد که با پروتئین بنس جونز میلوما تشدید می شود.

#### C. مصرف بيش از حد أنيونها

مدرهای مؤثر بر قوس در درمان مسمومیت ناشی از خوردن برمید، فلورید و یدید که در بازوی ضخیم صعودی بازجذب می شوند مفیدند. محلول سالین باید جهت جایگزین کردن دفع ادراری \*Na و فراهم نمودن -Cl تجویز شود تا از کاهش حجم مایع خارج سلولی اجتناب شود.

#### سميت

#### A. آلکالوز متابولیک هیپوکالمیک

مدرهای مؤثر بر قوس، با مهار بازجذب نمک در TAL، باعث می شوند نمک بیشتری به کانال جمع کننده برسد که این امر به افزایش ترشح  $^+$ X و  $^+$ H توسط کانال منجر شده و آلکالوز متابولیک هیپوکالمیک ایجاد می کند (جدول  $^-$ 10). این عارضه حاصل عملکرد دیورتیک بیش از حدی است که می تواند با جایگزینی  $^+$ X و تصحیح کمبود حجم از بین برود.

#### B. سمیت شنوایی

مدرهای مؤثر بر قوس گاهی سبب از دسترفتن شنوایی می شوند. این اثر آنها وابسته به مقدار دارو بوده و معمولاً برگشت پذیر است. این مسئله در بیمارانی که عملکرد کلیه شان را از دست دادهاند یا کسانی که دیگر داروهای دارای عوارض شنوایی مانند آنتی بیوتیکهای آمینوگلیکوزیدی نیز دریافت می کنند، شایع تر است.

#### C. ها يپراور يسمى

مدرهای مؤثر بر قوس می توانند سبب هیپراوریسمی شده و حملات نقرس را تشدید کنند. این اثر حاصل افزایش وابسته به کمبود حجم اسید اوریک در لوله نزدیک است. با استفاده از مقادیر پایین دارو و در نتیجه اجتناب از کمبود حجم می توان از ایجاد هیپراوریسمی جلوگیری کرد.

#### D. ها يپومنيز يمي

تخلیه منیزیم نتیجه قابل پیش بینی مصرف مزمن داروهای مؤثر بر قوس بوده و اغلب در بیماران با کمبود منیزیم در رژیم غذایی، رخ می دهد. این اثر می تواند با تجویز منیزیم خوراکی برطرف شود.

#### E. آلرژی و دیگر واکنشها

مدرهای مؤثر بر قوس به جز اسیداتاکرینیک، سولفونامید هستند. بنابراین گاهی راش جلدی، ائوزینوفیلی و به طور کمتر شایع نفریت بینابینی، ممکن است عوارض جانبی این داروها باشند. اين عوارض، معمولاً با قطع دارو سريعاً از بين مي روند. واکنشهای آلرژیک با اسید اتا کرینیک شیوع بسیار کمتری دارند. از آنجایی که قوس هنله معمولاً مسئول بازجذب مقدار زیادی نمک و آب است، مدرهای مؤثر بر قوس می توانند دهیدراتاسیون شدیدی ایجاد کنند. هیپوناترمی در مقایسه با تیازیدها کمتر رخ میدهد (ادامه را ببینید). اما بیمارانی که در پاسخ به تشنگی ناشی از کمبود حجم آب دریافتی خود را افزایش میدهند، می توانند با مصرف این داروها به شدت هیپوناترمیک شوند. عوامل مؤثر بر قوس، مى توانند سبب هايپر كلسيورى شوند که در نهایت منجر به هایپوکلسمی متوسط و هایپرپاراتیروئیدیسم ثانویه میشوند. از سوی دیگر عوامل مؤثر بر قوس اثرات متناقضی در بیماران دچار کمبود حجمی که علت دیگری برای هیپرکلسمی خود داشتهاند (مانند سرطان پستان متاستاز داده یا کارسینوم سلول سنگفرشی ریه) هیپرکلسمی ایجاد کنند.

# موارد منع مصرف

فورزماید، بومتانید و تورزماید، ممکن است در بیمارانی که به ديگر سولفوناميدها حساسند واكنش متقاطع آلرژيك ايجاد نمايند اما این مسئله به نظر نادر می رسد. استفاده بیش از حد از هر داروی مدری در سیروز کبدی، نارسایی کلیوی مرزی یا نارسایی قلبی خطرناک است.

#### تباز بدها

مدرهای تیازیدی ، در سال ۱۹۵۷ در نتیجه تلاش جهت سنتز مهارکنندههای قوی تر از مهارکنندههای انپدراز کربنیک کشف شدند. متعاقباً روشن شد که تیازیدها به جای NaHCO غالباً انتقال NaCL را در DCT مهار می کنند و به جای PCT بر DCT اثر می کنند. با این وجود، بعضی از اعضای این گروه (کلروتالیدون) فعالیت مهارکنندگی انیدراز کربنیک قابل توجهی دارند. هيدروكلروتيازيد تمونه بارز تيازيدهاست.

#### شیمی و فارما کوکینتیک

تمام تیازیدها مشابه مهارکنندههای انهیدراز کربنیک و سه مدر مؤثر بر قوس، یک گروه سولفونامید غیر استخلافی دارند (شکل

تمام تیازیدها می توانند به صورت خوراکی تجویز شوند اما از نظر متابولیسم با هم متفاوتند. کلروتیازید، داروی مادر این گروه، چندان در چربی محلول نمیباشد و باید در مقادیر نسبتاً بالایی تجویز شود. این دارو تنها تیازیدی است که جهت تجویز تـزریقی در دسـترس است. هـیدروکلروتیازید داروی بسـیار قدرتمندی بوده و بایستی با دوزهای کم مصرف شود (جدول ۹-۵). کلروتیازید به آهستگی جذب شده و طول اثر بیشتری دارد. اگر چه ایندایامید عمدتاً توسط سیستم صفراوی دفع میشود، فرم فعال آن به اندازه کافی از طریق کلیه پاک میشود تا اثر دیورتیک خود را در DCT اعمال کند. تمام تیازیدها توسط سیستم ترشحی اسیدهای آلی در لوله نزدیک ترشح شده و با ترشح اسید اوریک از طریق این سیستم، رقابت میکنند. در نتیجه، استفاده از تیازیدها ممکن است ترشح اسید اوریک را کند کرده و سطح سرمی آن را بالا ببرد.

#### فارما كوديناميك

تیازیدها، با مسدودکردن ناقل -NaCl (NCC) بازجذب NaCl از سمت مجرایی سلولهای ایے تلیال DCT را مهار می کنند.

н
$H_2N-O_2S$ $O_2$ $N$ $N$ $O_2$
Hydrochlorothiazide
$CI \longrightarrow CO-NH-N$ $H_2N-O_2S$
Indapamide
CI CH <sub>3</sub>
H <sub>2</sub> N-O <sub>2</sub> S
Metolazone

شكل ٨-١٥. هيدروكلروتيازيد و عوامل مربوط به آن

تیاز پدها و مدرهای مربوط به آن 10-8 Jasa

	3.2 0 7 7 "7"	0 .
دارو	دوز کلی روزانه دارو	دفعات مصرف
بندروفلومتيازيد	۱۰–۲/۵ میلیگرم	تک دوز
كلروتيازيد	۲-۱۵- گرم	دو دوز مجزا
کلر تالیدون ۱	۵۰–۲۵ میلیگرم	تک دوز
هيدروكلرو تيازيد	۱۰۰ – ۲۵ میلیگرم	تک دوز
هيدروفلومتيازيد	۵۰–۱۲/۵ میلیگرم	دو دوز مجزا
اینداپامیدا	۱۰–۲/۵ میلیگرم	تک دوز
متيكلوتيازيد	۱۰–۲/۵ میلیگرم	تک دوز
متولازون ا	۱۰ – ۲/۵ میلیگرم	تک دوز
پلى تيازىد	۴–۱ میلیگرم	تک دوز
کوئینتازون ۱	۱۰۰–۲۵ میلیگرم	تک دوز
ترى كلرومتيازيد	۴–۱ میلیگرم	تک دوز

۱. این دارو تیازید نیست اما سولفونامیدی است که از نظر کیفی مشابه تیازیدهاست.

را مهار کنند، تیازیدها عملاً بازجذب  $^{+}$   $^{-}$ 

عمل تیازیدها تا حدی وابسته به تولید پروستاگلاندین کلیوی است. همان گونه که قبلاً نیز در مورد مدرهای مؤثر بر قوس شرح داده شد، اعمال تیازیدها نیز می تواند تحت شرایط خاص توسط NSAIDها مهار شود.

#### موارد مصرف بالینی و مقادیر مصرفی (جدول ۶-۱۵ را ببینید.)

موارد مصرف عمده مدرهای تیازیدی عبارتند از: ۱) فشارخون بالا ۲) نارسایی قلبی ۳) سنگ کلیه ناشی از هیپرکلسیاوری ایدیوپاتیک و ۴) دیابت بی مزه کلیوی. استفاده از تیازیدها در هر یک از این شرایط در بخش III، فارماکولوژی بالینی، شرح داده شده است.

#### سميت

آلکالوز متابولیک هیپوکالمیک و هیپراوریسمی
 این عوارض مشابه آنچه در مورد مدرهای مؤثر بر قوس گفته شد،
 میباشند (مطالب قبلی و جدول ۲–۱۵ را ببینید).

#### B. اختلال در تحمل کربوهیدراتها

هیپرگلیسمی ممکن است در بیماران با دیابت آشکار یا حتی کسانی که تستهای تحمل گلوکز آنها به میزان خفیفی غیرطبیعی است، رخ دهد. این عوارض در دوزهای بالاتر هیدروکلروتیازید (بیش از ۵۰mg/d) رخ داده و در دوزهای ۱۲/۵mg/d یا کمتر بروز نمی کند. این اثرات هم به واسطه نارسایی پانکراس در ترشح انسولین و هم به واسطه کاهش جذب گلوکز از بافتها رخ می دهد. داروهای تیازیدی اثرات ضعیف، وابسته به دوز و غیروابسته به تقویت گیرنده کانالهای پتاسیم

حساس به ATP را دارند و سبب هایپرپولاریزاسیون گیرندههای بتا شده بنابراین سبب مهار ترشح انسولین میشود. این اثرات توسط هایپوکالمی تشدید شدهاند و هایپرگلیسمی ناشی از تیازیدها ممکن است تصحیح هایپوکالمی را خنثی کند.

#### C. هيپرليپيدمي

تیازیدها، سبب ۱۵–۵٪ افزایش در کلسترول تام سرم و لیپوپروتئین با چگالی پایین (LDL) میشوند. این سطوح ممکن است با مصرف طولانی مدت به مقادیر پایه باز گردند.

#### D. هیپونا ترمی

هیپوناترمی یک عارضه جانبی مهم مدرهای تیازیدی است. این اثر نتیجه ترکیب ۳ عمل بالارفتن ADH ناشی از کمبود حجم، کاهش ظرفیت رقیقسازی کلیه و افزایش تشنگی میباشد. میتوان با کاهش مقدار مصرفی دارو یا محدودیت مصرف آن از ایجاد هیپوناترمی جلوگیری کرد.

#### E. واكنشهاى ألرژيك

تیازیدها، ترکیبات سولفونامیدی بوده و با سایر اعضای این گروه واکنش متقاطع ایجاد میکنند. حساسیت به نور و درماتیت جنرالیزه نادر است. واکنشهای آلرژیک جدی بسیار نادر بوده عبارتند از: آنمی همولیتیک، ترومبوسیتوپنی و پانکراتیت حاد نکروزدهنده.

#### F. ساير سميتها

ضعف، خستگی پذیری و احساس گزگز (مشابه آنچه با مهارکنندههای ایندراز کربنیک ایجاد می شود)، ممکن است رخ دهد. ناتوانی جنسی نیز گزارش شده است اما شاید به کمبود حجم مرتبط باشد.

# موارد منع مصرف

استفاده بیش از حد از هر داروی مدری در موارد سیروز کبدی، نارسایی کلیوی مرزی یا نارسایی قلبی خطرناک است (ادامه را ببینید).

# مدرهای نگهدارنده پتاسیم

این مدرها با آنتاگونیزه کردن اثرات آلدوسترون در بخش انتهایی لوله دور و لولههای جمعکننده قشری، از ترشح +K جلوگیری میکنند. این مهار ممکن است با آنتاگونیسم فارماکولوژیک

Spironolactone

CI
N
CO-NH-C-NH2
NH
NH
NH2

Amiloride

شکل ۹-۱۵. مدرهای نگهدارنده پتاسیم.

گیرندههای مینرالوکورتیکوئیدی (اسپیرنولاکتون ۱ اپلرنون ۲) یا با مهار ورود کلسیم از طریق کانالهای یونی غشأ مجرایی (آمیلوراید ۲ تریامترن ۴) ایجاد شود. به نظر میرسد که در نهایت اولاریتید (اورودیلاتین نوترکیب) که هم اکنون در حال بررسیهای نهایی است بازجذب Na/K- ATPase و عملکرد GFR را با اثرگذاری بر توبولهای جمع کننده را کاهش داده و GFR را با اثرگذاری بر عروق افزایش میدهد. نزیریتید که به صورت وریدی در دسترس است GFR را افزایش و بازجذب سدیم در لولههای جمع کننده و یروگزیمال را کاهش میدهد.

#### شیمی و فارما کوکینتیک

ساختار اسپیرنولاکتون و آمیلوراید در شکل ۹–۱۵ نشان داده شده است.

اسپیرنولاکتون، یک استروئید صناعی است که به عنوان آنتاگونیست رقابتی آلدوسترون عمل میکند. شروع و طول اثر آن با کینتیک پاسخ آلدوسترون در بافت هدف تعیین میشود. بخش اعظم غیر فعال سازی اسپیرنولاکتون در کبد صورت میپذیرد. به طور کلی، اسپیرنولاکتون شروع اثر آهستهای داشته و چندین روز زمان نیاز است تا اثر درمانی کامل آن ظاهر شود. ایلرنون یک آنالوگ اسپیرنولاکتون است که جهت گیرنده آلدوسترون انتخابی تر میباشد. این آنالوگ، چند صد برابر کمتر از

اسپیرنولاکتون، بر گیرندههای آندروژنی و پروژسترونی اثر دارد و بنابراین از عوارض جانبی (برای مثال ژینکوماستی) بسیار کمتری نیز برخوردار می باشد.

آمیلوراید و تریامترن، مهارکنندههای مستقیم ورود +Na به OCCT هستند. تریامترن در کبد متابولیزه می شود اما دفع کلیوی، راه اصلی دفع فرم فعال و متابولیتهای آن است. از آنجایی که تریامترن به طور گسترده متابولیزه می شود، نیمه عمر کوتاهتری داشته و باید به دفعات بیشتری نسبت به آمیلوراید (که متابولیزه می شود) تجویز گردد.

#### فارما كوديناميك

مدرهای نگهدارنده پتاسیم، بازجذب +Na را در لولهها و کانالهای جمعکننده کاهش میدهند. جذب پتاسیم (و ترشح +X) در این محل، همان گونه که قبلاً نیز شرح داده شد، توسط آلدوسترون تنظیم میشود. آنتاگونیستهای آلدوسترون، با این فرآیند تداخل مینمایند. اثرات مشابهی که در ارتباط با انتقال +H توسط سلولهای بینابینی لوله جمعکننده مشاهده میشود تا حدودی اسیدوز متابولیک ناشی از آنتاگونیستهای آلدوسترون را توجیه مینماید (جدول ۲–۱۵).

اسپیرنولاکتون و اپلرنون به گیرندههای مینرالوکورتیکوئیدی متصل شده و از فعالیت آلدوسترون میکاهند. آمیلوراید و تریامترن آلدوسترون را مسدود نمیکنند اما در عوض به طور مستقیم با ورود  $Na^+$  از کانالهای  $Na^+$  اپی تلیالی (ENaC) شکل  $a^-$  در غشأ رأسی لوله جمعکننده تداخل میکنند. از آنجایی که ترشح  $a^+$  در این قطعه با ورود  $a^+$  جفت شده است، این عوامل مدرهای نگهدارنده پتاسیم مؤثری نیز هستند.

اعـمال آنتاگونیستهای آلدوسترون وابسته به تولید پروستاگلاندین کلیوی است. NSAIDها میتوانند تحت شرایط خاصی، اعمال مدرهای نگهدارنده پتاسیم را مهار کنند.

# کاربردهای بالینی و مقدار مصرفی (جدول ۷-۱۵)

مدرهای نِگهدارنده پتاسیم در شرایط افزایش ترشح مینرالوکورتیکوئیدها یا هیپرآلدوسترونیسم (که آلدوسترونیسم نیز خوانده میشود) بسیار مفیدند. این امر میتواند ناشی از ترشح بیش از حد به صورت اولیه (سندرم کُن، تولید نابجای هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک) یا آلدوسترونیسم ثانویه (که با نارسایی

4- Triamterene

<sup>1-</sup> Spironolactone 2- Eplerenone

<sup>3-</sup> Amiloride

<sup>5-</sup> Cortical collecting tubule

<sup>6-</sup> Conn's syndrome

مدرهای نگهدارنده یتاسیم و فرآوردههای ترکیبی 10-V Jasa

بالمراد الماري معرف الماري	ه پهسيم و حراورده هاي ترتيبي	
نام تجاری	عامل نگهدارنده پتاسیم	هيدروكلروتيازيد
آلداكتازيد	۲۵ میلیگرم اسپیرنولاکتون	۵۰ میلیگرم
ألداكتون المستعدد المستعدد	۲۵، ۵۰ یا ۱۰۰ میلیگرم اسپیرنولاکتون	1762
ديازيد الماديد	۳۷/۵ میلیگرم تریامترن	۲۵ میلیگرم
ديرينوم	۵۰ یا ۱۰۰ میلیگرم تریامترن	
اینسپرا۱	۲۵ ۵۰ یا ۱۰۰ میلیگرم اپلرنون	
ماكسزايد	۷۵ میلیگرم تریامترن	۵۰ میلیگرم
ماکسزاید ۲۵ میلیگرم	۳۷/۵ میلیگرم تریامترن	۲۵ میلیگرم
ميدامور	۵ میلیگرم آمیلوراید	
مودورتیک	۵ میلیگرم آمیلوراید	۵۰ میلیگرم

۱. اپلرنون در حال حاضر تنها جهت استفاده در فشارخون بالا تأیید شده است.

قلبی، سیروز کبدی، سندرم نفروتیک و یا دیگر شرایط همراه با كاهش حجم مؤثر داخل عروقي برانگيخته ميشود) باشد. استفاده از مدرهای چون تیازیدها یا داروهای مؤثر بر قوس م , تواند با ایجاد یا تشدید کاهش حجم سبب هیپر الدوسترونیسم ثانویه گردند. در شرایط افزایش ترشح مینرالوکورتیکوئیدها یا رسیدن مقدار بیش از حد \*Na به محلهای انتهایی نفرون، اتلاف +K رخ میدهد. مدرهای نگهدارنده پتاسیم از هر نوع، ممکن است در این شرایط استفاده شوند تا ترشح <sup>+</sup>K را کاهش

دوزهای کم اپلرنون (۵۰–۲۵ میلیگرم روزانه)، احتمالاً با برخى اثرات فيبروتيك و التهابى ألدوسترون تداخل مىكند، در نتیجه می توان پیشرفت آلبومینوری در بیماران دیابتی را کاهش دهد. أنچه بيش از اين اهميت دارد، أن است كه اپلرنون در كاهش اختلالات خونرساني ميوكارد پس از انفاركتوس نيز نقش دارد. در یک مطالعه بالینی، اپلرنون میزان مرگ و میر در میان بیماران مبتلا به نارسایی قلبی خفیف تا متوسط پس از انفارکتوس قلبی را تا میزان ۱۵٪ (در مقایسه با دارونما)، کاهش

سندرم لیدل یک اختلال غالب بسیار نادر است که سبب فعال شدن کانالهای سدیم در مجرای جمعکننده قشری شده و سبب افزایش بازجذب سدیم و پتاسیم توسط کلیهها می شود. نشان داده شده که آمیلوراید در این شرایط مؤثر بوده است. در حالی که اسپیرنولاکتون کارآیی بسیار کمتری دارد.

#### سميت

#### A. هييركالمي

مدرهای نگهدارنده پتاسیم، برخلاف اکثر مدرهای دیگر دفع

کلیوی \*K را کاهش داده (جدول ۲–۱۵) و مے توانند سب هیپرکالمی خفیف، متوسط یا حتی تهدیدکننده حیات شوند. خطر این عارضه در صورت وجود بیماری کلیوی (که در آن حداکثر دفع \*K ممكن است كاهش يابد) يا استفاده از داروهايي كه موجب کاهش سطح رنین (مسدودکنندههای هم NSAID یا مهار فعالیت أنریوتانسین (مهارکنندههای أنزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین، مهارکنندههای گیرنده آنژیوتانسین) می شوند، به طور قابل ملاحظهای افزایش می یابد. از آنجایی که اکثر مدرهای دیگر منجر به از دسترفتن +K میشود، هیپرکالمی زمانی شایعتر است که مدرهای نگهدارنده پتاسیم به تنهایی استفاده شوند (به خصوص در مبتلایان به نارسایی کلیوی). هایپوکالمی ناشی از تیازیدها و آلکالوز متابولیک با استفاده از ترکیبات حاوی مقادیر ثابت مدرهای نگهدارنده پتاسیم و تیازیدها برطرف می گردد. با این وجود، با توجه به تفاوتهای موجود در فراهمی زیستی اجزای این ترکیبات، اغلب، عوارض جانبی مربوط به تیازیدها غلبه می یابند. بنابراین، عموماً ترجیح داده می شود که مقادیر دو دارو جداگانه تنظیم گردد.

#### B. اسیدوز متابولیک هییرکلرمیک

مدرهای نگهدارنده +K با مهار ترشح +H به موازات ترشح +K می توانند اسیدوزی مشابه آنچه در اسیدوز لولهای کلیوی نوع IV مشاهده می شود ایجاد کنند.

#### ژینکوماستی

استروئیدهای صناعی ممکن است با اعمال خود بر دیگر گیرندههای استروئیدی اختلالات اندوکرین ایجاد کنند. ژینکوماستی، ناتوانی جنسی و هیپرپلازی خوش خیم پروستات

(بسیار نادر) همگی با مصرف اسپیرنولاکتون گزارش شدهاند. چنین اثراتی با مصرف اپلرنون گزارش نشدهاند. که احتمالاً به دلیل این است که این دارو نسبت به اسپیرینولاکتون، جهت گیرندههای مینرالوکورتیکوئیدی بسیار حساس تر میباشد و در واقع بر سطح گیرندههای آندروژن و پروژسترون غیرفعال میباشد.

#### D. نارسایی حاد کلیوی

گزارش شده است که ترکیب تریامترن و اندومتاسین سبب نارسایی حاد کلیوی میگردد. این عارضه با مصرف دیگر مدرهای نگهدارنده پتاسیم گزارش نشده است.

#### E. سنگهای کلیوی

حلالیت تریامترن محدود است و می تواند در ادرار رسوب کرده و سنگهای کلیوی ایجاد کند.

#### موارد منع مصرف

این عوامل می توانند سبب هیپرکالمی شدید و یا حتی کشنده در بیماران مستعد گردند. مبتلایان به نارسایی مزمن کلیوی، استعداد به خصوصی در این زمینه داشته و باید بهندرت با این مدرها درمان شوند. در صورت مصرف دیور تیکهای نگهدارنده پتاسیم تجویز X خوراکی بایستی قطع شود. استفاده همزمان از داروهای دیگری که فعالیت سیستی رنین \_ آنژیوتانسین را کاهش می دهند (مسدودکنندههای  $\beta$  مهارکنندههای ACE و یا ARBs)، احتمال هیپرکالمی را افزایش می دهد. در بیماران با مشکل کبدی، ممکن است در متابولیسی تریامترن و اسپیرنولاکتون اختلال ایجاد شوند بنابراین مقادیر دارو دراین شرایط باید به دقت تنظیم گردد. مهارکنندههای قوی CYP3A4 (مانند اریترومایسین، فلوکونازول، مهارکنندههای قوی CYP3A4 (مانند اریترومایسین، فلوکونازول، دیلتیازیم و آب گریپفروت)، می توانند سطوح خونی الپرنون را به به به به به به به بالا ببرند، اما بر سطوح خونی اسپرینولاکتوز به به تأثیرند.

# داروهایی که بر دفع آب اثر می گذارند (آکوارتیک)

مدرهای اسموزی

لوله نزدیک و بازوی نزولی قوس هنله آزادانه به آب نفوذپذیرند (جــدول ۱–۱۵). داروی فـعال از نــظر اسـموزی کـه تـوسط

گلومرولها تراوش شده اما بازجذب نمی گردد، سبب باقی ماندن آب در این قطعات و دفع ادراری آب می شود. این داروها می توانند جهت کاهش فشار داخل جمجمه ای و حذف سریع سموم کلیوی مورد استفاده قرار بگیرند. مانیتول  $^{\prime}$  سردسته مدرهای اسموزی است. گلوکز از لحاظ بالینی به عنوان دیورتیک مصرف نمی شوند اما سبب دیورز اسموتیک (گلیکوزوری) در بیماران مبتلا به هایپرگلیسمی می شود.

#### فارما كوكينتيك

جذب مانیتول از دستگاه گوارش، بسیار ضعیف است و در صورت تجویز خوراکی به جای دیورز موجب بروز اسهال اسموتیک میشود. جهت اثرات سیستمیک، باید به صورت تزریقی تجویز گردد. مانیتول متابولیزه نشده و از طریق تراوش گلومرولی در عرض ۶۰–۳۰ دقیقه بدون بازجذب یا ترشح توبولی با اهمیتی دفع میشود. این دارو بایستی در بیماران مبتلا به نارسایی کلیه با احتیاط مصرف شود (ادامه را ببینید).

#### فارما كوديناميك

مدرهای اسموزی، اثر عمده خود را در لوله نزدیک و بازوی نزولی قوس هنله اعمال می کنند. این داروها از طریق اثرات اسموزی خود با عمل ADH در لوله جمع کننده مقابله می کنند. وجود یک محلول غیر قابل بازجذب مانند مانیتول با اعمال یک نیروی اسموزی از بازجذب طبیعی آب جلوگیری می کند، در نتیجه، حجم ادرار افزایش می یابد. افزایش سرعت جریان ادراری زمان تماس مایع با ایی تلیوم لوله را کاهش داده و بنابراین بازجذب  $Na^+$  و نیز آب را کم می کند. دفع ادراری سدیم شدت کمتری نسبت به دفع ادراری آب داشته و در نهایت به از دست رفتن بیش از حد آب و هیپرناترمی منجر می شود.

# کاربردهای بالینی و مقدار مصرفی

مدرهای اسموزی، نیروهای استارلینگ را به گونهای تغییر میدهند که آب از سلولها خارج شده و حجم داخل سلولی را کاهش میدهد. این اثر جهت کاهش فشار داخل جمجمهای در

کاهش فشار داخل جمجمهای و داخل چشمی

بیماریهای نورولوژیک و کاهش فشار داخل چشمی قبل از اعمال چشم پزشکی به کار گرفته می شود. مقدار مانیتول تجویزی ۲-۲ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن و به صورت داخل وریدی است. فشار داخل جمجمهای (که مرتباً پایش

می شود)، باید طی ۹۰–۶۰ دقیقه افت کند. کاهش سریع اسمولاریتی سرم در ابتدای دیالیز (جهت دفع توکسینهای سمی اورمیک) سبب این علائم می شود. بسیاری از نفرولوژیستها هـمچنین از مانیتول جهت پیشگیری از عوارض ناشی از همودیالیز در بار اول استفاده می کنند. شواهد کارآیی دارو از این جهت بسیار اندک است.

#### سميت

A. افزایش حجم خارج سلولی

مانیتول، به سرعت در بخش خارج سلولی توزیع شده و آب را از سلولها خارج میکند. این عمل قبل از ادرارزایی موجب افزایش حجم خارج سلولی و هیپوناترمی میشود. اثر حاصل میتواند نارسایی قلبی را عارضهدار کرده و به ادم ریوی شدید بیانجامد. سردرد، تهوع و استفراغ به طور شایع در بیماران تحت درمان با مدرهای اسموزی مشاهده میگردد.

#### B. دهیدراتاسیون، هیپرکالمی و هیپرناترمی

استفاده بیش از حد از مانیتول بدون جایگزینی آب به مقدار کافی می تواند در نهایت منجر به دهیدراتاسیون شدید، از دست دادن آب و هیپرناترمی شود. با خروج آب از سلولها، غلظت  $^+$ X داخل سلولی بالا رفته و منجر به از دستدادن آب آزاد و هیپرکالمی می گردد. با توجه دقیق به ترکیب یونی سدیم و تعادل مایعات می توان از این عوارض اجتناب کرد.

#### C. هیپونا ترمی

تجویز مانیتول تزریقی در بیماران مبتلا به نارسایی شدید کلیه، باعث تجمع مانیتول در عروق و به دنبال آن خروج اسموتیک آب از سلول و نهایتاً هیپوناترمی میشود.

# آگونیستهای هورمون ضد ادراری (وازوپرسین، ADH)

 $\mathbf{e}_{1}(\mathbf{e}_{1}, \mathbf{e}_{2}, \mathbf{e}_{3})$  در درمان دیابت بی مزه مرکزی استفاده می شوند. این داروها در فصل  $\mathbf{v}$  شرح داده شدهاند. به نظر می رسد عمل کلیوی آنان عمدتاً از طریق گیرندههای  $\mathbf{v}_{2}$  صورت گیرد، اگر چه گیرندههای  $\mathbf{v}_{1a}$  نیز ممکن است درگیر باشند.

# آنتاگونیستهای هورمون ضد ادراری

شرایط طبی متعددی از جمله نارسایی احتقانی قلب و سندرم ترشح نامتناسب ADH نامتناسب (SIADH)، در نتیجه افزایش ADH، سبب احتباس آب میشوند. در بیماران مبتلا به ADH که مصرف دیورتیکها سبب هایپوناترمی ناشی از افزایش ADH میشود، هایپوناترمی خطر رخ خواهد داد.

تا همین اواخر دو داروی غیرانتخابی لیتیم (که در فصل ۲۹ بحث شد) و دمکلوسایکلین (داروی ضدمیکروبی از دسته تتراسایکلینها که در فصل ۴۴ بحث شد) به علت تداخل شناخته شده خود با فعالیت ADH، مورد استفاده قرار می گرفتند. مکانیسم این تداخل به طور کامل برای این داروها مشخص نشده است. به علت اثرات جانبی بیشتر لیتیم، دمکلوسایکلین بیشتر مصرف می شود. امروز دمکلوسایکلین به سرعت با چندین أنتاگونيست خاص گيرنده ADH (واپتانها) جايگزين شده است. سه نوع گیرنده وازوپرسین،  $V_{1b}$ ,  $V_{1a}$  و  $V_{3}$ , شناخته شده است. گیرندههای  $V_1$  در عروق و CNS بیان می شوند در حالی که گیرنده  $V_2$  به طور خاص در کلیه بیان می شود. کونیواپتان  $V_2$ (که تنها برای مصرف وریدی در دسترس است) هم علیه گیرندهها  $V_{1a}$  و هیم  $V_{2}$  فعالیت می کند (ادامه را ببینید). لیکسیواپتان<sup>۵</sup> و تولواپتان<sup>۶</sup> که داروهای خوراکی هستند به صورت انتخابی بر ضد گیرنده V<sub>2</sub> عمل میکنند. لیکسیواپتان و ساتاواپتان ۷ در حال حاضر به طور گستردهای مورد مطالعه قرار مى گيرند. اما تولواپتان كه اخيراً مجوز سازمان غذا و دارو را دریافت کرده در درمان هایپوناترمی بسیار مؤثر بوده و به عنوان درمان کمکی با سایر دیورتیک در بیماران مبتلا به CHF استفاده مىشوند.

# فارما كوكينتيك

نیمه عمر کونیواپتان و دمکلوسایکلین، ۱۰–۵ سـاعت است، در حالی که نیمهعمر تولواپتان ۲۴–۱۲ ساعت است.

# فارما كوديناميك

آنتاگونیستهای هـورمون ضـد ادراری اثـرات ADH در لوله جمع کننده را مهار می کنند. کونیواپتان در سطح گیرندههای  $\rm V_{1a}$  و  $\rm V_{2}$  کیک آنتاگونیست فارماکولوژیک است. به نظر میرسد هـم

2- Desmopressin

<sup>1-</sup> Vasopressin

<sup>3-</sup>Demeclocycline

<sup>5-</sup> Lixivaptan

<sup>7-</sup> Satavaptan

<sup>4-</sup> Conivaptan6- Tolvaptan

لیتیوم و هم دمکلوسایکلین در پاسخ به ADH، تشکیل آدنوزین مونوفسفات حلقوی (cAMP) را کاهش میدهند.

# كاربرد باليني ومقدار مصرفي

A. سندرم ترشح نامتناسب ADH

زمانی که محدودیت مصرف آب نتوانسته باشد اختلال موجود را تصحیح کند آنتاگونیستهای هورمون ضد ادراری جهت کنترل SIADH استفاده می شوند. این شرایط معمولاً در بیماران سرپایی که نمی توان آنها را مجبور به محدودیت مصرف آب کرد و یا بیماران بستری که به علل دیگر به مقادیر بالای مایع داخل وریدی نیاز دارند، رخ می دهد. دمکلوسایکلین در مقادیر ۶۰–۱۵۰ میلیگرم در روز و یا تولواپتان در مقادیر ۶۰–۱۵۰ میلیگرم در روز می توانند برای SIADH استفاده شوند. سطوح پلاسمایی مناسب دمکلوسایکلین (۲ میکروگرم در میلی لیتر) باید با پایش حفظ شود. اما سطوح پلاسمایی تولواپتان نیاز به پایش روزانه ندارد. کونیواپتان برخلاف دمکلوسایکلین و یا تولواپتان و یا تولواپتان به سورت تزریق داخل وریدی تجویز می شود. بنابراین، این دارو برای استفاده مزمن در بیماران سرپایی مناسب نیست. لیکسیواپتان و ساتاواپتان به زودی جهت مصرف خوراکی، عرضه می شوند.

#### B. ساير علل بالارفتن هورمون ضدادراري

هورمون ضد ادراری در پاسخ به کاهش حجم مؤثر خون در گردش که اغلب در نارسایی احتقانی قلب رخ می دهد، نیز بالا می رود و اگر درمان با جایگزینی حجم امکانپذیر نباشد، ممکن است هایپوناترمی ایجاد شود. همانند SIADH، محدودیت مصرف آب، درمان انتخابی است. در بیماران دچار نارسایی قلبی، به کارگیری این رویکرد به علت افزایش تشنگی و تجویز تعداد زیاد داروهای خوراکی، اغلب موفقیت آمیز نمی باشد. احتمالاً در این بیماران، کانی و پتان به طور خاص از اثرات مفیدی برخوردار خواهد بود چرا که آشکار شده است که بلوک گیرندههای  $V_{1a}$  توسط این دارو باعث کاهش مقاومت عروق محیطی و افزایش بون ده قلبی می شود.

#### C. بیماری کلیه پلی کیستیک اتوزومال غالب

تولید کیست در بیماری کلیه پلیکیستیک به نظر میرسد که از طریق میانجیگری cAMP رخ میدهد. وازوپرسین محرک قدرتمند cAMP در کلیهها است. این فرضیه وجود دارد که مهار گیرندههای  $\mathbf{V}_2$  در کلیهها ممکن است پیشرفت بیماری کلیه

پلی کیستیک را به تعویق بیندازد. در بسیاری از کارآزماییهای آیندهنگر تولواپتان قادر به کاهش اندازه کلیه و کند کردن پیشرفت نارسایی کلیه در یک دوره پیگیری سه ساله شده است. در این کارآزماییها، گروه تحت درمان با تولواپتان، بروز ۹/۰ درصدی از عملکرد کبدی غیرنرمال در مقایسه با بروز ۲٪ در گروه دریافتکننده پلاسبو تجربه نمودهاند. این پدیده منجر به قطع مصرف دارو در برخی بیماران شده است.

#### سميت

#### A. د یابت بی مزه کلیوی

اگر \*Na سرم دقیقاً پایش شود، هر کدام از آنتاگونیستهای ADH میتوانند سبب هیپرناترمی شدید و دیابت بیمزه کلیوی شوند. اگر جهت درمان یک اختلال روان پزشکی لیتیوم استفاده می شود، دیابت بیمزه کلیوی حاصل، می تواند با یک مدر تیازیدی یا آمیلوراید درمان شود (در ادامه بخش دیابت بیمزه را بینید).

#### B. نارسایی کلیوی

گزارشهایی از ایجاد نارسایی حاد کلیوی هم با مصرف لیتیوم و هم دمکلوسایکلین وجود دارد. درمان طولانی مدت با لیتیوم ممکن است نفریت بینابینی مزمن نیز ایجاد کند.

#### C. ساير سميتها

خشکی دهان و تشنگی از رایج ترین عوارض جانبی بسیاری از این داروها میباشد. تولواپتان ممکن است سبب کاهش فشار شود. عوارض جانبی در ارتباط با لیتیوم در فصل ۲۹ شرح داده شدهاند. از تجویز دملکوسایکلین در مبتلایان به بیماری کبدی (فصل ۴۴ را ببینید) و در کودکان زیر ۱۲ سال باید اجتناب نمود. تولواپتان همچنین ممکن است سبب بالا رفتن تستهای عملکردهای کبدی می شوند.

# ترکیب داروهای مدر

# داروهای مؤثر بر قوس و تیازیدها

بعضی بیماران به مقادیر معمول مدرهای مؤثر بر قوس مقاومند یا پس از یک پاسخ ابتدایی مقاوم می شوند. از آنجایی که این داروها نیمه عمر کوتاهی (۶–۲ ساعت) دارند، مقاومت موجود ممکن است به علت فاصله بیش از حد بین دفعات مصرف باشد. احتباس

کلیوی +Na ممکن است در مدت زمانی که دارو دیگر فعال نیست، به طور قابل توجهی افزایش یابد. پس از به حداقل رساندن فواصل بین دفعات مصرف و حداکثرکردن مقدار تجویزی، استفاده از دو دارو که بر جایگاههای متفاوتی از نفرون عمل میکنند ممکن است سینرژی ایجاد کند. ترکیب داروهای مؤثر بر قوس و تیازیدها حتی اگر هر یک به تنهایی اثر ناچیزی داشته باشند، اغلب سبب تولید ادرار میشوند. دلایلی متعددی جهت این پدیده وجود دارد.

اول این که، بازجذب نمک و آب از TAL یا DCT با انسداد یکی از آنها، در دیگری افزایش می یابد. بنابراین مهار هر دو پاسخ می تواند اثر دیورتیکی فزایندهای ایجاد کند. ثانیاً، مدرهای تیازیدی، اغلب سبب دفع ادراری خفیف سدیم در لوله نزدیک می شوند که معمولاً با افزایش بازجذب در TAL، این اثر رفع می گردد. بنابراین ترکیب مدرهای مؤثر بر قوس و تیازید، می تواند بازجذب 'Na' را از هر سه قسمت تا حدودی مسدود نماید.

متولازون داروی شبه تیازیدی است که معمولاً در بیماران مقاوم به مدرهای مؤثر بر قوس، استفاده می شود، اما احتمالاً سایر تیازیدها نیز مؤثرند. به علاوه، متولازون تنها به صورت فرآوردههای خوراکی در دسترس است در حالی که کلروتیازید می تواند به صورت تزریقی نیز تجویز شود.

ترکیب مدرهای مؤثر بر قوس و تیازیدها می تواند حتی در بیمارانی که به یک دارو پاسخ ندادهاند، مقادیر فراوانی از مایع را به حرکت در آورد. بابراین، پایش دقیق بیمار از نظر همودینامیک ضروری است. استفاده روتین از این ترکیب در درمانهای سرپایی توصیه می شود. به علاوه، اتلاف \*K بسیار شایع بوده و ممکن است به تجویز \*K تزریقی همراه با پایش دقیق وضعیت مایع و الکترولیت نیاز داشته باشد.

مدرهای نگهدارنده پتاسیم و دیورتیکهای مؤثر بر توبول پروگزیمال و عوامل مؤثر بر قوس یا تیازیدها

در بسیاری از بیمارانی که از مدرهای مؤثر بر قوس، مهارکنندههای انیدراز کربنیک و یا تیازیدها استفاده میکنند، اغلب هیپوکالمی رخ میدهد. هیپوکالمی ایجاد شده میتواند با محدودیت NaCL خوراکی یا با مکملهای غذایی KCL کنترل شود، زمانی که هیپوکالمی نمیتواند با این شیوه درمان شود، اضافه کردن یک مدر نگهدارنده پتاسیم میتواند به طور قابل ملاحظهای دفع \* K را پایین آورد. با این وجود، این راهکار

معمولاً بیخطر است اما در کسانی که مستعد ایجاد هیپرکالمی با مصرف مدرهای نگهدارنده پتاسیم هستند (مانند مبتلایان به نارسایی کلیوی و یا کسانی که آنتاگونیستهای آنژیوتانسینی چون مهارکنندههای ACE دریافت میکنند)، باید از این روش اجتناب نمود.

# فارماکولوژی بالینی داروهای مدر

خلاصهای از اثرات مدرها بر دفع ادراری الکترولیتها در جدول ۲–۱۵ آمده است.

# شرایط همراه با ادم

علت شایع استفاده از مدرها، کاهش ادم محیطی یا ریوی است که در نتیجه بیماریهای قلبی، کلیوی یا عروقی که خونرسانی به کلیه را کاهش میدهند، ایجاد میشود. این کاهش ناشی از ناکافیبودن حجم خون مؤثر شریانی بوده و منجر به احتباس نمک و آب و افزایش حجم خون و در نهایت ایجاد ادم میشود. استفاده عاقلانه از مدرها میتواند مایع این ادم بینابینی را بدون کاهش قابل توجه در حجم پلاسما به حرکت در آورد. با این وجود، درمان بیش از حد با داروهای مدر میتواند به کاهش بیشتر حجم خون مؤثر شریانی همراه با کاهش خونرسانی به اعضاء حبتی بیانجامد. بنابراین، استفاده از داروهای مدر جهت به حرکت در آوردن مایع ادم، نیازمند پایش دقیق وضعیت همودینامیک بیمار و فهم پاتولوژی بیماری زمینهای است.

## نارسايي قلبي

زمانی که برون ده قلبی به واسطه نارسایی قلبی کاهش می یابد، تغییرات حاصل در فشار و جریان خون کلیه، باعث احساس کمبود حجم و در نهایت احتباس کلیوی نمک و آب می گردد. این پاسخ فیزیولوژیک، ابتدا حجم داخل عروقی و بازگشت وریدی به قلب را افزایش داده و ممکن است تا حدودی برون ده را به سمت نرمال باز گرداند (فصل ۱۳ را نیز ببینید).

اگر بیماری زمینه ای علی رغم افزایش حجم پلاسما سبب تشدید افت برون ده قلبی گردد، کلیه به احتباس نمک و آب ادامه می دهد که سپس این آب از عروق نشت کرده و ادم بینابینی یا ریوی ایجاد می کند. در این شرایط استفاده از مدرها جهت کاهش

<sup>1-</sup> Metolazone

تجمع ادم (به خصوص در ریهها) ضروری می باشد. کاهش احتقان عروق ریوی با داروهای مدر ممکن است عملاً اکسیژنرسانی و بنابراین عملکرد میوکارد را بهبود ببخشد. کاهش پیش بار می تواند اندازه قلب را کوچک کرده و به فیبرهای آن اجازه دهد تا در طول مناسبی کار کنند. ادم همراه با نارسایی قلبی عموماً با مدرهای مؤثر بر قوس کنترل می شود. در بعضی شرایط، احتباس نمک و آب ممکن است به حدی شدید شود که ترکیب تیازیدها و مدرهای مؤثر بر قوس ضرورت یابد.

در درمان بیمار مبتلا به نارسایی قلبی با داروهای مدر، باید همیشه به یاد داشته باشیم که بخشی از برون ده قلبی این بیماران با بالابودن فشار پرشدن حفظ می گردد، لذا استفاده بیش از حد از داروهای مدر ممکن است بازگشت وریدی را کاهش داده و برون ده قلبی را بیشتر مختل کند. این مطلب به خصوص در نارسایی قلب را بیشتر مختل کند. این مطلب به خصوص در همراه احتقان عروق ریوی، شاه علامت این اختلال است. قابل پیش بینی است که کاهش حجم ناشی از مدرها، بازگشت وریدی را کاهش داده و اگر فشار پرشدن بطن چپ به زیر ۱۵ میلی متر را کاهش یابد، می تواند برون ده قلبی را به شدت مختل کند جیوه کاهش یابد، می تواند برون ده قلبی، چه ناشی از نارسایی بطن راست باشد یا چپ، منجر به اختلال عملکرد کلیوی و نهایتاً بطن راست باشد یا چپ، منجر به اختلال عملکرد کلیوی و نهایتاً

افزایش رهاسازی نمک داخل TAL باعث فعال شدن ماکولا دنسا و کاهش سرعت فیلتراسیون گلومرولی (GFR) از طریق فیدبک توبولوگلومرولار (TG) میگردد. مکانیسم چنین فیدبکی، کاهش ترشح آدنوزین توسط سلولهای ماکولا دنسا است که از طریق فعال کردن گیرندههای  $A_1$  آدنوزین سبب انقباض عروق آوران میشود، این انقباض عروقی باعث کاهش GFR میشود. کاهش GFR میشود کاهش اولیه ناشی از کاهش برون ده قلبی را تشدید می نماید. اقدامات اخیر جهت به کارگیری آنتاگونیستهای گیرنده آدنوزین نشان داده است که به زودی با کاهش فیدبک توبولوگلومرولار امکان به کارگیری در بیماران دچار نارسایی قلبی فراهم می شود.

آلکالوز متابولیک ناشی از داروهای مدر، که با هایپرکالمی تشدید می شود، عارضه جانبی دیگری است که ممکن است عملکرد قلبی را بیشتر مختل کند. با این وجود، این عارضه می تواند با جایگزینی \*K و برگرداندن حجم داخل عروقی با محلول سالین درمان شود. نارسایی شدید قلبی ممکن است استفاده از محلول سالین را حتی در بیمارانی که بیش از حد با

مدرها درمان شدهاند، ممنوع کند. در این موارد، استفاده همزمان از استازولامید به تصحیح آلکالوز کمک می کند.

دیگر عارضه جدی استفاده از مدرها به خصوص در بیمار با مشکل قلبی، هیپوکالمی است. هیپوکالمی می تواند آریتمی قلبی زمینهای را تشدید کرده و سبب مسمومیت با دیگوکسین شود. معمولاً با کاهش مصرف \*Na و بنابراین کاهش سدیمی که به لوله جمعکننده مترشحه \*K می رسد، می توان از این عارضه اجتناب نمود. بیمارانی که محدودیت مصرف \*Na را نمی پذیرند باید مکمل های خوراکی KCL یا یک مدر نگهدارنده \*X دریافت

## بیماری کلیه و نارسایی کلیوی

بیماریهای مختلفی با نقش حیاتی کلیه در هومئوستاز حجم تداخل میکنند. اگر چه بعضی اختلالات کلیوی سبب اتلاف نمک میشوند، اما اکثر بیماریهای کلیوی موجب احتباس نمک و آب مـــیگردند. اگــر نــارسایی کـلیوی شــدید بـاشد (GFR SmL/min)، داروهای مدر سود اندکی دارند زیرا تراوش گلومرولی برای تولید یـا تـداوم یک پـاسخ نـاتریورتیک کـافی نمیباشد. با این وجود، تعداد زیادی از بیماران با نارسایی کلیوی خفیف (GFR بین ۵ تا ۱۵mL/min باشد) می توانند در صورت احتباس حجم زیادی از مایع بین دورههای دیالیز با داروهای مدر درمان شوند.

این پرسش که آیا درمان دیورتیک قادر به تغییر شدت و یا عاقبت نارسایی حاد کلیه میشود، هنوز به قوت خویش باقی مىباشد. این امر از آنجا ناشى مىشود كه اقسام غیرالیگوریک نارسایی حاد کلیوی، سرانجام بهتری از انواع الیگوریک (۴۰۰-۵۰۰ml/24h > برون ده ادراری) نارسایی حاد کلیه خواهند داشت. تقريباً همه مطالعاتي كه با هدف پاسخدهي به سؤال فوق انجام شده است، به این اعتقاد میباشند که درمان دیورتیک در كنترل كوتاهمدت مايعات اين گونه بيماران مبتلا به نارسايي حاد کلیه مفید است، حال آنکه بر پیش آگهی بلندمدت آن اثری ندارد. بسیاری از بیماریهای گلومرولی مانند اختلالات همراه با دیابت شیرین یا لوپوس اریتماتوسیستمیک، سبب احتباس نمک و آب مىشوند. علت احتباس سديم ايجاد شده به خوبى شناخته نشده است اما احتمالاً اختلال تنظيم جريان خون كوچك كليه و عملکرد لولهای از طریق آزادکردن تنگکنندههای عروقی، پروستاگلاندینها، سیتوکینها و دیگر واسطهها مسئول بروز آن می باشد. زمانی که ادم یا فشارخون بالا در این بیماران ایجاد

می شود، درمان با داروهای مدر ممکن است بسیار مؤثر باشد. اشکال معینی از بیماری کلیوی به خصوص نفروپاتی دیابتی به طور مکرر با ایجاد هیپرکالمی در مراحل نسبتاً اولیه نارسایی کلیوی همراه میباشند. در این موارد، یک مدر تیازیدی یا مؤثر بر قوس با افزایش نمکی که به لوله جمعکننده مترشحه +K

میرسد، دفع +K را تقویت میکند.

مبتلایان به بیماری های کلیوی که منجر به سندرم نفروتیک می شوند، اغلب مشکلات پیچیدهای در کنترل حجم نشان می دهند. در این بیماران ممکن است احتباس مایع به فرم آسیت یا ادم بروز نماید، اما به علت کاهش فشار انکوتیک پلاسما، حجم پلاسمایی کاهش یافتهای دارند. این مشکل اغلب در مبتلایان به نفروپاتی با "حداقل " تغییر" رخ می دهد. در این بیماران، استفاده از مدر ممکن است سبب کاهش بیشتر در حجم پلاسما شود که خود می تواند سرعت تراوش گلومرولی (GFR) را مختل کرده و به افت فشارخون وضعیتی بیانجامد. سایر علل سندرم نفروتیک به افت فشارخون وضعیتی بیانجامد. سایر علل سندرم نفروتیک فشار انکوتیک پایین پلاسما، سبب افزایش حجم پلاسما می شود. در این موارد، درمان با داروهای مدر ممکن است در می کنترل جزء وابسته به حجم فشارخون بالا، مفید باشد.

چند محدودیت مهم در انتخاب یک داروی مدر جهت فرد مبتلا به بیماری کلیوی وجود دارد. در استازولامید معمولاً باید احتناب نمود زیرا سبب دفع NaHCO شده و می تواند اسیدوز را تشدید کند. مدرهای نگهدارنده پتاسیم ممکن است سبب هیپرکالمی شوند. در گذشته تصور میشد که مدرهای تیازیدی زمانی که سرعت تراوش گلومرولی به زیر ۳۰ میلیمتر در دقیقه افت کرده باشد، بی تأثیر هستند. اخیراً، مشخص شده است دیورتیکهای تیازیدی که در صورت مصرف به تنهایی دارای اثرات مفید چندانی نمی باشند، قادر هستند تا دوز مورد نیاز دیورتیکهای لوپ در بیماران با GFR حدود ۵-۱۵mL/min را به میزان معناداری کاهش دهند. بنابراین تجویز دوز حداکثر دیورتیکهای لوپ (حداکثر ۵۰۰mg فوروسماید روزانه) یا ترکیبی از متولازون (۱۰–۵ میلیگرم روزانه) و دوزهای بسیار کـمتری فوروسماید (۸۰–۴۰ میلیگرم روزانه)، در درمان بیماران دیالیزی یا پیش دیالیزی دچار افزایش حجم مایعات، مفید میباشد. در نهایت، اگر چه استفاده بیش از حد داروهای مدر می تواند عملکرد کلیه را در تمام مبتلایان مختل کند اما عواقب آن در بیماران با بیماری زمینهای کلیوی جدی تر است.

## سيروز كبدى

بیماری کبدی اغلب با ادم و اسیت و نیز بالارفتن فشار هیدروستاتیک ورید باب و کاهش فشار انکوتیک پلاسما همراه است. مکانیسمهای احتباس \*Na توسط کلیه در این شرایط عبارتند از: کاهش خونرسانی کلیوی (در اثر تغییرات عروق سیستمیک) کاهش حجم پلاسما (به علت ایجاد اسیت) و کاهش فشار انکوتیک (هیپوالبومینمی). به علاوه ممکن است به علت افزایش سطوح الدوسترون پلاسما، احتباس اولیه \*Na وجود داشته باشد.

زمانی که آسیت یا ادم شدید باشد، درمان با داروهای مدر می تواند بسیار سودمند واقع شود. با این وجود، بیماران سیروزی به علت کاهش ترشح دارو به مایع لولهای و نیز بالابودن سطح آلدوسترون، اغلب به مدرهای مؤثر بر قوس مقاومند. بالعکس، ادم سیروزی به طور نامعمولی به اسپیرنولاکتون و آلدوسترون پاسخ میدهد. ترکیب مدرهای مؤثر بر قوس و یک آنتاگونیست گیرنده آلدوسترون ممکن است در بعضی بیماران سودمند باشد. به هر حال به دلیل وجود پتانسیل وقوع هایپرکالمی شدید در بیماران مبتلا به سیروز کبدی و نارسایی ملایم کلیوی، در مصرف آنتاگونیستهای آلدسترون در این بیماران بایستی جوانب احتیاط را رعایت نمود.

این مسئله مهم باید تذکر داده شود که استفاده تهاجمی از داروهای مدر به صورت خوراکی در این شرایط، حتی بیش از نارسایی قلبی می تواند مخرب باشد. درمان با داروهای مدر می تواند سبب کاهش قابل توجه حجم داخل عروقی، هیپوکالمی و اسیدوز متابولیک شود. سندرم کبدی ـ کلیوی و انسفالوپاتی کبدی عواقب ناخوشایند استفاده بیش از حد داروهای مدر در بیماران سیروزی هستند.

## ادم ایدیوپاتیک

ادم ایدیوپاتیک (احتباس نمک و ادم به صورت نوسانی) سندرمی است که اغلب در زنان ۲۰ تا ۳۰ ساله دیده می شود. با وجود مطالعات فراوان، پاتوفیزیولوژی این اختلال ناشناخته مانده است. بعضی از مطالعات اظهار می کنند که استفاده متناوب از مدرها ممکن است سبب ایجاد این سندرم شود. اگر چه اسپرینولاکتون در ادم ایدیوپاتیک مصرف می شود، احتمالاً باید در صورت امکان تنها با محدودیت متوسط در دریافت نمک کنترل شود. استفاده از

<sup>1-</sup> Minimal change

جورابهای بلند نیز توصیه شده اما به نظر میرسد که فواید متغیری دارند.

# شرايط بدون ادم فشارخون بالا

اعمال ادرارزایی و اتساع عروقی خفیف تیازیدها، عملاً در درمان تمام مبتلایان به فشارخون بالای اولیه مفید بوده و ممکن است در بسیاری از آنها کافی باشد (فصل ۱۱ را ببینید). اگر چه که هـ یدروکلروتیازید پرمصرفترین دیورتیک مورد استفاده در فشارخون است اما به نظر کلروتالیدون به علت نیمه عمر طولانی تر مؤثر تر خواهد بود. مدرهای مؤثر بر قوس معمولاً در مبتلایان به نارسایی کلیوی (GFR) کوچکتر از ۳۰ تا ۴۰ میلیلیتر در دقیقه) یا قلبی استفاده می شود. نشان داده شده است محدودیت متوسط دریافت \*Na در رژیم غذایی (۱۰۰-۶۰ میلی اکی والان در روز) تأثیرات مدرها را در فشارخون اولیه و کاهش اتلاف کلیوی \*X تقویت می کند. از دیورتیکهای نگهدارنده \*K می توان جهت کاهش اتلاف پتاسیم بهره برد.

هنوز در مصرف تیازیدها به عنوان درمان ابتدایی فشارخون تردید وجود دارد. کارائی نسبتاً متوسط این داروها گاهی اوقات درمان انفرادی با این داروها را محدود میکند. اما یک مطالعه بسیار بزرگ (با بیش از ۳۰/۰۰۰ شرکتکننده) که اخیراً انجام شده است، نشان میدهد که داروهای ارزان قیمتی چون تیازیدها، سبب نتایج مشابه یا بهتری، نسبت به مهارکنندههای ACE یا مسدودکنندههای کانال کلسیم میشوند. این نتیجه مهم اهمیت درمان با تیازیدها در فشارخون بالا را برجسته تر مینماید.

گر چه مدرها اغلب در درمان تک دارویی موفقند، اما در کنترل فشارخون بیمارانی که به چند دارو نیاز دارند نیز نقش مهمی ایفا میکنند. مدرها، کارآیی بسیاری از داروهای دیگر به خصوص مهارکنندههای ACE را افزایش میدهند. بیمارانی که با مـــسعکنندههای عــروقی قــدرتمندی چون هـیدرالازیـن یا مینوکسیدیل درمان میشوند، معمولاً نیاز به درمان همزمان با داروهای مدور دارند زیرا متسعکنندههای عروقی سبب احتباس قابل توجه نمک و آب میشوند.

## سنگهای کلیوی

حدود دوسوم سنگهای کلیوی حاوی فسفات +Ca<sup>2+</sup> یا اگزالات

Ca<sup>2+</sup> هستند. اما تعداد زیادی از شرایط (هایپرتیروئیدیسم، هایپر ویستامینوز D، سارکوئیدوز، بدخیمیها و...) سبب بروز هایپرکلسیوری میشوند. بسیاری از بیماران با چنین سنگهایی، نقصی در بازجذب †Ca<sup>2+</sup> از لوله نزدیک دارند این حالت می تواند با مدرهای تیازیدی که بازجذب †Ca<sup>2+</sup> از لوله پیچیده دور را افزایش داده و بنابراین غلظت ادراری †Ca<sup>2+</sup> را پایین می آورند، درمان شود. دریافت آب بایستی افزایش یابد و دریافت نمک باید محدود شود زیرا وجود NaCl بیش از حد در رژیم غذایی بر اثر معدود شود زیرا سبب تعادل منفی کلسیم تام بدن می شود. محدود شود زیرا سبب تعادل منفی کلسیم تام بدن می شود. سنگهای کلسیمی می توانند با افزایش جذب رودهای <sup>2+</sup> کنیز در این شرایط نیز تیازیدها مؤثرند اما باید به عنوان درمان کمکی در این شرایط نیز تیازیدها مؤثرند اما باید به عنوان درمان کمکی همراه با سایر اقدامات استفاده شوند.

# ھيپركلسمى

هیپرکلسمی، می تواند یک اورژانس طبی باشد (فصل ۴۲ را به ببینید). از آنجا که مدرهای مؤثر بر قوس، بازجذب  $^{+}Ca^{2+}$  را به میزان قابل توجهی کاهش می دهند، می توانند در دفع ادراری  $^{+}Ca^{2+}$  کاملاً مفید باشند. با این وجود، مدرهای مؤثر بر قوس به تنهایی می توانند سبب کاهش حجم قابل ملاحظه گردند. در این صورت، مدرهای مؤثر بر قوس بی تأثیرند (و حتی بالقوه نیز می توانند اثرات مخالفی اعمال کنند) زیرا بازجذب  $^{+}Ca^{2+}$  در لوله نزدیک افزایش خواهد یافت. بنابراین، جهت حفظ دفع ادراری مؤثر،  $^{+}Ca^{2+}$  باید محلول سالین همزمان با مدرهای مؤثر بر قوس تجویز شود. رویکرد معمول، انفوزیون محلول نرمال سالین و فورزماید ( $^{+}Ca^{2+}$  میلیگرم) به صورت داخل وریدی است. با شروع ادراری هماهنگ شود تا از کاهش حجم اجتناب گردد. در صورت نیاز به انفوزیون محلول سالین کلرید پتاسیم می تواند واضافه شود.

## ديابت بىمزه

دیابت بی مزه یا به علت نقص در تولید ADH است (دیابت بی مزه مرکزی یا نوروژنیک) یا پاسخ ناکافی به ADH (دیابت بی مزه کلیوی [NDI]). تجویز ADH مکمل یا یکی از آنالوگهای آن تنها در دیابت بی مزه مرکزی مؤثر است. مدرهای

تیازیدی می توانند پرادراری و پرنوشی را در هر دو نوع دیابت بي مزه كاهش دهند. ليتيم كه در درمان اختلالات افسردگي ـ مانیا مصرف می شود رایج ترین علت NDI بوده که دیورتیکهای تیازیدی در درمان آن مفید خواهند بود. این اثر مفید به ظاهر متناقض تيازيديها به واسطه كاهش حجم يلاسما همراه با افت سرعت تراوش گلومرولی که منجر به افزایش بازجذب NaCL و آب از لوله نزدیک شده و کاهش مایعی که به قطعات رقیق کننده پایین دست می رسد، اعمال می شود. به هر حال امروزه مشخص شده در موارد NDI ناشی از لیتیم، هیدروکلروتیازیدیها (HCTZ) سبب افزایش اسمولاریته در مدولای نزدیک (پاپیلا) و تصحیح کاهش نسبی بیان اکواپورین -۲ در این نوع دیابت مىشود. هيدروكلروتيازيدىها همچنين سبب افزايش بيان ناقلين \*NoI در DCT و CCT نفرونها می شوند. بنابراین در NDI حداکثر حجم ادرار رقیقی که می تواند تولید شود کاهش می یابد. محدودیت سدیم رژیم غذایی در این شرایط می تواند اثرات مفید تیازیدها بر حجم ادرار را تقویت کند. سطوح سرمی Li+ در این بیماران باید به دقت پایش شود زیرا مدرها ممکن است کلیرانس کلیوی Li+ را کاهش د اده و سطح پلاسمایی Li+ را تا محدوده سمی افزایش دهند (فصل ۲۹ را ببینید). پرنوشی ناشی از لیتیوم

می تواند تا حدودی با آمیلوراید نیز برطرف شود. آمیلوراید ورود ان<sup>+</sup> Li به سلولهای کانال جمع کننده را بیش از ورود Na<sup>+</sup> مسدود می کند. همان طوری که قبلاً اشاره شده تیازیدیها در درمان سایر اشکال دیابت بی مزه کلیوی مؤثر می باشند. اما این که آیا این اثر مشابه همان مکانیسم درگیر در NDI ناشی از لیتیم باشد یا خیر، هنوز مشخص نیست.

#### پاسخ مطالعه مورد

این بیمار مبتلا به دیورز بسیار وحشتناک شده است که در بیماران دریافتکننده دیورتیکهای لوپ به همراه تیازیدها رخ می دهد. افت فشارخون سیستولیک و کاهش وزن به علت دیورز بسیار شدید و سریع در این بیماران است که این اثر منجر به آسیب کلیوی در این بیمار مبتلا به نارسایی کلیه اولیه شده است. این بیمار مشخص میکند که پیش از درمان فرد با دیورتیکهای قوس هنله و تیازیدها وضعیت کلیه فرد مانیتور شود (به ویژه اگر پیش از آن بیمار به صورت اولیه مبتلا به نارسایی کلیه بوده است) این بررسی در بیماران سریایی بهترین راه کار و استراتژی در آغاز درمان است.

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Generie name	available as	
Acetazolamide	Generic, Diamox	
Amiloride	Generic, Midamor, combination drugs <sup>3</sup>	
Bendroflumethiazide	Naturetin, combination drugs <sup>1</sup>	
Brinzolamide (for ocular conditions)	Azopt	
Bumetanide	Generic, Burnex	
Canagliflozin	Invokana	
Dapagliflozin	Farxiga	
Chlorothiazide	Generic, Diuril	
Chlorthalidone	Generic, Hygroton, Thalitone, combination drugs <sup>1</sup>	
Conivaptan	Vaprisol	
Demeclocycline	Generic, Declomycin	
Dichlorphenamide	Diclofenamide	
Dorzolamide (for ocular conditions)	Generic, Trusopt	
Eplerenone	Inspra	
Ethacrynic acid	Fidecrin	
Furosemide	Generic, Lasix, others	

Generic name	available as	
Hydrochlorothiazide	Generic, Bridrix, Hydro-DIURI., combination drugs <sup>1</sup>	
Hydroflumethiazide	Generic, Saluron	
Indapamide	Generic, Lozol	
Mannitol	Generic, Osmitrol	
Methazolamide (for ocular conditions)	Generic, Neptazane	
Methyelothiazide	Generic, Aquatensen, Enduron	
Metolazone	Generic, Mykrox, Zaroxolyn (Note: Bionvailability of Mykrox greater than that of Zaroxolyn)	
Nesiritide	Natrecor	
Polythiazide	Renese, combination drugs <sup>1</sup>	
Quinethazone	Hydromox	
Spironolactone	Generic, Aldactone, combination drugs <sup>1</sup>	
Tolvaptan	Samsca	
Torsemide	Generic, Demadex	
Triamterene	Dyrenium	
Trichlormethiazide	Generic, Diurese, Nagua, others	

Combination drugs: see Table 15-6.

قارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات	مكانيسم اثر	1.43,60
فرآوردمهای خوراکی و موضعی موجود میباشد، طول اثر ۲۱۳۸ ساعت، سمیت: اسیدوزیس متابولیک، سنگ کلیه، هیپرآمونمیا در سیروز	گـــلوگوما، بــيماری ارتــفاع (کــوهنوردان) ادم هــمراه يـا آلکالوزيس	کاهش بازجذب آل HCO در کلیه که باعث ایجاد دیورز خود محدود می شود اسیدوز متابولیک هیپرکلرمیک که Hq بدن راکاهش می دهد، کاهش فشار کره	${\bf r}$ مهار آخریمهایی که از دهیدراتاسیون مهار آخریمهایی که از دهیدراتاسیون ${ m CO}_2$ پیشگیری میکنند	مهارکنندههای کربئیک انهیدراز •استازولامید،سایر مهار آنزی به H <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> میکنند
		*	• برينزولاميك دورزولاميد موضعي درگلوكوما	Harige Konto Cecile K
به صورت خوراکی: نیمه عمر ۱۰ تا ۱۲ ساعت در بیماری های کلیوی و کیدی توصیه نمیشود	دیابت شیرین، جهت درمان هایبرگلیسمی به تایید رسیده ولی اثر دیووتیکی آن تایید نشده است	مهار بازجذب كلوكز غلظت كلوكز سرم را كاهش عىدهدو بازجذب سديم راكاهش داده سبب اثرات ديتورتيكى متوسطى مىشود	DS  کـــــــــــــــــــــــــــــــــــ	مهاركتندههاي SGLT2 ك • كانكليفلوزين ك (ST: كاهدا كاهدا داپاكليفوزين مشابه كانكليفوزين
فرآوردههای خوراکی و تزریقی، طول اثر: ۲-۲ ساعت. سمیت: سمیت شنوایی، هیپوولمی، از دست دادن X هیپراوریسمی، هیپومگززمی	ادم پولمونری، ادم محیطی، هسپرتانسیون، هیپرکلسمی خاد یا هیپرکالمی، نارسایی حاد کلیوی، مسمومیت با آنیون	افزایش قابل توجه دفع NaCl و تا حدی K. الکـالوز مـتابولیک هـیپوکالمیک، افزایش Ca و M ادراری ص اوریکوزوریک میباشد.	ديور تيكماي وپ	• فوروزمايد • بومتانيد، تورسميد: عو • اتاكرينيك اسيد: سولة
خوراكى: طول اثـر: ۲۱۸ ساعت، سميت: آلكالوز مـتابوليك هيپوكالميك، هيپرگليسمى، هيپوناترمى	هیپرتانسیون، نارسایی قلبی خفیف، سنگ کلیه، نفرویاتی دیابتی	افزایش خفیف در دفع AnaCl تکلاف X. آلکالوز متابولیک هیپوکالمیک، کاهش کادراری مرسوم است.	تياز يدها • هيدروکلروتيازيد مهار ناقل Na/CI در توبول پيچيده افزايش خفيف د الكالوز متابوليک • متولازون: به علت اثرات سينرژيک به كارگيری آن همراه عوامل لوپ، مرسوم است. • كلروتيازيد: تبها تيازيدهای ترريقی، موجود مياشند (۱۲).	تياز يدها • هيدروكاروتيازيد • متولازون: به علت اثر • كلروتيازيد: تنها تيازيد • كلروتاليدون: به دليل

• تولواپتان	انتاگونیست انتخابی بر سطح گیرندههای ADH, V <sub>2</sub>	ورسم کاهش بازجنب آب افزایش غلظت Na پلاسما	هيپوناترمی، HODI	میپورترس خوراکی: ۱۲ تا ۲۴ ساعت سعیت: پرادراری (نکور ادرار) تششکی، هایپوناترمی
ساير داروها • كوانيواپتان	linabejumi et undagalvega	كاهش بازجنب آب، افزايش غلظت Na ك	هيپوناترمي	تنها VV سمیت: واکنش های محل انفوزیون: تشنگی، پرنوشی،
		چشسم، همیپوناترمی اولیه و سپس هیپرناترمی	(رابــدوميوليز، كــموتراپــى)، افزايش فشار داخل جـمجمه، كلوكوما	
	بافتی چرا که در عروق باقی می ماند	كاهش حجم مغز، كاهش فشار داخل كره	افرايش بار محاول	
• مانيتول	اثرات فيزيكي اسموتيك بر توزيع آب	افزایش قابل توجه در جریان ادراری،	نارسایی کلیوی ناشی از	تجويز ٧٧ سميت: تهوع، استفراغ، سردرد
ديورتيكهاي اسموتيك	بني المارية			
اپلرنون: شبيه اسپيري تريامترن: مكانيسم ة	<ul> <li>ليلزنون شبيه اسپيرينولاكتون، انتخابي تر جهت گيرنده الدوسترون</li> <li>ترياضترن مكانيسم شبيه آميلورايد بسيار كم قدرت تر، با سميت بيشتر</li> </ul>			
			سندرم ليدل	
	توبولهای جمعکننده	افزايش كليرانس ليتيم	ديورتيکها، كاهش پلي اوري القاء شده با ليتيم	اسيدوز متابوليک هيپركالمي
• أميلورايد	بلوک کانالهای سدیمی اپیتلیال در	كاهش احتباس سديم و اتلاف X.	هسيوكالمي ناشي از ساير	از طريق خوراكي فعال است. طول اثر ٢٣ ساعت دارد. سميت:
	San	The section is through the	انفاركتوس ميوكارد	The state of the s
		قلب و عروق کمتر شناخته شده می باشد.	ديــــورتيکها، پس از	تشديد اثرات با ساير داروهاى نكهدارنده پتاسيم
		كليه، اثر نتا گونيستى أن ير ألدوسترون در	هسيوكالمي ناشي از ساير	هيهركالمي، ژنيكوماستي (اسپيرينولاكتون و نه اپلرنون)
• اسپيرينو لاكتون	أنتا گونست ضعف گر ندههای أندره ژز.	كاهش احتباس سديم و اتلاف پتاسيم در	الدوسترونيسم به هر علتي،	شروع و خاتمه اثر آهسته. طول اثر: ۲۴-۲۸ ساعت. سميت:
ديورتيكهاي نكهدارنده پتاسيم	أنتا گونيست فارماك ولوژيك آلدوسترون، أنتا گونيست ضعف گير ندههاي أندروژن			
	ارفده پتامىيم آنتاگونىست فارماكولوژيك آلدوسترون، آنتاگونىست ضعف گيرندههاي آندوژن			

# بخش چهارم: داروهای مؤثر بر عضله صاف

فصل

17

# هیستامین،سروتونین و آلکالوئیدهای ارگوت

# کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

#### مطالعه مورد

بیمار سالم ۴۵ ساله دارای پزشکی که در طی تعطیلات در هتلی به سر میبرد دچار علائم سرگیجه، قرمزی پوست سر و سینه و تاکیکاردی در حین خوردن غذا گردیده است. اندکی بعد پزشکی دیگر با علائمی شبیه افت فشارخون وضعیتی بسیار

شدید مواجه می شود. منو غذای هتل شامل سالاد سبز، ماهی سرخکرده، و کیک سیب بوده است. تشخیص احتمالی شما از این بمیاری چه بوده است؟ شما چگونه این بیمار را مدیریت میکنید؟

از مدتها قبل معلوم شده بود که بعضی از بافتها حاوی موادی هستند که در صورت رهاشدن آنها به دنبال یک محرک، اثرات فیزیولوژیکی همچون قرمزشدن پوست، درد یا خارش، و برونکواسپاسم بروز میکند. بعدها مشخص شد که بسیاری از این مواد همچنین در بافت عصبی موجود میباشند و دارای اثرات چندگانهای میباشند. هیستامین و سروتونین (۵ ـ هیدروکسی تریپتامین، TH-5)، آمینهایی هستند که از نظر بیولوژیک فعال بوده، به عنوان ناقل عصبی عمل میکنند و در بافتهای غیر بوده، به عنوان ناقل عصبی عمل میکنند و در بافتهای غیر عصبی نیز یافت میشود. این آمینها از طریق انواع متعددی از گیرندهها، اثرات فیزیولوژیک و پاتولوژیک پیچیدهای اعمال کرده و اغلب به صورت موضعی آزاد میشوند. هیستامین و سروتونین و بروستاگلاندینها و لکوترینها (فصل ۱۷ را بهینید)، و سیتوکینها پروستاگلاندینها و لکوترینها (فصل ۱۷ را بهینید) و سیتوکینها

(فصل ۵۵ را ببینید)، گروه داروهای اوتاکوئیدی ارا تشکیل می دهد.

به دلیل اثرات بسیار وسیع و محیطی نامطلوب آنها نه هیستامین و نه سروتونین هیچ گونه کاربرد بالینی در درمان بیماریها ندارند. به هر حال ترکیباتی که زیرواحدهای خاصی از گیرنده را فعال نموده یا بهطور انتخابی عملکرد این آمینها را آنتگونیزه نموده اثرات بالینی خاصی دارند. بنابراین این فصل بر فارماکولوژی بالینی فارماکولوژی بالینی دارند. بنابراین این مین بالینی داروهای آگونیست و فارماکولوژی بالینی داروهای آگونیست و آنتاگونیست انتخابی تر تأکید میکند. آلکالوئیدهای ارگوت (ترکیباتی که آگونیست نسبی گیرنده سروتونین و چند گیرنده دیگر هستند) در انتهای فصل شرح داده شدهاند.

#### ■ هیستامین

هیستامین در سال ۱۹۰۷ ساخته شد و پس از آن از بافتهای پستانداران نیز جدا گردید. فرضیات اولیه مبنی بر نقشهای فیزیولوژیک احتمالی هیستامین بافتی بر پایه تشابهات بین اثرات تجویز داخل وریدی هیستامین و علائم شوک آنافیلاکسی و آسیب بافتی شکل گرفت. تفاوت قابل توجهی بین گونهها مشاهده میشود، به عنوان مثال هیستامین در انسان در واکنشهای آلرژیک فوری (مانند کهیر) و التهابی یک واسطه مهم محسوب میشود در حالی که در آنافیلاکسی نقش حد واسطی دارد. هیستامین نقش مهمی در ترشح اسید معده ایفا واسطی دارد. هیستامین نقش مهمی در ترشح اسید معده ایفا کرده (فصل ۶۲ را ببینید) و به عنوان یک ناقل و تنظیمکننده عصبی (فصول ۶ و ۲۱ را ببینید) نیز عمل میکند. شواهد جدیدتر حاکی از آنند که هیستامین در پاسخهای ایمونولوژیک و حاکی از آنند که هیستامین در پاسخهای ایمونولوژیک

# فارماكولوژي يايه هيستامين

## شیمی و فارما کوکینتیک

هیستامین در گیاهان و بافتهای حیوانی وجود داشته و نیز جزئی از بعضی زهرها و ترشحات نیش حشرات محسوب میشود.

هــستامین از طــریق دکربوکسیلاسیون اسید آمـینه ــاهیستیدین ساخته می شود. این واکنش در بافتهای پستانداران
توسط آنزیم هیستیدین دکربوکسیلاز کاتالیز می گردد. هیستامین
پس از ساخت ذخیره شده و یا به سرعت غیرفعال می گردد. مقدار
بسیار اندکی از هیستامین به صورت دست نخورده دفع می شود و
بخش اعظم آن به ۱۸- متیل هیستامین، متیل ایمیدازول استیک
اسید و ایمیدازول استیک اسید (IAA) تبدیل می گردد. بعضی
از نئوپلاسمها (ماستوسیتوز سیستمیک، کهیر رنگی، کارسینوئید
معدی و گاهی لوکمی میلوژن) با افزایش تعداد ماستسلها یا
بازوفیلها و افزایش دفع هیستامین و متابولیتهای آن همراهند.

#### His tamine

بخش عمده هیستامین بافتی به صورت متصل شده در گرانولها (وزیکولهای) ماستسلها یا بازوفیلها پنهان شده است، به طوری که محتوای هیستامین بسیاری از بافتها با تعداد

ماستسلهای آن ارتباط مستقیم دارد. فرم متصل هیستامین از نظر بیولوژیک غیرفعال است، اما بسیاری از محرکها (که در ادامه ذکر شدهاند) می توانند سبب آزادشدن هیستامین از ماستسل شده و بدین ترتیب به این آمین آزاد اجازه دهند، اثرات خود را بر بافتهای اطراف اعمال کند. ماستسلها به خصوص در محلهایی که مستعد آسیب بافتی هستند (بینی، دهان و پاها، سطوح داخلی بدن، و عروق خونی به خصوص در نقاط فشار و انشعابات) فراوان هستند.

هیستامین با منشأ غیر ماست سل، در چندین بافت یافت می شود از جمله مغز که در آن جا به عنوان یک ناقل عصبی عمل می کند. هیستامین به عنوان یک ناقل عصبی درونزاد در بسیاری از عـملکردهای مغزی نقش دارد از جمله کنترل عصبی مورمونی، تنظیم قلبی ـ عروقی، تنظیم دما و وزن بدن، خواب و هوشیاری (فصول ۲۱ و ۳۷ را ببینید).

دومین محل مهم غیر عصبی ذخیره و آزادشدن هیستامین، سلولهای شبه انتروکرومافین (ECL) فوندوس معده است. سلولهای ECL، هیستامین آزاد میکنند و هیستامین به عنوان یکی از محرکهای اصلی ترشح اسید معده، سلولهای پاریتال مخاطی مترشحه اسید را فعال میسازد (فصل ۶۲ را ببینید).

# ذخیره و آزادسازی هیستامین

ذخایر هیستامین ماست سلها می توانند با مکانیسمهای متعددی آزاد شوند.

## A. آزادسازی ایمونولوژیک

فرآیندهای ایمونولوژیک مسئول مهمترین مکانیسم پاتوفیزیولوژیک آزادشدن هیستامین از ماستسلها و بازوفیلها میباشند. این سلولها، اگر توسط آنتیبادیهای IgE متصل به غشای سطحی حساس شوند، در صورت مواجهه با آنتیژن مناسب، به طور انفجاری، دگرانوله میشوند (شکل ۵–۵۵، فاز اجرایی را نیز ببینید). این نوع آزادسازی به انرژی و کلسیم نیاز دارد. دگرانولاسیون منجر به آزادشدن ناگهانی هیستامین، آدنوزین تری فسفات (ATP) و دیگر واسطههای ذخیره شده در گرانولها میگردد. هیستامینی که از این طریق آزاد میشود، گرانولها میگردد. هیستامینی که از این طریق آزاد میشود، واسطه واکنشهای آلرژیک فوری (نوع I) میباشد. مواد آزاد شده در واکنشهای ایمنی با میانجیگری IgM یا IgM که آبشار

<sup>1-</sup> Methylimidazoleacetic acid

<sup>2-</sup> Imidazoleacetic acid (IAA)

<sup>3-</sup> Enterochromaffin-like

کمپلمان را فعال میکنند، سبب آزادشدن هیستامین از ماست سلها و بازوفیلها میشوند.

به نظر می رسد هیستامین، با یک مکانیسم کنترلی فیدبک منفی به واسطه گیرندههای  $H_2$ ، رهاشدن خود و دیگر واسطههای موجود در ماستسلهای حساس شده در بعضی بافتها را تنظیم نماید. در انسان، ماستسلهای پوست و بازوفیلها برخلاف ماستسلهای ریه این مکانیسم فیدبک منفی را از خود نشان می دهند. بنابراین، هیستامین ممکن است شدت واکنش آلرژیک در پوست و خون را محدود سازد.

هیستامین درونزاد در پاسخهای التهابی و ایمنی متفاوت، دارای نقش تنظیمکننده میباشد. به دنبال آسیب بافتی، هیستامین آزاد شده سبب اتساع عروقی موضعی و نشت پلاسمای حاوی واسطههای التهاب حاد (کمپلمان، پروتئین واکنشگر C) و آنتیبادیها میشود. هیستامین نقش فعالی در جذب کموتاکتیک سلولهای التهابی (نوتروفیلها، ائوزینوفیلها، بازوفیلها و لنفوسیتها) دارد. هیستامین از آزادشدن محتوای لیزوزومی و چندین عملکرد لنفوسیتهای T و B ممانعت میکند. اکثر این آثار از طریق گیرندههای H و H اعمال میشود. آزادشدن پپتیدها از اعصاب در پاسخ به التهاب نیز احتمالاً از طریق هیستامین تنظیم میشود که این مورد به واسطه گیرندههای H و H ییش سیناپسی انجام میشود.

#### B. آزادسازی شیمیایی و مکانیکی

بعضی از آمینها از جمله داروهایی چون مورفین و توبرکورارین می توانند هیستامین را از شکل متصل شده خود در سلولها جدا کنند. این روش به انرژی نیاز ندارد و با آسیب ماستسل و دگرانولاسیون همراه نیست. دفع گرانولها از ماستسلها نیز سبب آزادسازی هیستامین می شود. زیرا یونهای سدیم در مایع خارج سلولی به سرعت این آمین را از مجموعه مذکور جدا می کنند. آسیب شیمیایی و مکانیکی ماستسل سبب دگرانولاسیون و آزادشدن هیستامین می گردد. ترکیب دگرانولاسیون و آزادشدن هیستامین می گردد. ترکیب هیستامین را از ماستسلهای بافتی آزاد می کند این دارو اثر خود هیستامین را از ماستسلهای بافتی آزاد می کند این دارو اثر خود را از طریق یک فرآیند دگرانولاسیون اگزوسیتوزی که نیازمند را از طریق یک فرآیند دگرانولاسیون اگزوسیتوزی که نیازمند

### فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

هـیستامین، اثرات بیولوژیک خود را به واسطه ترکیب با

گیرندههای سلولی ویژه واقع بر سطح غشأ اعمال می کند.  $H_1$ - $H_4$ - $H_1$ - $H_1$ - $H_1$ - $H_2$ - $H_1$ - $H_2$ - $H_3$ - $H_4$ - $H_3$ - $H_4$ - $H_4$ - $H_5$ - $H_6$ - $H_6$ - $H_7$ - $H_8$ -

هر ۴ نوع گیرنده متعلق به ابر خانواده بزرگ گیرندههایی می باشند که دارای ۷ منطقه عبور کننده از غشاء و با پروتئین های G جفت می شوند (GPCR). ساختار گیرندههای H<sub>1</sub> و H<sub>2</sub> به طور قابل توجهی با یکدیگر متفاوت بوده و به نظر می رسد (به ترتیب) با گیرندههای موسکارینی و HT<sub>1</sub> ارتباط نزدیکتری داشته باشند. گیرنده ،H، ۴۰٪ با گیرنده ،H شباهت دارد اما به نظر نمی رسد با گیرنده هیستامینی دیگری ارتباط نزدیک داشته باشد. نشان داده شده است که هر ۴ گیرنده هیستامینی در بعضی دستگاهها فعالیت ذاتی دارند. بنابراین برخی از أنتى هيستامين هايى كه قبلاً أنتاكونيست هاى فارماكولوژيك سنتى محسوب مىشدند، اكنون بايد احتمالاً أگونيستهاى معکوس در نظر گرفته شوند (فصول ۱ و ۲ را ببینید). در حقیقت، عملکرد بسیاری از مسدودکنندههای H<sub>۱</sub> نسل اول و دوم، احتمالاً آگونیستهای معکوس هستند. به علاوه، یک مولکول می تواند در سطح یک گیرنده هیستامینی آگونیست بوده و در سطح دیگری آنتاگونیست باشد. به عنوان مثال، کلوبنپروبیت، در سطح گیرندههای H<sub>2</sub> اگونیست و در سطح گیرندههای H<sub>3</sub> أنتاگونيست يا أگونيست معكوس است (جدول ١-١٤).

در مغز گیرندههای  $H_1$  و  $H_2$  در غشاهای پس سیناپسی واقعند در حالی که گیرندههای  $H_3$  ظالباً پیش سیناپسی هستند. فعال شدن گیرندههای  $H_1$  که در اندوتلیوم، سلولهای عضله صاف و انتهاهای عصبی حضور دارند، معمولاً سبب افزایش هیدرولیز فسفواینوزیتول و افزایش اینوزیتول تری فسفات ( $TP_3$ ) هیدرولیز فسفواینوزیتول و افزایش اینوزیتول تری فسفات  $H_2$  موجود در مخاط معدی، سلولهای عضلانی قلب و بعضی موجود در مخاط معدی، سلولهای عضلانی قلب و بعضی سلولهای ایمنی از طریق G3، آدنوزین مونوفسفات حلقوی G4 سلول افزایش می دهد. مانند گیرندههای G5 آدرنرژیک، گیرندههای G7 تحت شرایط خاص می توانند با G8 و می تری فسفات حدی آسیل گلیسرول) را فعال می کنند. فعال شدن گیرندههای G8 تری فسفات حدی آسیل گلیسرول) را فعال می کنند. فعال شدن گیرندههای G8 تری فسفات

<sup>1-</sup> Compound 48/80

<sup>2-</sup> Splice variants

<sup>3-</sup> Clobenprobit

جدول ۱-۱۶ انواع گیرندههای هیستامینی

نوع گیرنده	توزيع	مکانیسم پسگیرندهای	آگونیستهای نسبتا انتخابی	انتاگونیستهای یا اگونیستهای معکوس نسبتاً انتخابی
H <sub>1</sub>	عضله صاف، اندو تليوم، مغز	DAG JP <sub>3</sub> † ,G <sub>q</sub>	هیستا پرودیفن	مپیرآمین ، تری پرولیدین، ستیریزین
H <sub>2</sub>	مخاط معدی، عضله قلب، ماست سلها، مغز	cAMP † G <sub>s</sub>	أمتامين	سایمتیدین*، رانی تیدین*، تیوتیدین
Н3	اتورسپتورها و هترورسپتورهای پیش سیناپسی: مغز، شبکه میانتریک، پروپیت*	cAMP↓ ₁G <sub>i</sub>	α-R متیل هیستامین،	تيوپراميد*، يدوفن پروپيت، کلوبن
	میامری <i>ت</i> ، پروپیت دیگر نورونها		ایمتیت، ایمپیپ	تيپروليسنت*
H <sub>4</sub>	ائـــوزینوفیلها، نــوتروفیلها، سلولهای CD4T	cAMP↓ ،G <sub>i</sub>	کلوبن پروپیت، ایمتیت، کلوزاپین	تیوپرامید*

cAMP= أدنوزين مونوفسفات حلقوى؛ DAG= دى أسيل گليسرول؛ وIP= اينوزيتول ترى فسفات.

آزادشدن ناقل از نورونهای هیستامینرژیک و دیگر نورونها کاهش میدهد که این اثر خود را احتمالاً با کاهش ورود کلسیم از کانالهای کلسیمی نوع N در انتهاهای عصبی اعمال میکند. گیرندههای  $H_4$  عمدتاً بر سطح لکوسیتهای مغز استخوان و در گردش خون یافت میشوند. به نظر میرسد این گیرندهها اثرات کموتاکتیک بسیار مهمی بر اثوزینوفیلها و ماستسلها داشته باشند. به نظر میرسد که گیرندههای  $H_4$  با این اثر می توانند نقش مهمی در التهاب و آلرژی ایفا نمایند. همچنین گیرندههای  $H_4$  می توانند تولید این انواع سلولی را تنظیم کرده و تا حدودی واسطه اثرات شناخته شده هیستامین بر تولید سیتوکین باشند.

#### B. اثرات هیستامین بر بافتها و اعضا

هیستامین اثرات قدرتمندی بر عضله صاف و قلبی، بعضی سلولهای اندوتلیومی و عصبی، سلولهای ترشحی معده و سلولهای التهابی اعمال می کند. با این وجود، حساسیت به هیستامین تنوع گستردهای بین گونهها دارد. خوکچههای هندی کاملاً حساسند در حالی که حساسیت انسان، سگ و گربه تا حدودی کمتر، و موش خانگی و صحرایی بسیار کمتر است.

۱. دستگاه عصبی. هیستامین، محرک قوی انتهای اعصاب حسی به خصوص اعصاب مربوط به درد و خارش است. این اثر مربوط به گیرنده  $H_1$  بوده و جزء مهمی از پاسخ کهیری و واکنش به گزش حشرات و گیاه گزنه محسوب می شود. بعضی شواهد اظهار می دارند که غلظتهای بالای موضعی هیستامین می تواند انتهای عصبی آوران (آکسونی) را نیز هیستامین می تواند انتهای عصبی آوران (آکسونی) را نیز

در موش و احتمالاً انسان، نورونهای تنفسی که پیام دم و بازدم را منتقل میکنند، توسط گیرندههای  $H_1$  تنظیم می شوند. گیرندههای  $H_1$  و  $H_1$  نقش مهمی در اشتها و سیری اییفا میکنند. داروهای آنتیسایکوتیکی که این گیرندهها را مسدود میکنند به طور معنیداری سبب افزایش وزن می شوند (فصل ۲۹ را ببینید). این گیرندهها همچنین ممکن است در درد دخالت داشته باشند. گیرندههای  $H_3$  پیش سیناپسی نقشهای مهمی در تنظیم رهاسازی ناقل در سیستم عصبی ایفا میکنند. آگونیستهای  $H_3$  رهاسازی استیل کولین، آمین و ناقلهای پپتیدی را در نواحی متفاوت مغز و در اعصاب محیطی کاهش می دهند. یک آگونیست معکوس گیرنده  $H_3$  به نام پپتولیسانت (BF2649) که به نظر می رسد سبب کاهش خواب آلودگی در بیماران مبتلا به نار کولپسی می شود. در حال بررسی است.

دیلاریزه کند (به یاسخ سه گانه، آیتم شماره ۸ مراجعه کنید).

۲. دستگاه قلبی ـ عروقی. در انسان، تزریق یا انفوزیون هیستامین سبب کاهش فشارخون سیستولی و دیاستولی و افزایش ضربان قلب میشود. تغییرات فشارخون به واسطه اثر مستقیم گشادکنندگی هیستامین بر آرتریولها و اسفنگترهای پیش مویرگی است و افزایش ضربان قلب نیز به واسطه اعمال تحریککنندگی هیستامین بر قلب و تاکیکاردی رفلکسی. گرگرفتگی (احساس گرما) و سردرد نیز ممکن است به علت اتساع عروقی ناشی از تجویز هیستامین از دهند. اتساع عروقی ناشی از مقادیر کـم هیستامین از رخدهد. اتساع عروقی ناشی از مقادیر کـم هیستامین از

<sup>\*</sup> أنتاگونيست معكوس

طریق فعال شدن گیرنده H<sub>1</sub> صورت می گیرد و واسطه عمده آن آزادشدن اکسید نیتریک از اندوتلیوم میباشد (فصل ۱۹ را ببینید). کاهش فشارخون معمولاً با یک تاکیکاردی رفلكسى همراه است. مقادير بالاتر هيستامين فرآيند وابسته به cAMP اتساع عروقی و تحریک مستقیم قلبی که به واسطه گیرنده H<sub>5</sub> صورت می گیرد را فعال می کند. در انسان، اثرات قلبی \_ عروقی مقادیر کم هیستامین معمولاً با آنتاگونیستهای گیرنده H<sub>1</sub> به تنهایی، قابل مهارشدن مے باشد. ادم ناشی از هیستامین از اثر این آمین بر گیرندههای H<sub>1</sub> در عروق گردش خون کوچک به خصوص عروق پس مویرگی ناشی می شود. این اثر با جداشدن سلولهای اندوتلیال همراه است که اجازه ورود مایع ترانسودا و مولکولهایی تا حد پروتئینهای کوچک را به بافت دور عروقی می دهد. این اثر مسئول ایجاد کهیر است. کهیر نشانه آزادشدن هیستامین در پوست می باشد. مطالعات انجام شده بر سلولهای اندوتلیال اظهار میکنند که اکتین و میوزین در این سلولها سبب منقبض و منجر به جداشدن سلولهای اندوتلیال و افزایش نفوذپذیری میشوند.

اثرات مستقیم هیستامین بر قلب هم افزایش قدرت انقباضی است و هم افزایش سرعت ضربان سازی آن. این آثار عمدتاً توسط گیرندههای  $H_2$  اعمال می شود. هیستامین در عضلهٔ دهلیزی انسان نیز می تواند قدرت انقباض را کاهش دهد که این اثر به واسطه گیرندههای  $H_1$  صورت می گیرد. اهمیت فیزیولوژیک این اعمال قلبی هیستامین روشن نیست. بعضی از علائم و نشانههای قلبی عروقی آنافیلاکسی، ناشی از هیستامین آزاد شده می باشد گرچه چندین واسطه دیگر نیز دخیل هستند که به نظر می رسد در انسان مهم تر از هیستامین باشند.

۳. عضله صاف برونشیولی. هیستامین هم در انسان و هم در خوکچه هندی به واسطه گیرندههای H<sub>1</sub> سبب تنگی برونشها میگردد. این اثر در خوکچه هندی علت مرگ ناشی از مسمومیت با هیستامین است ولی در انسانهای واجد راههای هوایی سالم، تنگی برونشها به دنبال مقادیر کم هیستامین بارز نمیباشد. با این وجود، مبتلایان به آسم به هیستامین بسیار حساسند. تنگی برونشی القا شده در این بیماران احتمالاً نمایانگر یک پاسخ عصبی تشدید شده است. زیرا این بیماران به بسیاری از محرکهای دیگر نیز پاسخی شدید می دهند و پاسخ آنها به هیستامین می تواند علاوه بر آنتاگونیستهای گیرنده H<sub>1</sub> توسط داروهای مسدودکننده آنتاگونیستهای گیرنده H<sub>1</sub> توسط داروهای مسدودکننده

سیستم خودکار نیز همچون داروهای مسدودکننده عقده، مسدود شود (فصل ۲۰ را ببینید). گرچه تست تحریکی با متاکولین بیشترین کاربرد را دارد اما تستهایی که از مقادیر کم هیستامین استنشاقی نیز استفاده میکنند، در تشخیص فعالیت شدید برونشها در بیماران مشکوک به آسم یا فیبروز کیستیک مفید میباشند. این بیماران ممکن است در مقایسه با افراد سالم ۱۰۰ تا ۱۰۰۰ برابر به هیستامین (و متاکولین) حساس تر باشند. جالب اینجاست که در گونههای اندکی حساس تر باشند. جالب اینجاست که در گونههای اندکی رابر هیستامین تظاهر می یابد که نمایانگر غالب بودن گیرنده برابر هیستامین تظاهر می یابد که نمایانگر غالب بودن گیرنده برابر هیستامین قوایی آنهاست.

- ۴. عضله صاف دستگاه گوارش. هیستامین سبب انقباض عضله صاف رودهای شده و انقباض، ناشی از هیستامین بر روی ایلئوم خوکچه هندی، روشی استاندارد جهت ارزیابی بیولوژیک این آمین است. روده انسان به اندازه خوکچه هندی حساس نیست اما مقادیر بالای هیستامین ممکن است سبب اسهال شود که بخشی از اسهال ایجاد شده ناشی از ایب اثر میباشد. این عمل هیستامین به واسطه گیرندههای H صورت میگیرد.
- ۵. عضله صاف دیگر اعضا. در انسان، هیستامین عموماً اثرات ناچیزی بر عضله صاف چشم و دستگاه ادراری ـ تناسلی دارد. با این وجود، زنان حاملهای که از واکنشهای آنافیلاکتیک رنج میبرند ممکن است در نتیجه انقباضات ناشی از هیستامین، جنین خود را سقط کنند. در بعضی گونهها، حساسیت رحم جهت ارزیابی بیولوژیک هیستامین کافی میباشد.
- ج بافت ترشحی. هیستامین مدت بسیار طولانی است که به عنوان محرک قدر تمند ترشح اسید معدی و به میزان که تر، تولید پیسین و فاکتور داخلی معده شناخته می شود. این اثر از فعال شدن گیرنده های  $H_2$  سلول های پاریتال معدی ناشی می شود و با افزایش فعالیت آدنیلیل سیکلاز، غلظت CAMP و کلسیم داخل سلولی همراه است. دیگر محرک های ترشح اسید معده مانند استیل کولین و گاسترین، CAMP را افزایش نمی دهند. گرچه حداکثر اثر آنها بر برون ده اسیدی معده می تواند توسط آنتاگونیستهای گیرنده  $H_2$  کاهش یابد، اما از بین نمی رود. این اعمال به تفصیل در فصل ۶۲ مورد بحث قرار گرفته اند. هیستامین، ترشح در روده کوچک و بزرگ را نیز تحریک می کند. بالعکس آگونیستهای هیستامین نیز تحریک می کند. بالعکس آگونیستهای هیستامین نیز تحریک می کند. بالعکس آگونیستهای هیستامین

انتخابی گیرندههای  $H_3$ ، ترشح اسید تحریک شده توسط غذا یا پنتاگاسترین را در چندین گونه مهار میکنند.

هیستامین در غلظتهای معمولی اثرات بسیار کمتری بر فعالیت دیگر بافتهای غدهای دارد. غلظتهای بسیار بالای آن می تواند سبب تخلیه مدولای آدرنال شود.

۷. اثرات متابولیک. مطالعات اخیر بر روی موشهای فاقد گیرنده <sub>H</sub> نشان میدهند، که نبود این گیرنده در حیوانات سبب افزایش دریافت غذا، کاهش مصرف انرژی و چاقی میشود. هم چنین در این حیوانات مقاومت به انسولین و افزایش سطوح خونی لپتین و انسولین مشاهده میگردد. هنوز مشخص نشده است که آیا گیرنده <sub>H</sub> نقش مشابهی در انسان ایفا میکند، اما تحقیقات فزایندهای جهت مشخص شدن مفید بودن آگونیستهای <sub>H</sub> برای درمان چاقی، در حال انجام است.

۸ پاسخ سه گانه ۱ تزریق داخل جلدی هیستامین سبب ایجاد یک لکه قرمز مشخص، ادم و برافروختگی می شود که اولین بار چندین سال پیش توصیف گردید. این اثر ۳ نوع سلول مجزا را در بر می گیرد. عضله صاف در گردش خون کوچک، اندوتلیوم مویرگ یا ونول و انتهای اعصاب حسی. در محل تزریق به علت اتساع عروق کوچک، قرمزی ایجاد می شود که به سرعت به یک کهیر ادماتو در محل تزریق و یک هاله قرمز نامنظم در اطراف آن تبدیل می گردد. گفته می شود که کهیر، توسط یک رفلکس آکسونی به وجود می آید. احساس خارش ممکن است این اثرات را همراهی کند.

اثرات موضعی مشابهی ممکن است با تزریق داخل جلدی رهاکنندههای هیستامین (ترکیب ۴۸/۸۰، مورفین و غیره) یا با استعمال آنتیژنهای مناسب بر پوست انسان حساس شده ایجاد شود. گرچه اکثر این آثار موضعی می توانند با تجویز قبلی یک داروی مسدودکننده  $H_1$  مسدود شوند، ولی گیرندههای  $H_2$  و  $H_3$  نیز ممکن است در آنها دخیل باشد. سایر اثراتی که ممکن است به واسطه گیرندههای هیستامین عامی عادی موضعی انتهای

به بویر به به یک داروی مسدواندنده  $H_1$  مسدود سوند، ولی گیرندههای  $H_2$  و  $H_2$  ایز ممکن است در آنها دخیل باشد. 

۹. سایر اثراتی که ممکن است به واسطه گیرندههای هیستامین اعمال شوند. هیستامین علاوه بر تحریک موضعی انتهای اعصاب درد محیطی از طریق گیرندههای  $H_1$  و  $H_1$  می تواند در درک درد توسط سیستم عصبی مرکزی نیز ایفای نقش کند. نشان داده شده است که بوریمامید  $H_1$  یکی از اولین نامزدهای عمل مسدودکنندگی  $H_2$  و آنالوگهای جدیدتر آن که فاقد تأثیر بر گیرندههای  $H_2$   $H_3$  یا  $H_3$  هستند، با تجویز به داخل سیستم عصبی مرکزی عمل ضد درد قابل توجهی در جوندگان دارند. گفته می شود اثیر ضددرد حاصل با

اوپیوئیدها قابل مقایسه است اما تحمل، سرکوب تنفسی و یبوست با مصرف آنها گزارش نشده است.

# دیگر آگونیستهای هیستامین

جانشینیهای کوچک در حلقه ایسمیدازول هیستامین، انتخابی بودن این ترکیبات برای انواع گیرندههای هیستامینی را به طور قابل ملاحظهای تغییر میدهد. بعضی از آنها در جدول ۱۶–۱۶ آورده شدهاند.

## فارماكولوژي باليني هيستامين

#### كاربردهاي باليني

در آزمونهای عملکرد ریوی، آثروسلهای هیستامین به عنوان یک تست تحریککننده جهت فعالیت بیش از حد برونشها استفاده میشود. هیستامین در حال حاضر هیچ استفاده بالینی دیگری ندارد.

#### سمیت و موارد منع مصرف

عوارض جانبی آزادشدن هیستامین مانند عوارضی که به دنبال تجویز هیستامین ایجاد میشوند، وابسته به مقدار بوده و عبارتند از: گرگرفتگی، افت فشارخون، تاکیکاردی، سردرد، کهیر، تنگی برونشها و ناراحتی گوارشی. این آثار با خوردن ماهی فاسد شده و (مسمومیت با ماهیهای Scombroid) نیز مشاهده شده و شواهدی وجود دارد که هیستامین ناشی از عمل باکتریها در گوشت ماهی عامل عمده این پدیده است.

هیستامین نباید در مبتلایان به آسم (مگر به عنوان بخشی از آزمون عملکرد ریوی که به دقت کنترل میشود) یا زخم فعال یا خونریزی گوارشی تجویز گردد.

# آنتاگونیستهای هیستامین

اثرات هیستامین آزاد شده در بدن می تواند به طرق متعددی کاهش داده شود. آنتا گونیستهای فیزیولوژیک به خصوص اپی نفرین اعمال متضادی بر عضله صاف دارند اما بر گیرندههای متفاوتی عمل می کنند. این مسئله از نظر بالینی با اهمیت است زیرا تزریق اپی نفرین می تواند در آنافیلاکسی سیستمیک و دیگر شرایطی که با آزادشدن مقادیر زیاد هیستامین (و دیگر واسطههای بسیار مهم) همراهند، جان بیمار را نجات دهد.

مهارکنندههای آزادشدن هیستامین، دگرانولاسیون ماستسلها (که حاصل برهمکنش آنتیژن \_ IgE و تحریک ایـمونولوژیک آنـها است) را کاهش میدهند. کرومولین ا ندوکرومیل<sup>۲</sup> به نظر میرسد، چنین اثری داشته باشند (فصل ۲۰ را ببینید) و در درمان اسم مورد استفاده قرار می گیرند گرچه مکانیسم مولکولی زمینهای این اعمال در حال حاضر به طور کامل شناخته نشده است. آگونیستهای گیرنده  $\beta_2$  آدرنرژیک نیز به نظر میرسد قادر به کاهش أزادسازی هیستامین باشند.

آنتاگونیستهای گیرنده هیستامین، سومین راهکار کاهش پاسخهای مربوط به هیستامین هستند. بیش از ۶۰ سال است که ترکیباتی که به صورت رقابتی بسیاری از اعمال هیستامین بر عضله صاف را آنتاگونیزه میکنند در دسترس قرار دارند. با این وجود، تا قبل از سال ۱۹۷۲ که بوریماید (آنتاگونیست گیرندههای H2) معرفی شد، مهار اثر تحریکی هیستامین در ترشح اسید معده، ممکن نبود. ایجاد آنتاگونیستهای انتخابی گیرندههای H<sub>2</sub> منجر به درمان مؤثرتر بیماری زخم پپتیک شده است (فصل ۶۲ را نیز ببینید). آنتاگونیستهای انتخابی H<sub>3</sub> و H<sub>4</sub> هنوز جهت استفاده بالینی در دسترس نیستند. با این وجود، آنتاگونیستهای قوی و انتخابی گیرندههای H<sub>3</sub> (تیویرامید<sup>۳</sup> و کلوبن پروپیت ) ساخته شدهاند.

# آنتاگونیستهای گیرنده هیستامین

# آنتا گونیستهای گیرندهٔ H<sub>1</sub>

ترکیباتی که به صورت رقابتی هیستامین را در سطح گیرندههای ا مسدود میکنند و یا به صورت آگونیستهای معکوس بر  $H_1$ سطح این گیرندههای تأثیر میگذارند و در ادامه متن به عنوان آنتاگونیست معرفی میشوند سالهاست در درمان آلرژی استفاده می شود و بسیاری از آنتاگونیستهای H<sub>1</sub> در حال حاضر در بازار ایالات متحده موجودند. بسیاری از آنها هم به تنهایی و هم در ترکیباتی چون قرصهای سرماخوردگی و داروهای خوابآور (فصل ۶۳) به صورت بدون نسخه در دسترسند.

# فارماكولوژى پايه آنتاگونيستهاى گىرنده H<sub>1</sub>

#### شیمی و فارما کوکینتیک

آنتاگونیستهای  $H_1$  به داروهای نسل اول و دوم تقسیم می شوند. این گروهها با خواب آوری نسبتاً قوی اکثر داروهای نسل اول از

هم تشخیص داده میشوند. همچنین داروهای نسل اول بیشتر احتمال دارد گیرندههای سیستم خودکار را نیز مسدود کنند. نسل دوم مسدودکنندههای H<sub>1</sub> خوابآوری کمتری دارند، این امر تا حدوی به علت توزیع ناکامل آنها در سیستم عصبی مرکزی می باشد. تمام آنتاگونیستهای ،H آمینهای پایداری هستند که ساختار کلی آنها در شکل ۱-۱۶ نشان داده شده است. دوز بعضی از این دارو در جدول ۲-۱۶ آمده است.

این داروها با تجویز خوراکی، به سرعت جذب شده و حداکثر غلظت خونی أنها طی ۲-۱ ساعت ایجاد می شود. این داروها به طور گسترده در بدن توزیع شده و داروهای نسل اول به راحتی وارد سیستم عصبی مرکزی میشوند. بعضی از آنها به طور وسیع متابولیزه می شوند که این متابولیسم عمدتاً از طریق سیستمهای میکروزومی کبد انجام می گیرد. چندین مورد از داروهای نسل دوم توسط سیستم CYP3A4 متابولیزه شده و بنابراین با مهار آنزیم P450 توسط سایر داروها، (مانند کتوکونازول) تداخلات مهمى ایجاد مى كنند. طول عمر مؤثر اكثر این داروها به دنبال مصرف تک دوز، ۶-۴ ساعت است اما مکلیزین<sup>۵</sup> و چند داروی نسل دوم طولانی اثر بوده و مدت اثر آنها ۲۴-۱۲ ساعت است. محلولیت در چربی داروهای جدیدتر به طور قابل مالاحظهای کمتر از داروهای نسل اول بوده و سوبسترای ناقل گلیکوپروتئینی P در سد خونی مغزی هستند در نتیجه به دشواری وارد سیستم عصبی مرکزی شده و یا اصلاً وارد نمی شوند. بسیاری از آنـتاگـونیستهای H<sub>1</sub> دارای مـتابولیتهای فـعال هسـتند. متابولیتهای فعال هیدروکسیزین $^{9}$ ، ترفنادین $^{7}$  و لوراتادین $^{5}$  به عنوان دارو موجودند (به ترتیب ستریزین ۹، فکسوفنادین ۱۰ دزلوراتادین۱۱).

# فارما كوديناميك

هم أنتاگونيستهاي خنثي H<sub>1</sub> و هم أگونيستهاي معكوس H<sub>1</sub>، هر دو قادر هستند طی اتصال رقابتی برگشت پذیر با گیرنده ،H فعالیت أن را مهار كرده یا كاهش دهند. مشخص شده است كه بسیاری از کهِ آنها آگونیستهای معکوس هستند و وجود چنین مكانيسم عملى براى اين عوامل، محتمل مىباشد. قدرت اين داروها در سطح گیرندههای طی قابل چشمیوشی و در سطح گیرندههای H<sub>3</sub> اندک است. به عنوان مثال، انقباض ناشی از

- 1- Cromolyn
- 3- Thioperamide
- 5- Meclizine
- 7- Terfenadine
- 9- Cetrizine
- 6- Hydroxyzine 8- Loratadine 10- Fexofenadine

2- Nedocromil

4- Clobenpropit

11- Desloratadine

شکل ۱-۱۶۰ ساختار عمومی داروهای آنتاگونیست H<sub>1</sub> و نمونههایی از زیر گروههای عمده. زیرگروههای شیمیایی با سایه مشخص شدهاند.

هیستامین در عضلات صاف برنشیولی یا گوارشی می تواند با این داروها به طور کامل مهار شود اما اثرات آن بر ترشح اسید معده و قلب، غیرقابل تغییرند.

نسل اول آنتاگونیستهای گیرنده  $H_1$  اعمال بسیاری دارند که به انسداد اعمال هیستامین مربوط نیستند. بسیاری از این اعمال احتمالاً از تشابه ساختار عمومی (شکل ۱–۱۶) این داروها بساختار داروهایی که در سطح گیرندههای کولینرژیک موسکارینی، گیرندههای موضعی عمل می کنند، ناشی می شود. اثر بی حس کنندههای موضعی عمل می کنند، ناشی می شود. بعضی از این اثرات، فاقد ارزش درمانی بوده و بعضی نامطلوبند. ۱. خوابآوری — اثر شایع نسل اول آنتاگونیستهای  $H_1$  خوابآوری است اما شدت این اثر در زیر گروههای شیمیایی خوابآوری است اما شدت این اثر در زیر گروههای شیمیایی (جدول ۲–۱۶) و نیز بیماران مختلف متفاوت است. این اثر در بعضی داروها به اندازه کافی غالب است که آنها را به عنوان یک داروی "خوابآور کمکی" (فیصل  $H_2$  را ببینید) سودمند استفاده می کنند و جهت استفاده در روز نامناسب میباشند. ایس اثـر شـبیه اثـرات بعضی از داروهـای ضدموسکارینی بوده و بسیار متفاوت از اثر خوابآوری مهار ضدموسکارینی بوده و بسیار متفاوت از اثر خوابآوری مهار

نشدهٔ داروهای آرام بخش خواب آور می باشد. در دوز معمولی، گاهی کودکان (و به ندرت بزرگسالان) به جای خواب آلودگی، علائم تحریک را نشان می دهند. در سطوح بسیار بالای سمی، تحریک قابل توجه، آشفتگی و حتی تشنج ممکن است قبل از کما ایجاد شوند. نسل دوم آنتاگونیستهای دارند. فاقد اثر خواب آوری یا محرک بوده و یا اثر اندکی دارند. همچنین این داروها (یا متابولیتهای فعال آنها) در مقایسه با آنتی هیستامینهای نسل اول اثرات بسیار کمتری بر سیستم خودکار اعمال می کنند.

۲. اثرات ضد تهوع و ضد استفراغ \_ چندین آنتاگونیست  $H_1$  نسل اول، اثر قابل توجهی در پیشگیری از بیماری مسافرت دارند (جدول ۲–۱۶). این داروها اثر کمتری بر یک حمله بیماری مسافرت که شروع شده است، دارد. بعضی از آنتاگونیستهای  $H_1$  مانند دوکسیلامین (در بندکتین) در گذشته جهت درمان تهوع و استفراغ حاملگی به طور گسترده استفاده میشدند (ادامه را ببینید). در سال ۱۹۸۳ قطع شد. یک اگرچه که مصرف بندکتین در سال ۱۹۸۳ قطع شد. یک

جدول ۲-۱۶ بعضی از داروهای آنتی هیستامینی مورد استفاده در بالغین

سول ۱۰ بعدی از داروسای ۱۰	می سیست سیمی مورد است	ور باعتیان	
داروها	دوز تجویزی معمول	فعاليت ضدكولينرژيك	توضيحات المراجعة الماسية
	داروها	ن نسل اول	
ا تانول أمين ها	Lafter day Lines	le il se drom wat	
كاربينوكسامين (كليستين)	۸-۴ میلیگرم	+++	خواباًور خفیف تا متوسط
دیمن هیدریتات (نمک دیفن هیدرامین) (درامامین)	۵۰ میلیگرم	+++	خوابآور بارز، ضد بیماری مسافرت
دیفن هیدرامین (بنادریل و غیره)	۵۰–۲۵ میلیگرم	14 March 12 19 14 14 1	خوابآور بارز، ضد بیماری مسافرت
مشتقات پیپرازین			
هیدروکسیزین (آتاراکس و غیره)	۱۰۰–۱۵ میلیگرم	nd	خوابآور بارز
سیکلیزین (مارزین)	۵۰-۵۰ میلیگرم	Millian william	خوابآور خفیف، ضد بیماری مسافرت
مکلیزین (بونین و غیره)	۵۰–۲۵ میلیگرم		خوابآور خفیف، ضد بیماری مسافرت
ألكيل أمينها			
برم فنیرآمین (دیمتان و غیره)	۸-۴ میلیگرم	+	خوابآور خفیف
کلرفنیرآمین (کلر ـ تریمتون و غیره)	۸-۴ میلیگرم		خـواب آور خفیف، داروی OTC درمان سرماخوردگی
شتقات فنوتيازين			المرابعي محمول الزائ درمك مورد
پرومتازین (فنرگان و غیره) متفرقه	۲۵–۱۰ میلیگرم	+++	lpha خوابآور بارز، ضد تهوع، انسداد
سیپروهپتادین (پریاکتین و غیره)	۴ میلیگرم	•	خوابآور متوسط، فعالیت ضدسروتونینی مشخصی نیز دارد.
	داروها	نسل دوم	
پیپر یدین فکسوفنادین (آلگرا) متفرقه	۶۰ میلیگرم		probably and the
لوراتادین (کلاریتین)،	۱۰ میلیگرم	mani nakisinahu d	طولانی دوزاژ، در دوزاژ ۵ میلیگرم
وربادین (کلارینکس) دسلوراتادین (کلارینکس)	(دسلوراتادین، ۵ میلیگرم)		استفاده شود
ستیریزین (زیر تک)	۱۰-۵ میلیگرم		

nd= اطلاعاتی مربوط به أن موجود نیست.

ترکیب مشابه که ترکیب دوکسی Vمین و پیریدوکسین (دیکلژیس V) است توسط FDA در سال V۰۱۳ تأیید شد.

- ۳. اثرات ضد پارکینسونی ــ بعضی از آنتاگونیستهای H<sub>1</sub> به خصوص دیفنهیدرامین<sup>۲</sup> اثرات تضعیفکنندگی فوری بارزی بر علائم خارج هرمی ناشی از بعضی داروهای آنتی سایکوز دارنـد. این دارو جهت مقابله با واکنشهای دیستونیک حاد به داروهای آنتی سایکوز به صورت تزریقی تجویز میشود.
- اعمال ضد کولینرژیک \_\_ بسیاری از داروهای نسل اول به خصوص زیر گروههای اتانول آمین و اتیان دی آمین، اثرات شبه آتروپینی بارزی بر گیرندههای موسکارینی محیطی دارند. این عمل ممکن است مسئول برخی از مزایای

- (احتمالی) که در مورد آب ریزش بینی غیر آلرژیک گزارش شدهاند باشد، اما ممکن است به احتباس ادرار و تاری دید نیز منجر شود.
- ۵. اعمال مسدودکننده گیرندههای آدرنرژیک بسیاری از آنتاگونیستهای H<sub>1</sub> به خصوص زیر گروههای فنوتیازین (مانند پرومتازین<sup>۳</sup>) اثرات مسدودکنندگی گیرندههای آلفا از خود نشان میدهند. این عمل ممکن است سبب افت فشارخون وضعیتی در بیماران مستعد گردد. انسداد گیرنده بتا مشاهده نمی شود.
- عمل انسداد سروتونین \_ اثرات مسدودکنندگی قوی در
- 1- Diclegis 2- Diphenhydramine
- 3- Promethazine

سطح گیرندههای سروتونین، در مورد بعضی از آنتاگونیستهای  $H_1$  نسل اول به خصوص سیپروهپتادین آنتاگونیستهای نشان داده شده است. این دارو به عنوان یک داروی ضد سروتونین به وجود آمده است و با آن گروه دارویی مورد بحث قرار میگیرد. با این وجود، ساختار آن شبیه آنتی هیستامینهای فینوتیازینی بوده و یک داروی مسدودکننده  $H_1$  قدرتمند است.

۷. بیحسکنندهی موضعی ــ چندین آگونیست H<sub>1</sub> نسل اول، بیحسکنندههای موضعی قدرتمندی هستند. این داروها، به شـیوه پـروکائین <sup>۲</sup> و لیدوکائین <sup>۳</sup>، کـانالهای سـدیم را در خشاهای تحریکپذیر مسدود میکنند. دیـفنهیدرامین و پرومتازین به عنوان بیحسکنندههای مـوضعی، عـملاً قوی تر از پروکائین هستند. این داروها، گاهی جهت ایـجاد بیحسی موضعی در بیمارانی که به داروهای بیحسکننده موضعی معمول آلرژی دارند، مورد استفاده قرار میگیرند. تعداد کمی از این داروها کانالهای پـتاسیم را نـیز مسـدود میکنند. این اثر در ادامه شرح داده شـده است (سـمیت را ببینید).

سایر اعمال. بعضی از آنتاگونیستهای  $H_1$  مانند ستیریزین، رهاسازی هیستامین و برخی واسطههای التهابی دیگر از ماستسل را میهار می کنند. این عمل به علت انسداد گیرندههای  $H_1$  نیست و می تواند ناشی از اثر بر گیرندههای  $H_4$  باشد. مکانیسم این اثر مشخص نشده است، اما می تواند در اثرات سودمند این داروها در درمان آلرژیهایی چون رینیت ایفای نقش داشته باشد. نشان داده شده، که تعداد کمی از آنتاگونیستهای  $H_1$  (مانند ترفنادین  $H_2$  آکریواستین  $H_3$  نساقل گلیکوپروتئین  $H_3$  موجود در سلولهای سرطانی، این تلیوم روده و مویرگهای مغز را مهار می کنند. اهمیت این اثر مشخص نیست.

# فارماکولوژی بالینی آنتاگونیستهای گیرنده $H_1$

#### كاربردهاي باليني

نسل اول بلوک کنندههای گیرنده  $H_1$ ، به گستردگی و در قالب داروهای بدون نسخه در دست میباشند. شیوع وضعیتهای آلرژیک و بیخطری نسبی این داروها موجب استفاده روزافزون آنها شده است. اثرات خوابآوری این داروها موجب تجویز بسیار

زیاد و در عین حال مصرف بدون نسخه داروهای نسل دوم آنتی هیستامین شده است.

#### A. واكنشهاي ألرژيك

داروهای آنتیهیستامینی  $H_1$ ، اغلب اولین داروهای مورد استفاده جهت پیشگیری یا درمان علائم واکنشهای آلرژیک هستند. در رینیت آلرژیک (تب یونجه) و کهیر که در آنها هیستامین، واسطه اصلی است، آنتاگونیستهای  $H_1$  داروی انتخابی بوده و اغلب کاملاً مؤثرند. در کهیر که هیستامین واسطه اصلی است. آنتاگونیستهای هیستامین داروی انتخابی و غالباً کاملاً مؤثر حتی پیش از آغاز مواجهه با عامل ایجادکننده کهیر میباشد. با این وجود، در آسم برونشیال که واسطههای متعددی را درگیر مینماید، آنتاگونیستهای  $H_1$  عمدتاً بی تأثیرند.

آزادشدن هیستامین می تواند زمینه ساز آنژیوادم باشد اما به نظر می رسد دوام آن به واسطه کینینهای پپتیدی باشد که از داروهای آنتی هیستامینی متاثر نمی شوند. در مورد درماتیت آتوپیک، داروهای آنتی هیستامینی چون دیفن هیدرامین استفاده می شوند. کاربرد دیفن هیدرامین، اغلب به دلیل اثر جانبی خواب آوری آن است که آگاهی نسبت به خارش را کاهش می دهد.

آنتی هیستامین های  $H_1$  مورد استفاده در درمان شرایط آلرژیکی چون تب یونجه، معمولاً با هدف به حداقل رسانیدن اثرات خواب آوری انتخاب می شوند به گونهای که در ایالات متحده، داروهایی که بیشترین استفاده را دارند، آلکیل آمین ها و داروهای نسل دوم غیر خواب آور میباشند. با این وجود، اثر خواب آوری و کارآیی درمانی داروهای مختلف به طور گستردهای در افراد مختلف متفاوت است. به علاوه، اثر بخشی بالینی یک گروه دارویی ممکن است با ادامه مصرف از بین برود و استفاده از یک گروه دارویی دیگر ممکن است اثر بخشی دارو را به عللی که هنوز نامشخص است، بازگرداند.

نسل دوم آنتاگونیستهای  $H_1$  عمدتاً جهت درمان رینیت آلرژیک و کهیر مزمن مورد استفاده قرار می گیرند. چندین مقایسه دوسویه کور که بین این داروها و داروهای قدیمی تر (مانند کلرفنیرآمین) صورت گرفته است حاکی از کارآیی درمانی یکسان این داروها می باشند. با این وجود، خواب آوری و اختلال در کار با ماشین آلات که در ۵۰٪ بیمارانی که آنتی هیستامین های نسل اول دریافت می کنند رخ می دهد، در مورد داروهای نسل دوم، تنها V

4- Terfenadine

<sup>1 -</sup> Cyproheptadine 2 - Procai

<sup>3-</sup> Lidocaine

<sup>5-</sup> Acrivastine

است. داروهای جدیدتر حتی در فرمولاسیونهای ژنریک بدون نسخه بسیار گرانترند.

## B. بیماری مسافرت و اختلالات وستیبولی

 $H_1$  اسکوپلامین (فصل ۸ را ببینید) و برخی آنتاگونیستهای نسل اول مؤثرترین داروهای موجود در پیشگیری از بیماری مسافرت میباشند. داروهای آنتیهیستامینی که حداکثر تأثیر را در ایس مورد دارند دیفنهیدرامین و پرومتازین هستند. دیمن هیدرینات که تقریباً به طور انحصاری جهت درمان بیماری مسافرت ساخته شده است، یک نمک دیفن هیدرامین می باشد که کارائی مشابه با آن دارد. پیپرازینها (سیکلیزین و مکلیزین ") نیز اثر چشمگیری در پیشگیری از بیماری مسافرت داشته و در اغلب بیماران خواب آوری کمتری نسبت به دیفن هیدرامین دارند. مقادیر تجویزی آن مشابه اختلالات آلرژیک است (جدول ۲-۱۶). هم اسکوپولامین و هم آنتاگونیستهای ۱۹، همراه با افدرین یا آمفتامین در پیشگیری از بیماری مسافرت مؤثرترند.

ادعا می شود که داروهای آنتی هیستامینی مؤثر در پروفیلاکسی بیماری مسافرت در سندرم مینیر ٔ نیز مفیدند اما کارآیی آنها در این سندرم مشخص نشده است.

#### C. تهوع و استفراغ حاملگی

داروهای آنتاگونیست H<sub>1</sub> متعددی از نظر امکان استفاده در درمان بیماری صبحگاهی حاملگی مطالعه شدهاند. مشتقات پیپرازین با نشان دادهشدن اثرات تراتوژنیک آنها در جوندگان از استفاده در این موارد کنار گذاشته شدند. دوکسی لامین که یک آنتاگونیست اتانول آمینی است به عنوان جزئی از بندکتین  $^{0}$  (داروی  $H_{1}$ تجویزی که حاوی پیریدوکسین نیز میباشد) جهت این کاربرد ساخته شد. اثرات تراتوژنیک احتمالی دوکسی لامین از سال ۱۹۷۸ به طور گسترده منتشر شد زیرا گزارشات موردی اندکی مبنی بر ناهنجاریهای جنینی به دنبال مصرف بندکتین توسط مادر وجود داشت. خطر بروز نقایص مادرزادی را گزارش نکردهاند. بنابراین باز تولید ترکیبات مشابه را توجیه میکنند.

#### سميت

طیف گسترده اثرات غیر آنتی هیستامینی آنتی هیستامین های H در قسمتهای قبلی شرح داده شدند. بعضی از این اثرات (خواب آوری، عمل ضدموسکارینی) جهت مصارف درمانی به خصوص در داروهای بدون نسخه (فصل ۶۳ را ببینید) به کار گرفته شدهاند. با این وجود، این دو اثر شایعترین آثار ناخواستهای

هستند که با تجویز این داروها جهت انسداد گیرندههای هیستامینی مشاهده می شوند.

اثرات سمى كمتر شايع به دنبال استفاده سيستميك دارو عبارتند از: تحریک و تشنج در کودکان، افت فشارخون وضعیتی و پاسخهای آلرژیک. آلرژی دارویی به دنبال مصرف موضعی أنتا گونيست H<sub>1</sub>، نسبتاً شايع است. آثار مصرف مقادير بيش از حد داروهای قدیمی تر به صورت سیستمیک شبیه مصرف بیش از حد آتروپین بوده و به شیوه مشابهی درمان می شوند (فصول ۸ و ۵۸ را ببینید). مصرف بیش از حد استمیزول عیا ترفنادین ممکن است سبب القای آریتمیهای قلبی شود. این اثر در صورت تداخل با مهارکنندههای آنزیمی ممکن است در مقادیر معمولی نیز رخ دهد (قسمت تداخلات دارویی را در ادامه ببینید). این داروها دیگر در بازار ایالات متحده موجود نیستند.

## تداخلات دارويي

در بیمارانی که داروهای نسل دوم ابتدایی (ترفنادین یا آستمیزول) را هـمراه بـا کـتوکونازول، ایـتراکـونازول یـا أنتى بيوتيكهاى ماكروليدى همچون اريترومايسين مصرف می کردند، آریتمی های بطنی کشنده رخ داده است. این داروهای ضد میکروبی متابولیسم بسیاری از داروها توسط CYP3A4 را مهار کرده و سبب افزایش قابل توجه در سطوح خونی أنتى هيستامين ها مي شود. مكانيسم اين عوارض، انسداد کانالهای پتاسیمی HERG ( $I_{kr}$ ) در قلب است. این کانالها در رپلاریزاسیون پتانسیل عمل مشارکت میکنند (فصل ۱۴ را ببینید). نتیجه انسداد این کانالها، افزایش مدت و تغییر در شکل پتانسیل عمل است که منجر به آریتمی می شود. به علت این مشكلات، هم ترفنادين و هم أستميزول از بازار أمريكا كنار گذاشته شدهاند. در مکانهایی که این داروها همچنان در دسترس اند، باید در نظر داشت که ترفنادین و استمیزول در بیمارانی که کتوکونازول، ایتراکونازول یا ماکرولیدها را مصرف میکنند و نیز در مبتلایان به بیماری کبدی ممنوعیت دارند. آب گریپ فروت، نیز CYP3A4 را مهار میکند و نشان داده شده که سطوح خونی ترفنادین را به طرز چشمگیری افزایش می دهد.

استفاده هـمزمان از آنـتاگـونیستهای H1 کـه سبب خواب الودگی قابل توجه می شوند و سایر داروهایی که تضعیف کننده سیستم عصبی مرکزی هستند منجر به اثرات

2- Cyclizine

6- Astemizole

4- Meniere's syndrome

<sup>1-</sup> Dimenhydrinate

<sup>3-</sup> Meclizine

<sup>5-</sup> Bendectin

<sup>7-</sup> Terfenadine

فزایندهای شده است لذا مصرف آنها هنگام رانندگی یـا کـار بـا ماشین آلات ممنوع است. به طرز مشابهی، اثرات مسدودکنندگی سیستم خودکار آنتی هیستامین های قدیمی تر، با مصرف داروهای موسکارینی و مسدودکننده  $\alpha$  افزایش می یابد.

# آنتا گونیستهای گیرنده H<sub>2</sub>

ساخت آنتاگونیستهای گیرنده  $H_2$  برپایه این مشاهده بود که آنتاگونیستهای  $H_1$  هیچ تأثیری بر ترشح اسید ناشی از هیستامین در معده نداشتند. دستکاری مولکولی هیستامین منجر به ساخت داروهایی شد که ترشح اسید معده را سرکوب کرده اما فاقد هرگونه تأثیر آگونیستی یا آنتاگونیستی  $H_1$  بودند. همچون سایر گیرندههای هیستامین، گیرنده  $H_2$  از خود فعالیت ساختاری نشان می دهد و بسیاری از مهارکنندههای  $H_2$ ، آگونیستهای معکوس می باشند.

شیوع بالای بیماری زخم پپتیک و شکایات گوارشی مربوطه توجه فراوانی را به آنتاگونیستهای گیرنده  $H_2$  معطوف داشته است. اگرچه این داروها، مؤثر ترین داروهای موجود نیستند ولی توانایی آنها در کاهش ترشح اسید معده، همراه با عوارض کم، آنها را بسیار محبوب کرده و آنها را در زمره داروهای بدون نسخه قرار داده است. این داروها با جزئیات بیشتر در فصل 73 مورد بحث قرار گرفتهاند (و سبب افزایش وزن می شوند).

# آنتاگونیستهای گیرنده <sub>H4</sub> و H<sub>4</sub>

اگرچه، هیچ داروی اختصاصی جهت گیرندههای  $H_4$  و  $H_3$  تاکنون جهت مصارف بالینی موجود نمیباشد، ولی توجه زیادی به قابلیتهای درمانی این داروها، معطوف شده است. داروهای اختصاصی جهت گیرنده  $H_3$ ، احتمالاً در درمان اختلالات خواب، نارکولپسی، چاقی و اختلالات شناختی و روانپزشکی، مؤثر میباشند. تیپرولیسانت ، یک آگونیست معکوس گیرنده  $H_3$  میباشد، که باعث کاهش چرخههای خواب در موشهای جهش میباشد و انسانهای مبتلا به نارکولپسی شده است. افزایش چاقی یافته و انسانهای مبتلا به نارکولپسی شده است. افزایش چاقی در موشهای فاقد ژن گیرنده  $H_1$  و  $H_1$  نشان داده شده است. گونیستهای معکوس  $H_1$  سبب کاهش مصرف غذا در مدل حیوانی میشوند. افزایش اشتها در موشهای فاقد هر دو گیرنده حیوانی میشوند. افزایش اشتها در موشهای فاقد هر دو گیرنده است، چندین داروی آنتیسایکوتیک جدیدتر تمایل بسیار زیادی بر گیرندههای  $H_1$  و لاد دارند (و سبب افزایش وزن میشوند).

به دلیل شباهت بسیار زیادگیرندههای  $H_3$  و  $H_4$  بسیاری از لیگاندهای مؤثر بر  $H_3$  بر گیرندههای  $H_4$  هم متصل می شوند. داروهای بلوک کننده  $H_4$ ، در درمان وضعیتهای التهابی مرمن همچون آسم که ائوزینوفیلها و ماست سلها نقش قابل ملاحظهای دارند، مفید می باشند. هیچ لیگاندی با اثر انتخابی بر گیرنده  $H_4$ ، جهت مصرف انسانی موجود نمی باشد ولی با توجه به داروهای تحقیقاتی که در جدول 1-1 لیست شده اند، بسیاری از میهارکنندههای انتخابی  $H_1$  (دیـفنهیدرامـین، سـتریزین، لوراتاداین)، تمایلی بر این گیرنده نیز نشان می دهند. بسیاری از مطالعات مؤید این امر می باشند که آنتاگونیستهای گیرنده با حدوزا احتمالاً جهت خارش، اَسم، واکنشهای اَلرژیک، شرایـط دردزا مفید می باشند.

# ■ سروتونین (۵- هیدروکسی تریپتامین)

تا پیش از شناسایی a- هیدروکسی تریپتامین، معلوم شده بود که پس از ایجاد لخته، مادهای دارای اثرات منقبض کننده عروقی به نام سروتونین، از لخته داخل سرم آزاد می شود. مطالعات دیگری نشان دادند که مواد محرک خاصی در عضلات صاف خاصی به نام انترامین a، در موکوس گوارشی رودهها موجود می باشد. سنتز a- هیدروکسی تریپتامین در سال ۱۹۵۱، سبب فهم این واقعیت شد که سروتونین و انترامین، هر دو از متابولیتهای a- هیدروکسی تریپتامین می باشند.

سروتونین، یک نوروترانسیمتر با اهمیت، یک هورمون موضعی در رودهها، ماده تأثیرگذار در فرآیند لختهسازی توسط پلاکتها است که نقش عمدهای را نیز در سردردهای میگرنی و در انواع مشکلات بالینی نظیر سندرم کارسینوئید ایفا میکند. سندرم کارسینوئید ایفا موتور کارسینوئید (نئوپلاسم سلولهای انتروکرومافینی) میباشد. در بیمارانی که دچار تومورهای غیر قابل جراحی هستند، تجویز آناگونیستهای سروتونین، تأثیر درمانی به سزایی دارد.

## فارماكولوژى پايه سروتونين

#### شیمی و فارما کوکینتیک

همچون هیستامین، سروتونین نیز از گستردگی فراوانی در طبیعت برخوردار است به طوری که در بافتهای گیاهی، حیوانی،

<sup>1-</sup> Tiprolisant 2- Enteramine

<sup>3-</sup> Carcinoid syndrome

نیش و زهر جانوران نیز یافت شده است. این ماده ترکیبی ایندول اتیل آمینی ناشی از هیدروکسیلاسیون حلقه ایندول در اسید L- تریپتوفان در سیستمهای بیولوژیک میباشد که در ادامه این اسید آمینه نیز دک ربوکسیله میشود (شکل Y-1). هیدروکسیلان Y-1 مرحله معدودکننده سرعت بوده و میتواند توسط Y-1 کلروفنیل آلانین محدودکننده سرعت بوده و میتواند توسط Y-1 کلروفنیل آلانین (PCPA) فنکلونین Y و Y-1 کلروآمفتامین مسدود شود. این داروها به صورت تجربی جهت کاهش سنتز سروتونین در سندرم کارسینوئید مورد استفاده قرار گرفتهاند اما برای استفاده عمومی بالینی بیش از حد سمی هستند.

آمین آزاد پس از سنتز، ذخیره شده یا به سرعت غیرفعال می شود. این غیر فعالسازی معمولاً با واکنش اکسیداسیونی که توسط آنزیم مونوآمین اکسیداز کاتالیز می شود، صورت می گیرد (MAO). در غده پینهآل، سروتونین، پیشساز ملاتونین که یک هـورمون محرک ملانوسیتها است، محسوب می شود. در پستانداران (از جمله انسان)، بیش از ۹۰٪ سروتونین بدن در سلولهای انتروکرومافین دستگاه گوارش یافت می شود. در خون، سروتونین در پلاکتها موجود است که قادر است این آمین سروتونین در پلاکتها موجود است که قادر است این آمین

CH2 CH2 CH2 NH3

L-tryptophan

HO CH2 CH2 NH2

S-Hydroxytryptamine (serotonin)

H

CH2 CH2 CH2 NH2

Melatonin
(N-acetyl-5-methoxytryptamine)

شكل ۲-۱۶. ساخته شدن سروتونين و ملاتونين از L- تريپتوفان.

را تغلیظ کند. پلاکتها این عمل را با مکانیزمی فعال از طریق ناقل سروتونین آ (SERT) انجام میدهند که مشابه فرآیند موجود در غشأ انتهای اعصاب سروتونرژیک است. HT-5 با انتقال به داخل پلاکت یا انتهای عصبی، توسط ناقل همراه با وزیکول (VAT) در وزیکولها تغلیظ میشود. این ناقل توسط مغز نیز یافت میشود. این هستههای رافه ساقه مغز نیز یافت میشود. این هستهها، حاوی جسم سلولی نورونهای سروتونرژیکی هستند که سروتونین را ساخته، ذخیره کرده و به عنوان یک ناقل عصبی رها میکنند. رزرپین میتواند به همان شیوهای که سبب تخلیه کاتکول آمینها از وزیکول نورونهای آدرنرژیک و مدولای آدرنال میشود، موجب آزاد شدن سرتونین ذخیره شده شود (فصل ۶ را ببینید).

نورونهای سروتونرژیک مغز در اعمال پراکنده متعددی دخیل هستند از جمله خلق و خو، خواب، اشتها، تنظیم خواب و حرارت بدن و نیز درک درد، تنظیم فشارخون و استفراغ (فصل ۲۱ را ببینید). هـمچنین سـروتونین بـه نـظر میرسد در وضعیتهای بالینی چون افسردگی، اضطراب و میگرن نیز دخیل باشد (فصل ۳۰ را ببینید). نورونهای سروتونرژیک در سیستم عصبی دستگاه گوارش و اطراف عروق خونی نیز یافت می شود. در جوندگان (نه در انسان) سروتونین در ماستسلها موجود

عسلکرد سروتونین در سلولهای انتروکرومافین کاملاً شناخته نشده است. این سلولها سروتونین را سنتز کرده به صورت مجموعهای همراه با آدنوزین تری فسفات و دیگر مواد در گرانولها ذخیره کرده و در پاسخ به محرکهای مکانیکی و عصبی آن را آزاد میکنند. این سروتونین به صورت پاراکرین بر گیرندههای مختلف خود در روده برهمکنش دارد (فصل ۶۲ را ببینید). بخشی از سروتونین آزاد شده به داخل عروق خونی منتشر شده و توسط پلاکتها برداشت و ذخیره میگردد.

سروتونین توسط مونوآمین اکسیداز متابولیزه شده و فرآورده حد واسط آن، ۵- هیدروکسی ایندول استالدهید توسط آلدهید دهیدروژناز بیشتر اکسید شده و به ۵- هیدروکسی ایندول استیک اسید (5-HIAA) تبدیل می شود. در افراد واجد یک رژیم غذایی طبیعی، دفع HIAA معیار سنتز سروتونین است. بنابراین دفع ۲۲ ساعته 5-HIAA می تواند جهت تشخیص تومورهایی که

<sup>1-</sup> P-chlorophenylalanine 2- Fencionine

<sup>3-</sup> P-chloroamphetamine

<sup>4-</sup> Serotonine transporter mechanism

<sup>5-</sup> Vesicle-associated transporter

<sup>6-</sup> Reserpine

مدول ۳–۱۶ زیر گروههای گیرنده سروتونین (فصل ۲۱ را نیز ببینید).

	المراجع والمراجع المراجع المرا			
یر گروه لیرنده	توزيع	مکانیسم پس گیرندهای	آگونیستهای نسبتاً انتخابی	آنتاگونیستهای نسبتا انتخابی
5-HT <sub>1/</sub>	هستههای رافه (سجافی)، هیپوکامپ	G <sub>i</sub> , ↓cAMP	OH-DPAT-8، رپینوتان	WAY100635 <sup>1</sup>
5-HT <sub>11</sub>	ماده سیاه، گلوبوس پالیدوس، عقدههای قاعدهای	G <sub>i</sub> , ↓cAMP	سوماتريپتان، L694247	
5-HT <sub>11</sub>	مغز	G <sub>i</sub> , ↓cAMP	سوماتريپتان، التريپتان	TARSON TO THE
5-HT <sub>1</sub>	قشر، پوتامن	G <sub>i</sub> , ↓cAMP		SECTION AND ADDRESS.
5-HT <sub>1</sub>	قشر، هیپوکامپ	G <sub>i</sub> , ↓cAMP	LY334484 <sup>1</sup>	distribution of the second
5-HT <sub>1</sub>	سیستم عصبی رودهای	Go, slow EPSP	۵- هیدروکسی ایندالپین	رنزاپريد
5-HT <sub>2</sub>	پلاکتها، عضله صاف، قشر مخ	G <sub>q</sub> , ↑IP <sub>3</sub>	α متیل سروتونین، <sup>1</sup> DoI	كتانسرين
5-HT <sub>2</sub>	فوندوس معده	$G_p$ , $\uparrow IP_3$	$^{1}$ DoI متیل سروتونین، $^{-lpha}$	RS127445 <sup>1</sup>
5-HT <sub>2</sub>	کروئید، هیپوکامپ، ماده سیاه	G <sub>q</sub> , ↑IP <sub>3</sub>	α متیل سرو تونین، <sup>1</sup> DoI ، لورکاسرین	مسولرژین
5-HT	ناحیه خلفی (area posterma)،	رسپتور یک کانال یونی	۲- متیل سرو تونین،	گرانی سترون، اندانسترون
	اعصاب حسی و رودهای	Na <sup>+</sup> -K <sup>+</sup> است	m ـ کلروفنیل بیگوانید	ساير
5-HT	CNS و نورونهای میانتریک،	G <sub>s</sub> , ↑cAMP	BIMU8 <sup>1</sup>	GR113808 <sup>1</sup>
	عضله صاف		رنزا پرید، متوکلو پرامید	
5-HT <sub>5A</sub> ,	منز المارية المارية المارية	↓cAMP		
5-HT <sub>6</sub>	مغز	G <sub>s</sub> , ↑cAMP		کلوزاپین (5-HT <sub>7</sub> )

1-8-OH-DPAT=8-Hydroxy-2-(di-n-propylamine) tetralin; CAMP=cyclic adenosine monophosphate, EPSP=Excitatory postsynaptic potential; IP3= Inositol triposphate. WAY100635= N-tert-Butyl 3-4- (2- methoxyphenyl) piperazin-1-yl-2- phyenyl-propanamide.

#### B. اثرات بر بافتها و اعضاء

 سیستم عصبی — سروتونین در محلهای متنوعی در مغز حضور دارد. نقش آن به عنوان یک ناقل عصبی و ارتباط آن با آثار داروهایی که در سیستم عصبی مرکزی عمل میکنند در فصل ۲۱ و ۳۰ شرح داده شده است. سروتونین پیشساز ملاتونین در غده پینهآل نیز میباشد. (شکل ۲–۱۶ بخش فارماکولوژی ملاتونین را نیز ببینید). رپینوتان یک آگونیست ۲–۲۱-۲ که در حال سپری کردن کارآزماییهای

#### فارما كوديناميك

#### A. مكانيسم عمل

سروتونین اعتمال زیادی انتجام داده و همانند هیستامین، تفاوتهای بسیاری در گونههای مختلف دارد به طوری که جامعیت بخشیدن به تمام این آثار مشکل است. اعمال سروتونین از طریق تعداد قابل توجهی از گیرندههای غشأ سلولی صورت می گیرد. گیرندههای سروتونینی که تاکنون شناسایی شدهاند در جدول ۳–۱۶ آمدهاند. ۷ زیر گروه از گیرندههای TF-5 رگیرندههای که با شمارههای ۱ تا ۷ مشخص شدهاند) شناخته شدهاند که ۶ مورد آنها گیرندههای سرپنتینی معمولی هستند که

# فارماكولوژي ملاتونين

ملاتونین، N- استیل -۵- متوکسی تریپتامین است (شکل ۲-۱۶) یک فرآورده متوکسیله و N- استیلاسیون سروتونین در غدهيينه آل حاصل است. اين ماده عمدتاً طي شب ساخته و آزاد می شود و مدتها است مشکوک به ایفای نقش در چرخههای روزانه حیوانات و رفتار خواب ـ بیداری انسان می باشد. گیرندههای ملاتونین در سیستم عصبی مرکزی و چندین بافت محیطی شناسایی شدهاند. در مغز گیرندههای  $MT_1$  و  $MT_2$  در غشأ نورونهاى هسته سويراكياسماتيك هيبوتالاموس يافت شدهاند. این محل (با توجه به مدلهایی که این قسمت از مغز آنها أسيب ديده است) با ريتم شبانهروزي ارتباط دارد. MT1 و MT<sub>2</sub> گیرندههای جفتشده با پروتئین G هستند که ۷ بار از غشاء عبور کردهاند. نتیجه اتصال به گیرنده، مهار آدنیلیل سیکلاز است. گیرنده سوم (MT<sub>3</sub>) یک آنزیم است و اتصالش به این لیگاند، نقش فیزیولوژیک ناشناختهای را به آن بخشیده که احتمالاً با فشار داخل چشمی ارتباط دارد. فعال شدن گیرنده MT1 به خواب می انجامد در حالی که MT2 ممکن است با هماهنگ کردن روشنایی ـ تاریکی ساعت شبانهروزی بیولوژیک در ارتباط باشد. بهنظر می رسد، ملاتونین در متابولیسم انرژی و چاقی نیز نقش داشته باشد بهطوری که تجویز آن با کاهش وزن در گونههای خاص حیوانی همراه بوده است. هرچند هنوز ناشناختههای بسیاری درمورد نقش ملاتونین در این فرآیند وجود دارد ولی بهنظر نمی رسد، ملاتونین به تنهایی در روند چاقی در انسانها، نقش داشته باشد. سایر مطالعات پیشنهاد می کنند که ملاتونین در مدلهای

تـجربی اثـرات ضـدآپوپتوزی دارد. تـحقیقات اخیر نـقش گیرندههای ملاتونین در اختلالات افسردگی را به اثبات رسانده است.

ملاتونین (Melatonin) به عنوان یک داروی خواب آور توسط صنایع تولیدکننده مکملهای غذایی به صورت تجاری تولید می شود (فصل ۶۴ را ببینید). مطالعات مروری بسیار گستردهای استفاده از آن را برای بهبود jet lag تأیید کردهاند. این دارو به صورت خوراکی و در دوزهای ۵-۵/۰ میلی گرم و معمولاً در زمان خواب تجویز می شود. راملتئون ایک أگونيست انتخابي MT1 و MT2 است كه اخيراً جهت درمان طبی بیخوابی تایید شده است. این دارو اعتیادآور نبوده و به نظر می رسد به عنوان یک خواب آور کاملاً کاراتر از ملاتونین باشد (اما نسبت به بنزودیازیینها کارایی کمتری دارد). راملتئون توسط آنزیمهای P450 متابولیزه می شود و در افرادی که مهارکنندههای CYP1A2 مصرف میکنند نباید تجویز شود. نیمه عمر رملتون ۳-۱ ساعت بوده و متابولیتهای دارد که نيمه عمر أنها تا ۵ ساعت است. سميت راملتئون هنوز به خوبی مشخص نشده است اما در یک کارآزمایی بالینی افزایش سطوح پرولاکتین مشاهده شده است. آگوملاتین (Agomelatin) کے یک آگونیست گیرندہ ا MT و MT و آنتاگونیست گیرنده محاHT2 میباشد اخیراً در اروپا جهت مصرف در اختلال افسردگی ماژور به تصویب رسیده است.

1- Ramelton

به مواد شیمیایی واقع در بستر عروق کرونر است. فعال شدن گیرندههای 5-HT3 در این پایانههای اعصاب آوران واگ، با رفلکس گیرندههای شیمیایی همراه است (که به عنوان ولکس گیرندههای شیمیایی همراه است (که به عنوان رفلکس Benzold-Jarisch نیز شناخته می شود). این پاسخ رفلکسی موجب برادی کاردی و افت فشارخون بارز می شود و نقش فیزیولوژیکی آن مشخص نمی باشد. برادی کاردی ایجاد شده به واسطه خروجی واگ به قلب است و می تواند با آتروپین مسدود شود. افت فشارخون نتیجه کاهش برون ده قلبی است که از برادی کاردی ناشی می شود. داروهای متنوع دیگری نیز می توانند رفلکس گیرندههای شیمیایی را فعال کنند از جمله آگونیستهای گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی و برخی گلیکوزیدهای قلبی مانند اوابائین.

اگرچه نورونهای سروتونرژیک در محل آسیب نخاع

بالینی است، اگر چه که سرکوب تنفسی ناشی از اپیوئیدها را خنثی میکند اما به نظر میرسد در دوزهای بالا اثرات ضددردی دارد.

گیرندههای  $HT_3$  دستگاه گوارش و مرکز استفراغ بصل النخاع در رفلکس استفراغ شرکت میکنند (فصل  $PT_3$  ببینید). این گیرندهها به خصوص در استفراغ ناشی از محرکهای شیمیایی مانند داروهای شیمیدرمانی سرطان اهمیت دارند. گیرندههای  $HT_{1p}$  و  $HT_{1p}$  در عملکرد سیستم عصبی رودهای ایفای نقش میکنند.

سروتونین نیز همانند هیستامین، محرک قدرتمند انتهای اعصاب حسی درد و خارش بوده و مسئول بعضی از علائم ایجاد شده توسط گزش حشرات و گیاهان میباشد. به علاوه، سروتونین فعال کننده قوی انتهاهای عصبی حساس

#### سندرم سروتونین و سندرمهای مشابه

وجود سروتونین اضافی در سیناپسها، سبب یک سندرم جدی و بالقوه کشنده می شود که براساس سابقه مصرف یک داروی سروتونرژیک در هفتههای اخیر و یافتههای فیزیکی تشخیص داده می شود (جدول ۴–۱۶) این سندرم ویژگیهای مشترکی با سندرم نورولپتیک بدخیم (MMS) و هیپرترمی بدخیم (MH) دارد اما پاتوفیزیولوژی و درمان آن کاملاً متفاوت است (جدول ۴–۱۶ را ببینید).

سندرم سروتونین با توجه به داروهای زمینهساز آن با مصرف بیش از حد یک دارو یا مصرف همزمان چندین دارو رخ می دهد که سبب فعالیت سروتونرژیک بیش از حد در سیستم عصبی مرکزی می گردند. این سندرم قابل پیش بینی بوده و ایدیوسنکراتیک نیست اما اقسام خفیف تر آن ممکن است به سادگی اشتباه تشخیص داده شوند. در حیوانات آزمایشگاهی، بسیاری از علائم سندرم سروتونین می تواند با تجویز

آنتاگونیستهای  $HT_2$  برطرف شود، با این حال، سایر گیرندههای SHT نیز ممکن است دخیل باشند. برخلاف MH در درمان این سندرم، دنترولن ارزشی ندارد.

NMS بیشتر ایدیوسنکراتیک بوده و قابل پیشبینی نیست. به نظر میرسد با حساسیت شدت یافته برخی افراد به علائم پارکینسون ناشی از داروهای ضدسایکوز مسدودکننده  $D_2$  همراه باشد. MH با نقص ژنتیکی در کانال کلسیمی RyRI شبکه سارکوپلاسمی عضله اسکلتی همراه است که با تجویز داروهای زمینهساز این بیماری اجازه می دهد کلسیم به صورت کنترل نشده از شبکه سارکوپلاسمی آزاد شود (فصل ۲۷ را ببینید).

- 1- Neuroleptic malignant syndrome
- 2- Malignant hyperthermia

یافت نشدهاند فعالیت مداوم گیرندههای F-HT نقش مؤثری در چنین آسیب هایی ایفا نموده است. به نوعی که مسدودکنندههای HT<sub>2</sub> اسپاسم عضلات اسکلتی را به دنبال این نوع آسیبها ایجاد میکند، کم میکند.

- دستگاه تنفس سروتونین در افراد سالم اثر تحریک کنندگی مستقیم اندکی از طریق رسپتور 5HT<sub>2A</sub> بر عضله صاف برونشیولی دارد. هم چنین به نظر می رسد سروتونین رهاسازی استیل کولین از پایانه اعصاب واگ برونشی را تسهیل کند. در مبتلایان به سندرم کارسینوئید، حملات تنگی برونشها در پاسخ به سطوح افزایش یافته این آمین یا پپتیدهای آزاد شده از این تومور رخ می دهند. همچنین، سروتونین ممکن است در نتیجه رفلکس گیرندههای شیمیایی یا تحریک پایانههای عصبی حسی برونشها، سبب هیپرونتیلاسیون شود.
- ۳. دستگاه قلبی ـ عروقی ـ سروتونین مستقیماً سبب انقباض عضله صاف عروقی میشود که این عمل عمدتاً از طریق گیرندههای ۲-۲۲ صورت میگیرد. در انسان، سروتونین یک تنگکننده عروقی قوی است، به جز در عضله اسکلتی و قلب که عروق خونی را گشاد میکند.

حداقل بخشی از این اتساع عروقی ناشی از 5-HT نیاز به حضور سلولهای اندوتلیال عروقی دارد. عروق کرونر، با آسیب اندوتلیوم و به واسطه 5-HT تنگ میشوند. هـمان

گونه که قبلاً نیز ذکر شد، سروتونین می تواند با فعال کردن گیرندههای گیرندههای عصبی گیرندههای شمیایی، سبب برادی کاردی رفلکسی شود. به دنبال تزریق سروتونین در حیوانات آزمایشگاهی، اغلب یک پاسخ ۳ مرحلهای در فشارخون مشاهده می شود. ابتدا به علت پاسخ گیرندههای شیمیایی ضربان قلب، برون ده قلبی و فشارخون کاهش می یابد. سپس فشارخون در نتیجه تنگی عروقی افزایش می یابد. در مرحله سوم مجدداً فشارخون کاهش می یابد که به علت اتساع عروق تغذیه کننده عضلات اسکلتی است. در مقابل عروق ریوی و کلیوی به نظر می رسد حساسیت ویژهای به عمل تنگ کنندگی عروق می رسد حساسیت ویژهای به عمل تنگ کنندگی عروق سروتونین داشته باشند.

مطالعه بر روی موش Knockout نشان می دهد که اثرگذاری سروتونین بر گیرندههای  $5 ext{-}HT_2$ ,  $5 ext{-}HT_1$ ,  $5 ext{-}HT_1$ ,  $5 ext{-}HT_2$ ,  $5 ext{-}HT_2$ ,  $5 ext{-}HT_2$ ,  $5 ext{-}HT_3$ ,  $5 ext{-}HT_2$ ,  $6 ext{-}HT_3$ , 6

سروتونین وریدها را نیز منقبض می کند و به نظر

جدول ۴-۱۶ ویژگر	ویژگیهای سندرم سروتونین و دیگر سندرمهای هیپرترمیک				
سندرم	داروهای زمینهای	تظاهر باليني	درمان ۱		
سندرم سرو تونین	SSRIها، ضدافسردگیهای نسل دوم، MAOIها، لیستزولید، تـرامادول، مـپریدین، فـنتانیل، اوندانسترون، سـوماتریپتان، St. ،LSD ،MDMA ginseng John's wart	فشارخون بالا، رفلکسهای بیش از حد لرزش، کلونوس، هیپر ترمی، صداهای ناشی از رودهای بیش از حد فعال، اسهال، میدریاز، آشفتگی، کوما، که شروع آنها طی چند ساعت است.	القای خواب (بنزودیازپینها) فلج، لولهگذاری و تهویه، انسداد گیرنده HT <sub>2</sub> با سیپروهپتادین یا کلرپرومازین را نیز در نظر بگیرید.		
سندرم نورولپتیک بدخیم	داروهای آنتیسایگوز مسدودکننده D <sub>2</sub>	پارکینسون حاد و شدید، فشارخون بالا، هیپرترمی، صداهای رودهای طبیعی یا کاهش یافته که شروع آنها بیش از ۱-۳ روز طول میکشد.	دیفن هیدرامین (تزریقی) خنککردن در صورت بالابودن حرارت بدن، القا خواب با بنزودیازپینها		
هیپرترمی بدخیم	بهوش کننده های استنشاقی، سوکسینیل کولین	هیپرترمی، سفتی عضلانی، فشارخون بالا، تاکیکاردی شوع این علائم جند	<b>دانترولن،</b> خنککردن		

دقیقه طول می کشد.

۱. داروهای زمینهای باید فوراً قطع شوند. داروهای خط اول با حروف پررنگ نوشته شدهاند.

MAOI - مونوأمين اكسيداز؛ MDMA= متيلن دى اكسى \_ متامفتامين (اكستازى)؛ SSRI= مهاركننده انتخابى برداشت مجدد سروتونين

میرسد تنگی وریدی به علت افزایش پرشدن مویرگها مسئول گرگرفتگی باشد که به دنبال تجویز سروتونین یا آزادسازی آن از یک تومور کارسینوئید مشاهده میگردد. سروتونین اثر کرونوتروپیک و اینوتروپیک مثبت اندکی بر قلب دارد که احتمالاً فاقد اهمیت بالینی است. با این وجود، بالا بودن سطح خونی سروتونین در طولانیمدت (که در بالا بودن سطح خونی سروتونین در طولانیمدت (که در استرم کارسینوئید رخ میدهد) با تغییرات پاتولوژیکی در اندوکارد همراه است (فیبروپلازی تحت اندوکاردی) که ممکن است به اختلال عملکرد دریچهای یا الکتریکی منجر شود.

سروتونین با فعال کردن گیرندههای 5-HT<sub>2</sub> در سطح پلاکتها، سبب تجمع آنها می شود. این پاسخ، برخلاف تجمع پلاکتی القا شده حین تشکیل لخته طبیعی، با آزادسازی سروتونین ذخیره شده در پلاکتها همراه نیست. نقش فیزیولوژیک این اثر روشن نیست.

دستگاه گو ارش ب سروتونین محرک قوی عضلات صاف گوارشی بوده، تونوسیته آنها را افزایش داده و پریستالتیسم را تسهیل مینماید. این عمل حاصل اثر مستقیم سروتونین بر گیرندههای 5-HT<sub>2</sub> عضلات صاف و اثر تحریککنندگی آن بر سلولهای عقدهای واقع در سیستم عصبی رودهای است رفصل ۶ را ببینید). گیرندههای 5-HT<sub>1</sub> و 5-HT<sub>1</sub> نیز ممکن است دراین عملکرد پیچیده دخالت داشته باشند. فعال شدن گیرندههای های 5-HT<sub>2</sub> در سیستم عصبی رودهای سبب افزایش

رهاسازی استیلکولین شده و بنابراین واسطه اثر تقویت حرکت یا ("Prokinetic") آگونیستهای انتخابی سروتونین مانند سیزاپراید میباشد. این داروها در اختلالات گوارشی متعددی مفیدند (فصل ۶۲ را ببینید). تولید بیش از حد سروتونین (و دیگر مواد) در تومور کارسینوئید با اسهال شدید همراه است. سروتونین اثر اندکی بر ترشحات دستگاه گوارش داشته و اثرات آن عموماً مهاری است.

۵. عـضله اسکـاتی و چشم ــ گیرندههای 5-HT<sub>2</sub> در غشأ عضلات اسکلتی واقعند اما نقش فیزیولوژیک آنها ناشناخته است. سـندرم سـروتونین حـالتی است کـه بـا تجویز مهارکنندههای MAO همراه با آگونیستهای سروتونین به خصوص ضدافسردگیها از دسته مـهارکنندههای انـتخابی برداشت مجدد سروتونین (SSSRI)، فـصل ۳۰ را بـبینید) ایجاد میشود. اگر چـه هـیپرترمی سـندرم سـروتونین از ایجاد میشود. اگر چـه هـیپرترمی سـندرم سـروتونین از انقباض بیش از حد عضله حاصل میشود، اما احتمالاً سندرم سروتونین ناشی از اثر این داروها بر سیستم عصبی مرکزی مـیباشد (جـدول ۴-۱۶)، و کـادر سـندرم سـروتونین و سندرم هـروتونین و سندرمهای مشابه را نیز ببینید).

مطالعه بر روی مدلهای حیوانی گلوکوم نشان میدهد که آگونیستهای ۴۲<sub>-</sub>5 فشار داخل چشم را کاهش میدهد. این اثر می تواند با کتانسرین و سایر آنتاگونیستهای مشابه گیرنده ۲۲<sub>-</sub>5 مهار شود.

#### درمان چاقی

گفته شده که بخش اعظمی از دنیا اپیدمی چاقی را تجربه میکنند. این اظهارنظر برپایه آمارهایی است که نشان میدهند که ایالات متحده آمریکا و بسیاری از کشورهای درحال توسعه ۴۰ تا ۴۰ درصد جمعیت دنیا بالاتر از وزن نرمال را دارا میباشند و افزایش وزن (به ویژه چربیهای شکمی) اغلب همراه با سندرم متابولیک و افزایش خطر بیماریهای قلبی و عروقی و دیابت متابولیک و افزایش خطر بیماریهای است که تغییرات آندوکرینی، نوروفیزیولوژیک و سایکولوژیک است که درمان و پیشگیری از چاقی را با چالش مواجه نموده است. اشتیاق شدید علمی و اقتصادی وجود دارد تا درمان فارما کولوژیک چاقی را تقویت نموده و بهبود بخشد.

اگرچه چاقی به عنوان افزایش بافت چربی تعریف می شود که امروزه با اندازه گیری میزان اندکس توده بدنی (BMI) که برابر BMI و زن (کیلوگرم) تقسیم بر قد به توان ۲ (به سانتی متر) میباشد. بر ایین اساس محدوده طبیعی BMI به میزان میباشد. بر ایین اساس محدوده طبیعی اBMI به میزان فراگیر (که در معرض خطر بالایی قرار دارند) بالاتر از ۴۰ تعریف فراگیر (که در معرض خطر بالایی قرار دارند) بالاتر از ۴۰ تعریف است BMI بالاتر از ۲۵ داشته باشند و چاق نباشند. به هر حال عدد BMI با درجه چاقی مرتبط میباشد. فاکتور دومی که حتی ممکن است پیش بینی کننده بهتری از بیماری های قلبی و عروقی باشد نسبت به اندازه گیری اتلاف ارتفاع بدن است که در صورتی که این نسبت کمتر از ۵۸ باشد خطر بیماری های قلبی و عروقی کمتر است.

اگرچه علت چاقی را می توان به راحتی با دریافت انرژی (کالری رژیم غذایی) که برون ده انرژی (متابولیسم استراحت به علاوه ورزش) را افزایش میدهد تفسیر کرد، اما فیزیولوژی کنترل وزن بسیار پیچیده است و پاتوفیزیولوژی آن درحال حاضر بهطور کامل شناخته نشده است. بسیاری از هورمونها و مكانيسمها اشتها و سيرى را كنترل مىكنند. فرآيندهايي نظير (جذب، تبدیل به چربی و گلیکوژن و غیره) و همچنین برون ده نظیر (ترموژنسیس و کار عضلانی) نیز این تنظیمات را برعهده دارند. این واقعیت که بسیاری از هـورمونها اشتها را کـاهش میدهند (جدول ۴-۱۶ را ببینید) می تواند اهداف درمانی بسیار زیادی را پیشنهاد کند اما علیرغم شناخت این فرآیندها هـنوز درمان فارما کولوژیکی که بتواند میزان وزن را بیش از ۱۰ درصد در یک سال کاهش دهد شناخته نشده است. علاوه بر این جنبههای روانی، روانشناختی پدیده خوردن بسیار با اهمیت است که مستقل از فرآیندهای فیزیولوژیک خوردن میباشد. در مقابل جراحی باریاتریک که موجب کاهش وزن می شود به سرعت سبب کاهش وزن ۱۰ تا ۴۰ درصدی وزن میشود. علاوه

بر آن جراحیهایی که معده و قسمت فوقانی روده کوچک را بای پس میکند به سرعت برخی از علائم سندرم متابولیک را کنترل نموده و وزن را کاهش میدهد اما تنها کاهش ۵ تا ۱۰ درصد در وزن سبب کاهش فشارخون و بهبود قند خون میشود. فلور گوارشی نیز بر کارایی متابویک مؤثر بوده و تحقیقات در موش پیشنهاد میکنند که تغییر در فلور سبب کاهش یا افزایش وزن می شود.

در حدود ۱۵ سال قبل اغلب سرکوبکنندههای اشتها آگونیستهای 5- $\mathrm{HT}_2$  نظیر فنفلورامین و دکسفنفلورامین مورد استفاده قرار میگرفته است، همچنین در ترکیب با فنترامین به صورت فن ـ فن و دکس ـ فن که تا حدودی مؤثر نیز بودهاند و مورد استفاده قرار میگرفته است. به هر حال این آگونیستهای 5- $\mathrm{HT}_2$  سبب هایپر تانسیون ریوی و نقص دریچه قلبی شده و مصرف آنها قطع شده است.

سایر داروهایی که هنوز در ایالات متحده آمریکا و سایر کشـورها در دسترس هستند شامل فنیل پروپانول آمین، بنزفتامین، آمفتامین، متامفتامین، فنترمین، دی اتیل پروپیون، مازیندول و فندیمترازین می باشد. این داروها تماماً مقلدهای آمفتامین بوده و تماماً سرکوب کننده مرکز اشتها بودند. بسیاری از آنها تنها در هفتههای اولیه درمان مؤثر می باشند. سمیت آنها بسیار شدید بوده و شامل هایپرتانسیون (با افزایش خطر هموراژی مغزی) و اعتیاد می باشد.

ارلیستات و لوکاسرین که تنها داروهای غیر آمفتامینی هستند که در ایالات متحده آمریکا در درمان چاقی مصرف می شوند. به علاوه یک ترکیب دارویی که حاوی فن ترامین و توپیرامات (Qsymia) وجود دارد که به تازگی به تأیید رسیده است. این داروها بهطور جدی مطالعه شده و در جدول ۵–۱۶ لیست شدهاند. کار آزماییهای بالینی فاز ۴ پیشنهاد می کنند که تمام سه ترکیب یاد شده به مدت یک سال از آغاز درمان مؤثر واقع شدهاند و احتمالاً از ترکیبات آمفتامینی بی خطر تر هستند. اما به هر حال این ترکیبات بیش از ۵ تا ۱۰ درصد کاهش وزن را سبب نمی شوند. ترکیب نالتروکسان و بوپروپیون (Contrave) نیز به تأیید رسیده که به نظر مفید است. سیپوترامین و ریمونابانت برای چندین سال مؤثر بودهاند اما به دلیل بروز خطرات قلبی و عروقی منع مصرف پیدا کردند.

بهدلیل کارآیی کم داروهای موجود و سمیت آنها، تحقیقات همچنان ادامه داشته (برخی از داروها کاربردهای دیگری داشته اما کاهش وزن آنها نیز بسیار مشخص است که در جدول ۵-۱۶ لیست شدهاند). بهدلیل مکانیسمهای پیچیدهفیزیولوژیک حاکم بر وزن بدن بهنظر می رسد داروهایی که بتوانند چندین مکانیسم را بهطور همزمان مهار کنند در این زمینه مفید واقع شوند.

داروهای ضد چاقی جدید و اثرات آنها حدول ۵-۱۶

	ارليستات	لوركاسرين	فنترامين + توپيرامات
اندام هدف	روده	سیستم عصبی مرکزی	سیستم عصبی مرکزی
مولکول هدف	ليباز گوارشی	گیرنده 5-HT <sub>2C</sub>	ترکیب شبه آمفتامینی (فنترامین) ناشناخته (توپیرامات)
مكانيسم اثر	کاهش جذب چربیها	كاهش اشتها	كاهش اشتها
سميت	تکرر در مدفوع، مدفوع چرب Flatulence	سردرد، توموزایی درت	دهان خشک، پاراستزی، یبوست، عفونت دستگاه تنفسی فوقانی
دوزاژ	۱۲۰-۶۰ میلیگرم ۳ بار در روز	۲۰–۲۰ میلیگرم ۴ بار در روز	۳/۷۵ تا ۱۵/۲۳ تا ۹۲ چهار بار در روز (فنترامین/توپیرامات)
فراهمی و دسترسی به دارو	بدون نیاز به نسخه	نیاز به تجویز نسخه	نیاز به تجویز نسخه

# فارماكولوزي باليني سروتونين

#### أكونيستهاي سروتونين سروتونین هیچ کاربرد بالینی به عنوان دارو ندارد. با این وجود،

ارزشمندبودن چندین آگونیست انتخابی زیر گروههای گیرنده، اثبات شده است. بوسپيرون ايک آگونيست مHT, ما است که به خاطر سودمندی آن به عنوان یک ضد اضطراب غیر بنزودیازپینی توجه زیادی به خود جلب کرده است (فصل ۲۲ را ببینید). سرکوب اشتها به نظر میرسد که با اثر آگونیستی بر گیرنده 5-HT<sub>2C</sub> در سیستم عصبی مرکزی همراه است. دکسفن فلورامین ، یک أنتاگونیست HT-5 دیگر، به طور گسترده به عنوان یک سرکوبکننده اشتها مورد استفاده قرار می گرفت اما به خاطر سمیتش بر دریچههای قلب کنار گذاشته شد. به نظر می رسد سرکوب اشتها با عمل این آگونیست در سطح گیرندههای 5-HT<sub>2C</sub> در سیستم عصبی مرکزی ارتباط داشته باشد. لوركاسرين من يك أگونيست 5-HT2C است كه اخيراً توسط FDA تأیید شده است (کادر درمان چاقی را ببینید).

# آگونیستهای HT<sub>1D/1B</sub> و سردرد میگرنی

أكونيستهاى 5-HT<sub>ID/IB</sub> (تربيتانها) أ، براى مثال، سوماتریپتان ۵ تقریباً به طور انحصاری در سردرد میگرنی مورد استفاده قرار می گیرند. میگرن در فرم "کلاسیکش" با یک اورا به مدت متغیر، مشخص می شود که ممکن است تهوع، استفراغ، و اسکوتومهای بینایی یا حتی از دستدادن دید در یک نیمه از میدان بینایی و اختلالات تکلم را نیز در بر بگیرد، سپس با یک سردرد شدید ضربان دار یک طرفه که چند ساعت تا ۲-۲ روز طول می کشد، ادامه می یابد. میگرن، معمولی، فاقد فاز اورا

میباشد اما سردرد آن مشابه فرم کلاسیک است. پس از یک قرن مطالعه مستمر، یافتهها در مورد پاتوفیزیولوژی میگرن هنوز اندک و بحث برانگیز می باشند. گرچه الگوی علائم و طول دوره علائم اولیه أن و سردرد بیماران مختلف، به طور مشخصی متفاوت است اما شدت سردرد میگرنی در اکثر موارد دلیل منطقی

جهت درمان تهاجمی است. میگرن، شاخههای عصب تری ژمینال در شریانهای داخل جمجمهای (و احتمالاً خارج جمجمهای) را درگیر می کند. این اعصاب ناقلهای عصبی پپتیدی به خصوص پپتید مربوط به ژن کلسی تونین ۴ (CGRP، فصل ۱۷ را ببینید) آزاد می کنند. CGRP یک متسع کننده عروقی قوی است. ماده P و نوروکینین A نیز ممکن است دخیل باشند. به نظر می رسد خروج پلاسما و پروتئینهای پلاسما از خون به فضای اطراف عروقی ویژگی مشترک مدلهای حیوانی میگرن و نمونههای بیویسی مبتلایان به میگرن بوده و احتمالاً این اثر نمایانگر عملکرد این نوروییتیدها بر عروق میباشد. کشش مکانیکی حاصل از این ادم دور عروقی ممكن است اولين علت فعال شدن پايانه هاي عصبي در سختشامه باشد. گاهی شروع سردرد با افزایش قابل توجه دامنه نبض شریان تمپورال همراه است و نیز گاهی رفع درد با تجویز داروهای مؤثر با از بین رفتن نبض این شریان همراهی دارد.

مکانیسم عمل داروهای مورد استفاده در میگرن به خوبی شناخته نشده است. بخشی از آن به این دلیل است که گروههای دارویی با اعمال بسیار متنوع در کنترل میگرن، کاربرد دارند. این

<sup>1-</sup> Buspirone

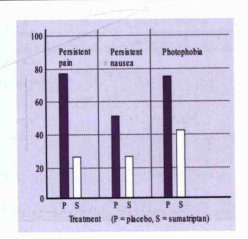
<sup>2-</sup> Dexfenfluramine

<sup>3-</sup> Lorcaserin

<sup>4-</sup> Triptans

<sup>5-</sup> Sumatriptan

<sup>6-</sup> Calcitonin gene-related peptide



شکل ۳-۱۶. اثرات سوماتریپتان (۷۳۴ بیمار) یا دارونما (۳۷۰ بیمار) بر علایم سردردهای حاد میگرنی ۶۰ دقیقه پس از تجویز زیرپوستی ۶mg از دارو. همه تفاوتها بين سوماتوتريبتان و دارونما از لحاظ آماري، معنى دار مى باشد.

ألكالوئيدهاي اركوت تزريقي، خوراكي يا ركتال است. فارماکوکینتیک تریپتانها در جدول ۶-۱۶ آمده است. اکثر عوارض جانبی آنها خفیف بوده و شامل تغییر در حسها (احساس خارش، گرما و غیره)، گیجی، ضعف عضلانی، درد گردن و در مورد سوماتریپتان تزریقی واکنشهای ایجاد شده در محل تزریق میباشد. احساس ناراحتی در قفسهٔ سینه در ۵-۱٪ بیماران رخ می دهد، درد قفسه سینه نیز گزارش شده است که احتمالاً به دلیل توانایی این داروها در ایجاد اسپاسم عروق کرونر است. بنابراین این داروها در مبتلایان به بیماری عروق کرونر و نیز مبتلایان به آنژین ممنوعیت مصرف دارند. از دیگر معایب تريبتانها اين است كه طول اثر أنها (به خصوص ألموتريبتان ١، سوماتريپتان ٢، ريزاتريپتان ٢، زولميتريپتان ٩، جدول ۶-١٤) اغلب، کوتاهتر از مدت سردرد است. در نتیجه، چندین نوبت از آنها در یک حمله میگرن طولانی مدت ممکن است مورد نیاز باشد اما عوارض جانبی آنها حداکثر مقدار تجویزی روزانه را محدود مینماید. به علاوه، این داروها گران هستند. ناراتر بیتان ۵ التریبان و مبتلایان به اختلال کبدی یا کلیوی شدید یا سندرمهای عروق محیطی، فورواتریپتان ۷ در مبتلایان به بیماری

دو فرضیه عمده در مورد اعمال این داروها پیشنهاد شده است. اول ایسن که، تریبتانها آلکالوئیدهای ارگوت و ضدافسردگیها ممکن است گیرندههای 5-HT<sub>ID/IB</sub> در پایانههای پیش سیناپسی عصب تری ژمینال را فعال کرده و رهاسازی پپتیدهای متسعکننده عروقی را مهار نمایند. داروهای ضد تشنج نیز ممکن است فعالیت بیش از حد این پایانهها را سرکوب کنندگی عروقی آگونیستهای مستقیم F-HT (تریپتانها و ارگوت) ممکن است مانع اتساع عروقی و کشش پایانههای درد شود. ممکن است در مورد بعضی داروها هر دو مکانیسم صادق باشد.

سوماتریپتان و هم خانوادههای آن در حال حاضر درمان خط اول حملات حاد و شدید میگرن در اکثر بیماران هستند (شکل ٣-١٤). با اين وجود، اين داروها نبايد در بيماران در معرض خطر بیماری عروق کرونر مورد استفاده قرار گیرند. ضددردهای ضدالتهابی مانند آسپیرین و ایبوپروفن اغلب در کنترل درد میگرنی مفیدند. به ندرت، تزریق اوپیوئیدها ممکن است در موارد مقاوم مورد نیاز باشد. در مورد بیمارانی که تهوع و استفراغ شدید دارند، متوكلوپراميد تزريقي مي تواند كمككننده باشد.

سوماتریپتان و دیگر تریپتانها، آگونیستهای انتخابی گیرندههای HT<sub>ID</sub> و 5-HT<sub>IB</sub> هستند. شباهت ساختاری تریپتانها به سروتونین در ساختار زیر قابل مشاهده است. این نوع از گیرندهها در عروق مغز و مننژ یافت شده و سبب تنگی عروق مى شوند. این گیرنده ها در نورون ها نیز یافت شده و احتمالاً به عنوان گیرندههای پیش سینایسی مهاری عمل می کنند.

$$\mathsf{CH_3} - \mathsf{NH} - \mathsf{SO_2} - \mathsf{CH_2} - \mathsf{CH_2} - \mathsf{N} \mathsf{CH_3}$$

Sumatriptan

کارآیی همهٔ آگونیستهای تریپتانی HT<sub>1</sub> در میگرن برابر با همدیگر و برابر یا بیش از دیگر درمانهای دارویی فوری مانند

2- Sumatotriptan

4- Zolmitriptan

داروها علاوه بر تریپتانها ألکالوئیدهای أرگوت، داروهای مسکن  $\beta$  فــدالتــهابی غیراسـتروئیدی، مسـدودکنندههای گیرندهای آدرنرژیک، مسدودکنندههای کانال کلسیم ضدافسردگیهای سه حلقهای، SSRIها و چندین داروی ضدتشنج را نیز در بر می گیرند. به علاوه، بعضی از این گروههای دارویی تنها جهت پروفیلاکسی مفیدند و در حملات حاد تأثیری ندارند.

<sup>1-</sup> Almotriptan

<sup>3-</sup> Rizatriptan

<sup>5-</sup> Naratriptan

<sup>6-</sup> Eletripan

<sup>7-</sup> Frovatripten

جدول ۶-۶ فارماکوکینتیک ترییتانها

نیمهعمر (ساعت)	حداکثر مقدار روزانه (میلیگرم)	مقدار تجویزی در یک نوبت (میلی گرم)	زمان شروع اثر (ساعت)	شيوه استفاده	دارو
7/7	70	8/20-12/0	Y/5	خوراکی	ألموتريپتان
۴	٨٠	74.	Y	خوراکی	التريپتان
77	Y/a	Y/A	The state of the s	خوراکی	فروواتريپتان
۵/۵	۵	1-1/0	THE SEAL OF THE PERSON NAMED IN	خوراکی	ناراتريپتان
۲	7.	۵-۱۰	1-7/0	خوراکی	ريزاتريپتان
To the Y	۲.,	۱۰۰–۲۵ (خوراکی) ۲۰ از راه بینی، ۶ زیرجلدی، ۲۵ رکتال	۱/۵ (۲/۰ در زیرجلدی)	خوراکی، از راه بینی، زیرجلدی، رکتال	سوماتريپتان
Y/A	1.	7/0-0	1/0-7	خوراکی، از راه بینی	زولميتريپتان

عروق محیطی و زولمیتریپتان در مبتلایان به سندرم ولف یا پارکینسون ـ وایت ممنوعیت مصرف دارند. تریپتانهای با نام تجاری بسیار گران بوده بنابراین بایستی در صورت امکان از سوماتریپتان ژنریک استفاده کرد.

مشخص شده است که پروپرانولول، آمی تریپتیلین و برخی از مسدودکنندههای کانال کلسیم در پروفیلاکسی میگرن در بعضی از بیماران مؤثرند. این داروها در درمان میگرن حاد ارزشی ندارند. اخیراً مشخص شده است که ضدتشنجهایی چون اسید والپروئیک و توپیرامات (فصل ۲۴ را ببینید) در پروفیلاکسی میگرن در بسیاری از مبتلایان کارآیی دارند. فلوناریزین ایک مسدودکننده کانال کلسیم است که در اروپا مورد استفاده قرار میگیرد. براساس گزارشات کارآزماییهای بالینی، این دارو شدت حملات حاد را به طور مؤثری کاهش داده و از عود مجدد آنها جلوگیری میکند. وراپامیل به نظر میرسد کارآیی متوسطی در پروفیلاکسی میگرن داشته باشد.

سایر آگونیستهای سروتونین که کاربرد بالینی دارند

سیزاپراید  $^7$ ، یک آگونیست  $_4$ HT-5 است که در درمان رفلاکس معدی  $_2$  مروی و اختلالات حرکتی مورد استفاده قرار میگرفت. در حال حاضر این دارو به دلیل سمیتش تنها جهت موارد مصرف خاص در ایالات متحده در دسترس است. تگاسرود  $^4$  یک آگونیست نسبی  $_4$ HT-5 است که در درمان سندرم روده تحریک پذیری که همراه با یبوست باشد، استفاده میگردد. این داروها در فصل  $^{5}$  مورد بحث قرار گرفتهاند.

ترکیباتی چون فلوکستین<sup>۵</sup> و دیگر SSRIها که با

مسدودکردن برداشت مجدد این ناقل، انتقال سروتونرژیک را تعدیل میکنند، از پرمصرفترین داروهای درمان افسردگی و اختلالات مشابه میباشند. این داروها در فصل ۳۰ مورد بحث قرار گرفتهاند.

# آنتاگونیستهای سروتونین

اعمال سروتونین نیز مانند هیستیدین می تواند به شیوههای متعدد آنتاگونیزه شود. این آنتاگونیسم در موارد نادری که تومور کارسینوئید دارند واضحاً دلخواه بوده و در بعضی شرایط دیگر نیز ممکن است ارزشمند باشد.

همان گونه که بیش از این ذکر شد، سنتز سروتونین توسط P کلروفنیل آلانین و P کلروآمفتامین قابل مهار است. با وجود این، این داروها برای استفاده عمومی بیش از حد سمی هستند. ذخیره سروتونین با استفاده از رزپین مهار می شود اما اثرات سمپاتیک این دارو (فصل ۱۱ را ببینید) و سطح بالای سروتونین در گردش که حاصل آزادسازی ذخایر آن است مانع استفاده از رزپین در کارسینوئید می شود. بنابراین، انسداد گیرنده، راهکار درمانی اصلی در شرایطی است که میزان سروتونین افزایش یافته درست.

# آنتا گونیستهای گیرنده سرو تونین

4- Tegaserod

 $\alpha$  داروهای متعددی که بر سایر گیرندهها (مانند گیرندههای

<sup>1-</sup> Flunarizine 2- Verapamil

<sup>3-</sup> Cisapride

<sup>5-</sup> Fluoxetine

آدرنرژیک، گیرندههای هیستامینی H<sub>1</sub> عمل میکنند، اثرات مسدودکننده گیرنده سروتونین را نیز دارند. فنوکسی بنزامین<sup>۱</sup> (فصل ۱۰ را ببینید) عمل مسدودکنندگی طولانی مدتی در سطح گیرندههای HT<sub>2</sub> دارد. به علاوه، آلکالوئیدهای ارگوت که در قسمت قبل شرح داده شدند، در سطح گیرندههای سروتونین، آگونیستهای نسبی هستند.

سیپروهپتادین که از نظر ساختار شیمیایی شبیه داروهای آنتی هیستامین فنوتیازینی است، مسدودکننده قدرتمند گیرنده H<sub>1</sub> و نیز HT<sub>2</sub>: است. اعمال سیپروهپتادین با توجه به میل ترکیبی آن به گیرندههای هیستامینی H<sub>1</sub> و گیرنده سروتونین، قابل پیشبینی است. این دارو از اثر این دو آمین بر عضله صاف جلوگیری کرده اما بر ترشح معدی ناشی از هیستامین بی تأثیر است. هـم چـنين سـيپروهپتادين اثـرات ضـد موسكاريني چشمگیری داشته و سبب خواب آلودگی می شود.

کاربردهای بالینی عمده سیپروهپتادین، درمان تظاهرات عضله صاف تومور کارسینوئید و کهیر ناشی از سرما است. مقدار تجویزی معمول آن در بالغین ۱۲-۱۶mg/d در سه یا ۴ نوبت است. این دارو در سندرم سروتونین تا حدودی ارزشمند است اما از آنجا که تنها به فرم قرص موجود است، در بیماران ناهوشیار باید خرد شده و از راه لوله وارد معده شود.

به نظر میرسد این دارو سبب کاهش اسپاسم عضلانی به دنبال آسیب به عصب نخاعی می شود که به علت اثر بر گیرنده 5-HT<sub>2C</sub> بوده و سبب کاهش جریان کلسیم (که منجر به اسپاسم میشود) می گردد. برخی مشاهدات کارآیی آن را در تحریک اشتها در سرطان پیشنهاد میکنند اما کارآزماییهای بالینی تأثیرات آن را تأیید نکردهاند.

کتانسرین گیرندههای HT<sub>2</sub> در عضله صاف و سایر بافتها را مسدود کرده و گزارشی از فعالیت آنتاگونیستی آن در سطح دیگر گیرندههای  $H_1$  و جود ندارد یا اندک است. با  $H_1$  و جود ندارد یا اندک است. با این وجود، این دارو گیرندههای  $\alpha_1$  آدرنرژیک عروقی را به شدت مسدود مینماید. کتانسرین، گیرندههای HT<sub>2</sub> پلاکتها را مسدود کرده و تجمع پلاکتی ناشی از سروتونین را آنـتاگـونیزه مىنمايد. در مكانيسم ايجاد افت فشارخون توسط كتانسرين احتمالاً انسداد گیرندههای  $a_1$  آدرنرژیک بیشتر از  $\mathrm{HT}_2$  دخیل هستند. كتانسرين جهت درمان فشارخون بالا و شرايط وازواسپاستیک در اروپا در دسترس است اما در ایالات متحده أمريكا تاييد نشده است.

ريــتانسرين، ديگــر أنـتاگـونيست 5-HT، عـمل مسدودکنندگی  $\alpha$ اندکی داشته یا فاقد آن است. گزارش شده است

که این دارو احتمالاً با تغییر عملکرد پلاکتی زمان خونریزی را تغییر داده و ساخت ترومبوکسان را کاهش می دهد.

اوندانسترون $^{0}$ ، نمونه بارز آنتاگونیستهای  $HT_{3}$  است. این دارو و آنالوگهای آن در جلوگیری از تهوع و استفراغ ناشی از جراحی و شیمی درمانی سرطان بسیار اهمیت دارند. این اثرات در فصل ۶۲ شرح داده شده است.

با توجه به اثرات متنوع سروتونین و ماهیت ناهمگون گیرندههای HT-5 می توان ثابت کرد سایر آنتاگونیستهای انتخابی HT-5 نیز از نظر بالینی مفید خواهند بود.

# آلکالوئیدهای ارگوت

ألكالوئيدهاي ارگوت، توسط قارچ Claviceps purpurea ساخته می شود که در محیط مرطوب غلات (به خصوص چاودار ۴) در حال رشد یا انبار شده را فاسد میکند. این قارچ علاوه بر ساخت یک یا چند آلکالوئید ارگوت، هیستامین، استیل کولین، تیرآمین، سایر فرآوردههایی که از نظر بیولوژیک فعالند را نیز سنتز می کند. این آلکالوئیدها بر گیرندههای  $\alpha$  آدرنرژیک، دوپامین، -5-HT و احتمالاً دیگر انواع گیرندهها مؤثرند. آلکالوئیدهای مشابهی توسط قارچهایی که انگل تعدادی از گیاهان شبه علف دیگر هستند، تولید می گردد.

مصرف اتفاقی ألكالوئيدهای ارگوت در غلات آلوده با توجه به شرح اپیدمیهای مسمومیت با ارگوت (آرگوتیسم<sup>۷</sup>)، به بیش از ۲۰۰۰ سال پیش بر می گردد. برجسته ترین اثرات مسمومیت عبارتند از: دمانس همراه با توهمهای خوشایند (Florid)، وازواسپاسم طولانی که ممکن است سبب گانگرن شود و تحریک عضله صاف رحم در حاملگی که ممکن است به سقط جنین منجر شود. در قرون وسطی، مسمومیت با ارگوت، أتش آنتونی مقدس خوانده میشد، که در رفع درد سوزشی ایسکمی وازواسپاستیک از او کمک میخواستند. اپیدمیهای قابل شناسایی مسمومیت با ارگوت گهگاه در قرون جدید نیز رخ دادهاند (کادر: مسمومیت با ارگوت صرفاً یک بیماری قدیمی نیست، را ببینید). این مسئله بازرسی مداوم تمام غلاتی که برای تهیه غذا استفاده می شود را ضروری می نماید. مسمومیت حیوانات چرنده در بسیاری از مناطق شایع است زیرا این قارچها ممکن است بر علفهای چراگاهها نیز رشد کنند.

2- Cyproheptadine

4- Ritanserin

6- Rye

<sup>1-</sup> Phenoxybenzamine

<sup>3-</sup> Ketanserin

<sup>5-</sup> Ondansetron

<sup>7-</sup> Ergotism

#### مسمومیت با ارگوت، صرفاً یک بیماری قدیمی نیست:

همان گونه که در متن ذکر شد، مشخص شده است که اپیدمیهای ارگوتیسم یا مسمومیت با غلات آلوده به ارگوت، گهگاه در زمانهای قدیم و نیز در طی قرون وسطی رخ دادهاند بی نظمی ایجاد شده در نتیجه رخداد همزمان درد سوزاننده، گانگرن، توهم، تشنج و سقط در جامعهای که تمام یا اکثر مردم آن به ساحری قوای شیطانی و مجازاتهای ماوراءالطبیعه مردم به خاطر گناهانشان معتقد بودند، به سادگی قابل تصور است. متأسفانه چنین اعتقاداتی در حال حاضر نامعمول است. با این وجود، ارگوتیسم هنوز از بین نرفته است. نمایش قانعکنندهای از ایسیدمی ارگوتیسم در سال ۱۹۵۱ در روستای کوچک

در مجله پزشکی بریتانیا (Gabbai) و دیگران ۱۹۵۱) و پس از آن در مجله پزشکی بریتانیا (Gabbai) و دیگران ۱۹۵۱) و پس از آن در مجله پزشکی بریتانیا (۱۹۶۸ فکر شده است. صدها تن به دنبال خوردن نان حاصل از خمیر آلوده به علائم توهم، تشنج و ایسکمی دچار شدند و چندین نفر نیز در اثر این علائم جان خود را از دست دادند. حتی در سالهای اخیر نیز که فقر، خشکسالی یا ناتوانی سبب استفاده از غلات آلوده شده است، خودرمانی بیش از حد با ترکیبات دارویی ارگوت است، نیز هنوز گاهی گزارش می شود.

علاوه بر اثراتی که ذکر شد، آلکالوئیدهای ارگوت اثرات متنوع دیگری نیز بر سیستم عصبی مرکزی و محیطی اعمال میکنند. تحلیل دقیق رابطه ساختار ـ عملکرد و تغییرات نیمه صناعی مناسب در آنها سبب ساخت تعداد فراوانی از داروها در حیطه آزمایشگاهی و بالینی شده است.

# فارماكولوژى پايه آلكالوئيدهاى اركوت

#### شیمی و فارما کوکینتیک

۲ خانواده عمده از ترکیباتی که دارای هسته ارگولینی ۴ حلقهای هستند را می توان شناسایی کرد: آلکالوئیدهای آمینی و آلکالوئیدهای پپتیدی (جدول ۷–۱۶). در هر دو گروه داروهایی یافت می شود که از نظر درمانی و سمیت اهمیت دارند.

آلکالوئیدهای ارگوت جذب متغیری از دستگاه گوارش دارند. مقدار ارگوتامین خوراکی حدوداً ۱۰ برابر مقدار داخل عضلانی آن است اما سرعت جذب و حداکثر سطح خونی آن به دنبال تجویز خوراکی، در صورت مصرف با کافئین افزایش می یابد (ادامه مطلب را ببینید). آلکالوئیدهای آمینی از رکتوم و حفره دهان و به صورت آئروسلها استنشاقی نیز جذب می شوند جذب آنها به دنبال تزریق داخل عضلانی کند، اما معمولاً قابل اعتماد است. آئالوگهای نیمه صناعی نظیر بروموکریپتین و مشتق آمینی کابرگولین به خوبی از دستگاه گوارش جذب می شوند.

آلکالوئیدهای ارگوت به شدت در بدن متابولیزه میشوند. متابولیتهای اولیه آنها در حلقه A هیدروکسیله میشوند، آلکالوئیدهای پپتیدی نیز در بخش پپتیدی خود دستخوش تغییر میشوند.

## فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

آلکالوئیدهای ارگوت بر انواع متعددی از گیرندهها عمل میکند. همان طور که با محدوده رنگی در جدول ۷-۱۶ نشان داده شده است، هسته هر دو کاته کولامین، (فنیل اتیل آمین، بخش چپ)، و 5-HT (ایندول، بخش راست) در ساختار ارگوت قابل تشخیص مى باشد. اثرات أنها عبارتند از: اعمال أكونيستى، أكونيستى نسبى و آنتاگونیستی در سطح گیرندههای  $\alpha$  آدرنـرژیک و سـروتونین (به خصوص F-HT<sub>1A</sub> و 5-HT<sub>1D</sub> کمتر روی 5-HT<sub>2</sub> و 5-HT<sub>3</sub>) و اعمال آگونیستی نسبی در سطح گیرندههای دوپامین سیستم عصبی مرکزی (جدول ۸-۱۶). به علاوه بعضی از اعضای خانواده ارگوت میل ترکیبی بالایی برای گیرندههای پیش سیناپسی دارند در حالی که سایرین برای گیرندههای پس از اتصال انتخابی ترند. اثر تحریک کنندگی قدرتمندی بر رحم اعمال میشود که به نظر میرسد با اثرات آگونیستی یا آگونیستی نسبی این داروها در سطح گیرندههای ه-HT ارتباط نزدیکتری داشته باشد. تفاوتهای ساختاری، انتخابی بودن برخی از اعضای این خانواده برای انواع به خصوصی از گیرندهها را افزایش مىدھد.

#### B. اثر بر اعضا

 ۱. سیستم عصبی مرکزی. همان گونه که در توصیفات قدیمی ارگوتیسم آمده است، برخی از آلکالوئیدهای طبیعی، توهمزاهای قدرتمندی هستند. لیسرژیک اسید دی اتیل آمید

<sup>1-</sup> Ergoline 2- Bromocriptine

<sup>3-</sup> Cabergoline

#### جدول ٧-١٤ مشتقات عمده ارگولینی آلکالوئیدهای ارگوت

۱. دی هیدروارگو تامین فاقد پیوند دوگانه کربن ۹ و ۱۰ است.

جدول ۸-۱۶ اثرات آلکالوئیدهای ارگوت در سطح گیرندههای متعدد ۱

الكالوئيد اركوت	گیرنده ۵ آدرنرژیک	گیرنده دوپامین	گیرنده سروتونین (5HT <sub>2</sub> )	تحریک عضله صاف رحم
بروموكريپتين		+++		0
ارگونووین	++	(PA)_	+++	
ارگوتامین	(PA)	0	(PA) +	4++
لیزرژیک اسید دی اتیل	0	+++		
أميد (LSD)			(++ in CNS)	
متىسرژيد	+/0	+/0	(PA)	+/0

۱. اثرات آگونیستی با، آنتاگونیستی با ـو عدم تأثیر با O نشان داده شدهاند. میل ترکیبی نسبی برای گیرنده با توجه به تعداد علائم + یا ـ تعیین میشود. PA به معنی آگونیست نسبی (هم اثرات آگونیستی و هم آنتاگونیستی قابل مشاهدهاند) است.

(LSD'، "اسید") یک ترکیب ارگوت صناعی است که این عمل را به صورت بارز نشان می دهد. این دارو در آزمایشگاه به عنوان آنتاگونیست قدرتمند  ${\rm HT}_2$  به کار می رود اما برخی شواهد اظهار می کنند که اثرات رفتاری آن به واسطه اعمال آگونیستی در سطح گیرندههای قبل و بعد از اتصال در سیستم عصبی مرکزی رخ می دهد. با وجود پژوهش های در سیستم عصبی مرکزی رخ می دهد. با وجود پژوهش های

گسترده، هیچ ارزش بالینی برای اثرات برجسته LSD بر سیستم عصبی مرکزی کشف نشده است. سؤمصرف این دارو فراز و نشیبهایی داشته است اما هنوز گسترده است. این سوءمصرف در فصل ۳۲ مورد بحث قرار گرفته است. گیرندههای دوپامین در سیستم عصبی مرکزی

<sup>1-</sup> Lysergic acid diethylamide

نقشهای مهمی در کنترل خارج هـرمی حـرکت و تـنظیم آزادشدن پرولاکتین از هیپوفیز ایفا میکند. اعمال بروموکریپتین که یک ارگولین پپتیدی است بر سیستم خارج هرمی، در فصل ۲۸ شرح داده شده است. در میان تمام مشتقات ارگوتی موجود، بروموکریپتین، **کابرگولی**ن و پرگولید ۲ برای گیرندههای دوپامین هیپوفیز انتخابی ترند. این داروها با فعال کردن گیرندههای دویامین تنظیم کننده، به طور مستقیم ترشح پرولاکتین از سلولهای هیپوفیز را سرکوب مینمایند (فصل ۳۷ را ببینید). داروهای مذکور جهت اتصال به این جایگاهها با خود دوپامین و دیگر آگونیستهای دوپامین مانند آپومورفین رقابت میکنند. این داروها با تمایل زیادی متصل شده و به آرامی از گیرنده جدا مى شوند.

 عضله صاف عروقی. عمل آلکالوئیدهای ارگوت بر عضله صاف عروقی به نوع دارو، گونه و عروق بستگی دارد بنابراین تعميم اندكي امكان يذير است. غلظتهاي نانومولي أرگوتامين و تركيبات مشابه، قادر به انقباض اغلب عروق انسانی میباشند (شکل ۴–۱۶). این وازواسپاسم طولانی مدت می باشد. این پاسخ تا حدودی توسط داروهای مسدودکننده  $\alpha$  رایج مسدود می شود. با این وجود، اثر ارگوتامین با معکوسشدن اثر اپینفرین (فصل ۱۰ را ببینید) و مهار پاسخ به دیگر آگونیستهای  $\alpha$  همراه است. این اثر دوگانه نمایانگر عملکرد آگونیستی نسبی است (جدول  $\alpha$  جدا). از آن جا که ارگوتامین به کندی از گیرنده  $\alpha$  جدا می شود، اثرات اگونیستی و آنتاگونیستی بسیار طولانی مدتی در سطح این گیرنده اعمال می کند. هیچ تأثیری بر گیرندههای  $\beta$ آدرنرژیک مشاهده نمی شود یا تأثیر آن اندک

در حالی که بخش اعظم تنگی عروقی ناشی از آلکالوئیدهای ارگوت را می توان به اثرات آگونیستی نسبی آنها در سطح گیرندههای  $\alpha$  آدرنرژیک نسبت داد، بخشی از آن نیز می تواند نتیجه اثرات این داروها در سطح گیرندههای 5-HT باشد. ارگوتامین ، ارگونووین و متی سرژید همگی اثرات آگونیستی نسبی در سطح گیرندههای 5-HT عروق دارند. ابتدا تصور میشد اثر بارز ضد میگرنی ویژه مشتقات ارگوت به اثرات آنها بر گیرندههای سروتونین عروقی مربوط باشد. با این وجود فرضیههای کنونی بر عمل آنها بر گیرندههای HT عصبی پیش اتصالی تأکید میکند.

با مصرف بیش از حد ارگوتامین و داروهای مشابه، وازواسپاسم شدید و طولانی حاصل می شود (قسمت سمیت را در ادامه مطالب ببینید). این وازواسپاسم به راحتی توسط آنتاگونیستهای ه آنتاگونیستهای سروتونین یا ترکیب این دو رفع نمی شود.

ارگوتامین نمونه بارز آلکالوئیدهای ارگوتی است که عمل تنگ کنندگی عروقی قدرتمندی دارند. هیدروژناسیون آلکالوئیدهای ارگوت در موقعیتهای ۹ و ۱۰ (جدول ۶-۱۶)، مشتقات دی هیدرو به وجود می آورد که اثرات أگونیستی نسبی سروتونین و منقبض کنندگی عروق کاهش یافته و عمل انسداد انتخابی گیرندههای  $\alpha$  افزایش یافتهای دارند.

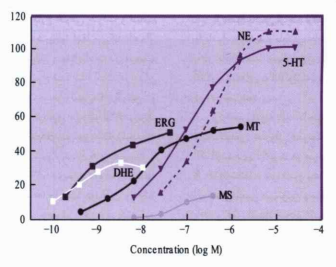
٣. عضله صاف رحم. به نظر می رسد اثر تحریک کنندگی آلکالوئیدهای ارگوت بر رحم، همانند عضله صاف عروقی، ترکیبی از اثرات  $\alpha$  آگونیستی، سروتونینی و دیگر آثار باشد. به علاوه، حساسیت رحم به اثرات تحریک کنندگی ارگوت به صورت برجستهای طی حاملگی افزایش می یابد که احتمالاً به دلیل افزایش غلبه گیرندههای  $\alpha_1$  با پیشرفت حاملگی است. در نتیجه، رحم در انتهای بارداری حساستر از هر زمان دیگری در حاملگی بوده و نسبت به رحم غیرحامله نیز بسیار حساس تر است. ترکیبات ارگوت در مقادیر بسیار کم مى توانند سبب انقباض و شل شدگى ريتميك رحم شوند. این داروها در غلظتهای بالاتر، انقباض قدرتمند و طولانیمدتی در رحم القا می کنند. اگر چه که اکسی توسین، یک هورمون پیتیدی، در غالب اوقات بر سایر داروها ارجح است اما ارگونووین در متأثر نمودن رحم انتخابی تر از سایر آلکالوئیدهای ارگوت بوده و داروی انتخابی در موارد مصرف این داروها در مامایی محسوب میشود.

 عضله صاف دیگر اعضا. آلکالوئیدهای ارگوت در اکثر بیماران تأثیر اندکی بر عضله صاف برونشیولها و دستگاه ادراری داشته یا فاقد هرگونه اثر می باشند. از طرف دیگر، دستگاه گوارش در اکثر بیماران کاملاً حساس میباشد. در بعضی بيماران حتى با مقادير پايين نيز باعث تهوع، استفراغ و اسهال می شود. این اثر با عمل این داروها بر مرکز استفراغ سیستم عصبی مرکزی و گیرندههای سروتونین دستگاه گوارشی حاصل می شود.

<sup>2-</sup> Pergolide 4- Ergonovine

<sup>1-</sup> Cabergoline 3- Egrotamine

<sup>5-</sup> Methysergide



شکل ۴–۱۶. آثار مشتقات ارگوت انقباض بر قطعات ایزوله شده شریان بازیلار (Basilar) انسان که حین جراحی خارج شدهاند، تمام آلکالوئیدهای ارگوت، آگونیستهای نسبی بوده و همگی قوی تر از نوراپی نفرین و سروتونین هستند که آگونیستهای کاملند هستند. (NE= نوراپی نفرین؛ TH=5-HT=5-سروتونین؛ ERG= ارگوتامین؛ MT= متیل ارگوتامین؛ EDH= دی هیدروارگوتامین؛ MS= متی سرژید)

# فارماكولوژي باليني آلكالوئيدهاي ارگوت

#### كاربردهاي باليني

با وجود عوارض بسیار این داروها، آلکالوئیدهای ارگوت همچنان به صورت گسترده توسط بیماران مبتلا به سردرد میگرنی یا اختلال عملکرد هیپوفیز و گهگاه در موارد پس از زایمان، مورد مصرف قرار میگیرد.

#### A. میگرن

مشتقات ارگوت برای دردهای میگرنی بسیار اختصاصی هستند.
این مشتقات در هیچ موقعیت دیگری ضد درد محسوب نمی شود.
گرچه داروهای تریپتان (که بیش از این شرح داده شدند) توسط
اکثر پزشکان و بیماران ترجیح داده می شوند، اما درمان سنتی با
ارگوتامین نیز اگر در مقدمه یک حمله میگرن صورت گیرد کاملاً
مؤثر است، تأثیر ارگوتامین با تأخیر در مصرف به صورت
پیشروندهای کمتر می شود. ارگوتامین تارترات جهت استفاده
خوراکی، زیرزبانی، شیاف رکتال و استنشاقی در دسترس است.
این دارو جهت تسهیل جذب با کافئین ترکیب شده است (۱۰۰)

تنگی عروقی ناشی از ارگوتامین، با استفاده مکرر از دارو (مثلاً در یک حمله شدید میگرن) طولانی مدت و تجمعی است. بنابراین، بیماران باید دقیقاً آگاه باشند که بیش از ۶ میلیگرم از

فرآورده خوراکی در هر حمله و بیش از ۱۰ میلیگرم آن در یک هفته نمی توانند مصرف کنند. در حملات بسیار شدید ارگوتامین تارترات (0.0–0.00 میلیگرم) می تواند به صورت داخل وریدی یا داخل عضلانی تجویز شود. دی هیدروارگوتامین (0.00 میلیگرم داخل وریدی) توسط برخی پزشکان جهت درمان میگرن بسیار مقاوم استفاده میگردد. تجویز دی هیدروارگوتامین، داخل بینی نیز ممکن است مؤثر باشد. متی سرژید 0.00 میش از میگرن جهت پروفیلاکسی از میگرن تجویز میگردید، به علت عوارض، از بازار دارویی جمع آوری شده است.

#### B. هيپرپرولاكتينمي

افزایش سطوح سرمی پرولاکتین (یکی از هورمونهای هیپوفیز قدامی)، با تومورهای ترشحی غده هیپوفیز و نیز استفاده از آنتاگونیستهای دوپامینی که در مرکز عمل میکنند (به خصوص داروهای ضدسایکوز مسدودکننده  $(D_2)$  همراهی دارد. به دلیل اثرات فیدبک منفی، هیپرپرولاکتینمی اغلب با آمنوره و ناباروری در زنان و نیز گالاکتوره در هر دو جنس همراه است. در موارد نادری میزان پرولاکتین در حواشی انتهای دوره حاملگی به شدت افزایش یافته و سبب نارسایی قلبی می شود. کابرگولین در درمان این نوع نارسایی با موفقیت عمل می کند.

<sup>1-</sup> Methysergide

است اما انفوزیون مقادیر بالای نیتروپروساید یا نیتروگلیسیرین

صفاقی، حفره پلور و بافت اندوکاردی قلب همراه بوده که این

تغییرات به آرامی طی چندین ماه رخ داده و به صورت

هیدرونفروز (به علت انسداد حالبها) یا یک سوفل قلبی (یه

دلیل تخریب دریچههای قلبی) تظاهر یافته است. در بعضی موارد، آسیب دریچهای نیازمند جایگزینی به وسیله جراحی بوده

است. در نتیجه این دارو کنار گذاشته شد. تغییر فیبروتیک

مشابهی با مصرف مزمن اگونیستهای HT که در گذشته

جهت کاهش وزن ایجاد شدهاند، (فن فلورامین<sup>۵</sup>، دزفن فلورآمین<sup>۶</sup>)

دیگر اثرات سمی آلکالوئیدهای ارگوت شامل خوابآلودگی و در مورد متی سرژید، گاهی تحریک مرکزی و توهم بوده است. در حقیقت، متی سرژید گاهی به عنوان جایگزین LSD مورد

ممنوعیتهای مصرف مشتقات ارگوت، بیماریهای عروقی

هیچ شاهدی وجود ندارد که استفاده از ارگوتامین (جهت

انسدادی به ویژه بیماری عروق کرونر علامتی، و بیماریهای

درمان میگرن) در حاملگی خطرناک است. با این وجود،

اکثر پزشکان محدودیت مصرف مشتقات ارگوت در بیماران

حامله را توصیه می کنند. مصرف تعمدی این دارو جهت

سقط جنین ممنوع بوده زیرا در این گونه موارد دوز بسیار

زیادی مصرف می شود که خود سبب انقباض عروق خطرناکی

درمان با متی سرژید با تکثیر بافت همبند در فضای خلف

در این موارد سودمند می باشند.

مشاهده شده است.

سوءمصرف قرار می گیرد.

كلاژن مىباشد.

مىشود.

بروموکریپتین در کاهش سطوح بالای پرولاکتین ناشی از هستند، از جمله اسهال، تهوع و استفراغ. فعال شدن مركز استفراغ تومورهای هیپوفیز بسیار مؤثر بوده و حتی در برخی موارد با بصل النخاع و گیرندههای سروتونین دستگاه گوارش در این پسرفت تومور همراه است. مقدار تجویزی معمول بروموکریپتین، اختلالات دخیلند. از آن جا که حملات میگرن اغلب قبل از شروع روزانه ۲/۵ میلیگرم در ۲ یا ۳ نوبت است. کابرگولین نیز مشابه درمان با این علائم همراهند، این عوارض به ندرت از موارد بروموکریپتین بوده اما قوی تر از آن است. همین مقدار ممنوعيت مصرف ارگوتها محسوب مىشوند.

بروموکریپتین در سرکوب تولید فیزیولوژیک شیر نیز مورد اثر سمی خطرناکتر ناشی از مصرف بیش از حد داروهایی استفاده قرار می گیرد. با این وجود، به دنبال مصرف مانند ارگوتامین و ارگونووین، وازواسپاسم طولانی مدت است. این علامت تحریک عضله صاف عروقی ممکن است گانگرن و نیاز بروموکریپتین یا پرگولید (در مورد اخیر پس از زایمان) عوارض جدی قلبی ـ عروقی گزارش شده است و این مورد مصرف کنار به قطع عضو به وجود آورد. انفارکتوس روده نیز گزارش شده رفته است (فصل ۳۷ را ببینید). است و ممكن است نيازمند رزكسيون باشد. وازواسپاسم عروق محیطی ناشی از ارگوت به اکثر متسعکنندههای عروقی مقاوم

C. خونریزی پس از زایمان

رحم انتهای بارداری به عمل تحریک کنندگی ارگوت بسیار حساس است و حتى مقادير متوسط أن سبب اسياسم طولاني مدت و قدرتمند عضلات رحم میشود که کاملاً خلاف زایمان طبیعی است. بنابراین، مشتقات ارگوت باید تنها جهت کنترل خونریزی رحمی تاخیری (پس از زایمان) مورد استفاده قرار گیرند و هرگز نباید قبل از زایمان تجویز گردند. اکسی توسین عامل ترجیحی در کنترل خونریزی پس از زایمان است اما اگر این عامل پپتیدی مؤثر نباشد، ۲mg ۱۰/۲mg ارگونووین مآلات داخل عضلانی را مى توان امتحان نمود. اين دارو معمولاً در عرض ۵-۱ دقيقه مؤثر بوده و عوارض أن در اين كاربرد، از ساير مشتقات ارگوت کمتر است. ارگونووین در زمان خروج جفت یا در صورت

D. تشخیص أنژین واریانت ارگونووین داخل وریدی حین آنژیوگرافی کرونر جهت تشخیص

سمیت و موارد منع مصرف

آنژین واریانت، به کار گرفته میشود. در صورت وجود بخشهای واکنشگر در عروق کرونر سبب تنگی عروقی سریع میشود. در اروپا از متیل ارگومترین بدین منظور استفاده می شود.

خونریزی قابل توجه بلافاصله پس از آن تجویز می گردد.

E. نارسایی مغزی سالخوردگی

 $-\alpha$ - دی هیدروارگوتوکسین که مخلوطی از دی هیدرو ارگوکریپتین و ۳ آلکالوئید ارگوت پپتیدی دیهیدروژنه مشابه (مسیلاتهای ارگولوئید\*) است سالهاست جهت رفع علائم سالخوردگی و اخیراً جهت درمان دمانس ناشی از آلزایمر به کار میرود. هیچشاهدی مبنی بر فایده چشمگیر این دارو وجود ندارد.

شايعترين اثرات سمى مشتقات ارگوت، اختلالات گوارشي

2- Dihydroergotoxine 4- Ergoloid mesylates

1- Ergonovine maleate

3- Dihidro-α-ergocryptine

5- Fenfluramine

6- Desfenfluramine

#### پاسخ مطالعه مورد

سمیت اسکومبروئیده نامیده می شود که با مصرف دوزهای زیاد یک آنتاگونیست هیستامین به ویژه مسدودکنندههای بلام میتوان این علائم را برطرف کرد. با توجه به این که این پدیده یک آلرژی نیست مصرف اپی نفرین لازم نیست، مگر اینکه هایپوتانسیون یا انسداد مجاری هوایی رخ داده باشد (بخش Edlow jA: the Deadly Dinner Party. and other ای mideical detective stories yale university press 2002

این بیمار علائم تیپیکال و شاخص ناشی از مسمومیت با هیستامین را نشان میدهد. خوشبختانه هیچ کدام از بیماران میبتلا به این مسمومیت غذایی دچار ادم حنجره و برونکواسپاسم نشدهاند. نوع خاصی از ماهیها در صورتی که به صورت نادرستی آماده شود حاوی مقادیری از هیستامین خواهند بود که این پدیده به علت باکتریهایی است که تبدیل هیستیدین به هیستامین را تقویت میکند. در صورتی که این ماهیها به مقادیر زیاد مصرف شود هیستامین میتواند جذب شده و سبب بروز علائم مذکور شود. این علائم با عنوان

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Generic name	availableas	Generic name	available as	
ANTIHISTAMI	NES (H; BLOCKERS)	Promethazine	Generic, Phenergan	
Azelastine	Generic, Astelin (nasal),	Triprolidine	Generic, Zymine, Tripohist	
D	Optivar (ophthalmic)	H, BLOCKERS		
Brompheniramine	Brovex, Dimetapp, others	See Chapter 62.	The second second	
Buclizine	Bucladin-S Softabs	5-HT AG	ONISTS	
Carbinoxamine	Generic, Histex	Almotriptan	Axert	
Cetirizine	Generic, Zyrtec	Hetriptan	Relpax	
Chlorpheniramine	Generic, Chlor-Trimeton	Frovatriptan	Frova	
Demastine	Generic, Tavist	Naratriptan	Generic, Amerge	
Cyclizine	Generic, Marezine	Rizatriptan	Generic, Maxalt, Maxalt-MLT	
Cyproheptadine	Generic, Periactin	Sumatriptan	Generic, Imitrex	
Desloratadine	Generic, Clarinex	Zolmitriptan	Generic, Zomig	
Dimenhydrinate <sup>†</sup>	Generic, Dramamine	5-HT ANTAGONISTS		
Diphenhydramine	Generic, Benadryl	See Chapter 62.		
Doxylamine	Diclegis (combination	MELATONIN RECEPTOR AGONISTS		
	with pyridoxine,	Ramelteon	Rozarem	
To be well as	Unisom Sleep Tabs	ERGOT AI	KALOIDS	
pinastine	Generic, Hestat	Dihydroergotamine	Generic, Migranal, D.H.E. 45	
exofenadine	Generic, Allegra	Ergonovine	Generic, Ergotrate	
Hydroxyzine	Generic, Vistaril	Ergotamine mixtures (include caf-	Generic, Cafergot	
Cetotifen	Generic, Zaditor	feine)	دار می در بیان ایک بیش	
evocabastine	Livostin	Ergotamine tartrate	Generic, Ergomar	
evocetirizine	Generic, Xyzal	Methylergonovine	Generic, Methergine	
oratadine	Generic, Claritin	ANTIOBESI	TY DRUGS	
Meclizine	Generic, Antivert, Bonine	Orlistat	Alli, Xenical	
Diopatadine	Patanol, Pataday	Lorcaserin	Belviq	
Phenindamine	Nolahist	Phentermine/topiramate	Osymia	

<sup>\*</sup>Several other antihistamines are available only in combination products with, for example, phenylephrine.

Dimenhydrinate is the chlorotheophylline salt of diphenhydramine.

81 -12-2 2 2 2 2 2 2 -	<u>&gt;</u> - • • • • • • • • • • • • • • • • • •	لكالوئيدهاي اركوت المالي	خلاصه: داروها با اثر بر گیرندههای هیستامین و سروتونین، آلکالوئیدهای ارگوت ندگیم
مره وريسيان سميان بدامون	دربرسی دیشی	1	تامینهای ا
خوراکی و تزریقی، طول اثر: ۴ تا ۶ ساعت، سمیت: خواباً اودگی زمانی که در تب یونجه تجویز میگردد، بلوک علایم موسکارینی، هایبوتانسیون ارتواستاتیک، تلاخلات: اثرات فزاینده همراه سایر داروهای خواباًور از جمله الکل، بعضی اثرات مهاری بر	ألرژی های فوری BBL به ویژه تب یونجه، کهیر. کاه به عنوان داروی خوابآور و ضد تهوع، ضد بیماری حرکت به کار میرود.	کاهش و پیشگیری از اثرات هیستامین بر عـضلات صـاف و سلولهای ایمنی، گیرندههای آدرنرژیک ۵ و موسکارینی را نیز مهار میکند. بسیار خوابآور	<ul> <li>ديفن هيدرامين أنتاگونيسم رقابتى / أگونيسم معكوس گيرندههاى H</li> </ul>
خوراکی، طول اثر: ۲۳-۳۲ ساعت. سمیت: خوابالودکی و آریتمی در مسمومیت، تلاخلات: کم کر است که در قالب داروهای خوابآور و بدون نیاز به نسخه به نام	الرژی های فوری IgE به ویژه تب یونجه، کهیر شدت آرامبخش است یک Hبلوک	کاهش یا پیشگیری از اثرات هیستامین بر عضلات صاف و سلولهای ایمنی تش و اتونوم کمتر میباشد. دوکسیلامین، که به ی از حاملکی مصرف میشود. شینه ستریزین میباشند.	<ul> <li>تسل دوم</li> <li>الرؤي هاي فوري عوراي، طول اثر: ۱۳۲۴ ساعت. سميت: خواب الودكي و آريتمي</li> <li>ستريزين</li> <li>ستريزين</li> <li>ساير بلوکكنندههاي نسل اول با 14 كلروفنيزامين داراي اثرات آرامش بخش و اتونوم کمتر مي باشد. دوکسيلامين، که به شدت آراميخش است يک با بلوکر است که در قالب داروهاي خواب آور و بدون نياز به نسخه به نام</li> <li>ساير بلوککنندههاي نسل دوم با 14. بورکاداين و فکسوفناداين، بسيار شبيه ستريزين مي باشند.</li> </ul>
			انتی هیستامین های <sub>4</sub> H • سایمتیدین (فصل ۲۶ را بینید) • ت
خوراکی، داخل بینی، تزریقی، طول اثر؛ ۲ ساعت، سمیت: پاراستزی، سرگیجه، انقیاضات کرونری. تداخلات: اثرات فزاینده با سایر منقبضکنندههای عروقی	میگرن و سردردهای کلاستر	ائىرات كى املاً شىناخته شىدە نىمىباشىد احتمالاً باعث كىاھش رھاسازى پېتيد مرتبط با ئن كىلسى تونين و ادم اطراق عروقى جريان خون مغزى مىشود. اطول اثر ۱۳۶ ساعت)	الجوييستاهاي سرو بويين THTIB-ID  • سوماترييتان اگوتيست نسبي بر سطح گيرندهاي اثـرات كـاملاً شـا  • سوماترييتان ملايد سوماتوترييتان به جز در مورد فارماكوكينتيك (طول اثر ١٠٤٤ ساعت)
خوراکی طول اثر: ۱۱ ساعت سعیت: مردرد، مرگیجه، بیوست	ج <sub>ا</sub> قی	موجب كاهش أشتها مى شود	وركاسرين أگونيستگيرنده عرام-5 HT <sub>2C</sub> عرابده عرابده عرابده عرابده عرب
			41.4-د • تکاسرود فصل ۲۶ را بینید.

		لكالوئيدهاي ارغوت (ادامه)	خلاصه: داروها با اثر بر كيرندههاي هيستامين و سروتونين،الكالوئيدهاي اركوت (ادامه)
فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات	زيرگروه مكانيسم اثر
			ide Dirical of my e Teiring and a my e Teiring and
خوراكس، طول اثر: ١٣٠٣ ساعت. سميت: هيبوتانسيون،	هسيهرتانسيون، سندرم	بسيشكيرى از انسقباض عسروقي و	۱۳۰۰ء کے تان سرین (در بلوک رقابتی گیرنده های ۲۰۲۲ء - ۲۰
	كارسينوئيد مرتبط با تومور	برونكواسپاسم در سندرم كارسينوئيد	ايالان متحده در
	No mingar		دسترس نمیباشد)
			• 3-HT3 (فصل ۲۶ را بيينيد)
			آلكالوئيدهاي ارگوت
	}	7	3(60)
حورا می در ریمی: صول این ۱۰۱۱ ساعت. سمیت: وارواسیاسم طولانی که منجر به گانگرن میشود. اسیاسمهای رحم	میخرن و سردرد مدسم	انتباض عروقي المونيستهاي له را مهار	ارتوامین ایران اولیسی سبی مصوط بر سمح گیرندهای آدرنرژیک ۵ و ۲۰۲۶
		مىكند	
			اختصاصي رحم
خوراكي، تزريقي (متيل اركونوين)، طول اثر: ٢٠ ساعت، سميت:	خونریزی های پس از زایمان،	همچون ارگوتامین	• ارگونوین آگونیست نسبی مخلوط بر سطح
همچون ارگوتامین	سردردهای میگرنی	تا حدى جهت عضلات رحم، التخابي	عرندهاي SHT و أدرنرزيك ٥ م
		and on the	
			Istarion CNS CONS
خوراكي، طول اثر: چندين ساعت. سميت: وضعيت سايكوز	هيچ به طور شايع مورد	توهم، اثرات شبه سايكوز	• ایسزرزیک اسید در دستگاه اعصاب مرکزی (CNS)
طولاني. فلاش بک (flashbacks)	سوءمصرف قرار مي گيرد		دى اتيل أميد (LSD) اگونيست دويامين و $5$ - $4$ و در محيط
			انتاگونیست S-HT2
	c ditt.	3 14 sand, AT) , ye & Structed (sand, VT) Diry	و بروموكر ييتين، يرگوليد: مشتقات ارگوت كه در بيماري ياركينسون (رجوع به فصل ۱۸۸) و يرولاكتينوما (فصل ۱۸۸ كاربرد دارند.

# 14

### پپتیدهای مؤثر بر عروق

### Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

جهت مردی ۴۵ ساله، طی ارزیابیهای دورهای، فشارخون بالا تشخیص داده شده است (۱۶۵/۱۰۰ میلیمتر جیوه). فشارخون مهچنان طی دو ویزیت بالا بوده است. پزشک ابتدا جهت وی همچنان طی دو ویزیت بالا بوده است. پزشک ابتدا جهت وی مرسوم جهت درمان فشارخون بالا میباشد، تجویز نمود. اگرچه با مصرف هیدروکلروتیازید، فشارخون کاهش یافت ولی همچنان در سطح بالا، باقی بماند (۱۴۵/۹۵ میلیمتر جیوه) و وی به کلینیک دانشگاهی فشارخون ارجاع داده شد. ارزیابیها، مؤید آن است که بیمار دچار افزایش فعالت رنین پلاسمایی و غلظت آلدوسترون میباشد. بنابراین انالاپریل، مهارکننده آنزیم

تبدیل کننده آنژیوتانسین جایگزین هیدروکلروتیازید گردید. انالاپریل فشارخون را تا میزان طبیعی کاهش داد، هر چند پس از چند هفته از تجویز دارو، بیمار با شکایت از سرفههای مداوم مراجعه نمود. علاوه بر این علایمی از وجود آنژیوادم نیز وجود داشت. انالاپریل چگونه باعث کاهش فشارخون میشود؟ چرا در مواردی باعث بروز سرفه و آنژیوادم میشود. چه داروهای دیگری جهت مهار ترشح رنین یا سرکوب سیستم رنین دانژیوتانسین با هدف کاهش فشارخون، میتواند مورد استفاده قرار بگیرد که فاقد عوارض انالاپریل باشد؟

### ■ آنژیوتانسین

### بيوسنتز آنژيوتانسين١

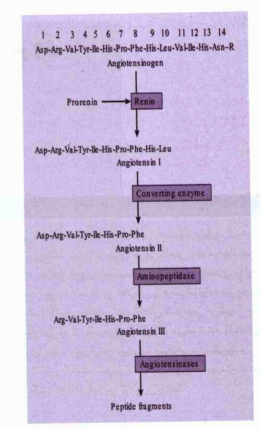
مسیر تشکیل و متابولیسم آنژیوتانسین II در شکل ۱–۱۷ خلاصه شده است. مراحل اصلی این روند عبارتند از: جداشدن آنزیمی آنژیوتانسین I (ANG I) از آنژیوتانسینوژن توسط رنین، تبدیل ANG I به ANG II توسط آنزیم تبدیل کننده و تخریب ANG II توسط چندین پپتیداز.

رنین <sup>۲</sup> رنین یک آنزیم اَسپارتیل پروتثاز ٔ است که به طور اختصاصی پپتیدها در اکثر بافتها جهت ارتباط سلول به سلول به کار گرفته می شوند. همان گونه که در فصول ۶ و ۲۱ ذکر شده است، پپتیدها به عنوان انتقال دهنده نقشهای مهمی در سیتم عصبی خودکار و مرکزی ایفا میکنند. چندین پپتید اثرات مستقیم مهمی بر عضلات صاف اعمال میکنند از عضلات صاف اعمال میکنند از جمله تنگکنندههای عروقی (آنژیوتانسین II، وازوپرسین، اندوتلینها، نوروپپتید ۲ و اوروتنسین) و متسعکنندههای عروقی (برادیکیینین و کینینهای مربوطه، پپتیدهای عروقی (بردیکیینین و کینینهای مربوطه، پپتیدهای ناتریورتیک، پپتید رودهای وازواکتیو، ماده ۲، نوروتنسین، پپتید مرتبط با ژن کلسی تونین و آدرنومدولین) این فصل بر اعمال این پپتیدها بر عضلات صاف متمرکز است.

<sup>1-</sup> Angiotensin

nsin 2- Renin

<sup>3-</sup> Aspartyl protease



شکل ۱-۱۷-ساختار شیمیایی سیستم رنین ـ آنژیوتانسین. ترتیب اسید آمینهها در انتهای آمینی آنژیوتانسینوژن انسان نشان داده شده است. R نمایانگر بقیه مولکول پروتثینی است. جهت اطلاع از مراحل دیگر تشکیل و متابولیسم پبتیدهای آنژیوتانسین به متن مراجعه کنید.

آزادشـدن دکـاپپتید ANG از آنـژیوتانسینوژن را بـه وسیله هیدرولیز، کاتالیز میکند. رنین به صورت یک پـره پـرومولکول سنتز میشود که به پرورنین غیرفعال و سپس بـه رنین فعال تبدیل میگردد. مکانیسم عمل آن هنوز به درستی شناخته نشده است (زیر را ببینید) رنین فعال گلیکوپروتئینی مـتشکل از ۳۴۰ آمینواسید است.

رنین موجود در گردش خون از کلیهها منشأ میگیرد. آنزیمهایی که فعالیت شبه رنین دارند، در چندین بافت خارجی از جمله عروق خونی، رحم، غدد بزاقی و قشر آدرنال حضور دارند اما هیچ نقش فیزیولوژیکی برای این آنزیمها اثبات نشده است. در داخل کلیه، رنین در دستگاه جنب گلومرولی نفرون ساخته و

ذخیره می شود. سلولهای گرانولر تخصص یافته به نام سلولهای جنب گلومرولی، محل سنتز ذخیره و آزادسازی رنین هستند. ماکولادنسا یک قطعه تخصص یافته از نفرون است که با اجزاء عروقی دستگاه جنب گلومرولی ارتباط نزدیک دارد. اجزاء عروقی و لولهای دستگاه جنب گلومرولی از جمله سلولهای جنب گلومرولی از جمله سلولهای جنب گلومرولی توسط نورونهای نورادنرژیک عصبدهی می شوند.

### كنترل ترشح رنين

سرعت ترشح رنین از کلیه شاخص اصلی فعالیت سیستم رنین آنژیوتانسین است. با تحریک دستگاه جنب گلومرولی، فوراً رنین
فعال آزاد میشود. پرورنین ۲، به طور مداوم و اغلب با سرعتی
بیش از رنین فعال آزاد میشود، بنابراین پرورنین، ۹۰-۸۰ درصد
کل رنین موجود در گردش خون را تشکیل میدهد. اهمیت
پرورنین موجود در جریان خون در انتهای این بخش مورد بحث
قرار گرفته است. ترشح رنین فعال توسط فاکتورهای مختلفی از
جمله گیرنده عروقی کلیه، ماکولادنسا، سیستم عصبی سمپاتیک

#### A. ماكولا دنسا

ترشح رنین تا حدودی توسط ماکولادنسا (ساختاری که از لحاظ آناتومیکی به آرتریولهای آوران نزدیک است)، کنترل میشود. اولین گام شامل تشخیص برخی از عملکردهای غلظت NaCl در توبولهای دیستال و نقش آن بر نـاقلین هـمراه  $Na^+/K^+/2Cl$  می باشد. سپس ماکولا دنسا پیامهای تغییر در ترشح رنین را به همراه سلولهای ژوکستا گلومرولی اعمال میکند، به نوعی که نامزدهای بالقوه برای انتقال این پیام شـامل پـروستاگلاندین یک رابطه معکوس بین غلظت NaCl و ترشح رنین وجود دارد.  $PGE_2$  و اکسید نیتریک میباشند که ترشح رنین را تحریک کرده و آدنوزین که آن را مهار میکند. زیـرا مـصرف سـدیم در بسیاری از افراد جامعه بالا بوده، ترشح رنین ناشی از ماکولا دنسا غالباً در سطح پایه قرار میگیرد مگر در مواردی که مصرف سـدیم ناهش یابد.

#### B. بارورسپتورهای کلیه

بارورسپتورهای کلیه یک رابطه معکوس بین فشار سرخرگ کلیوی و ترشح رنین رامیانجیگری میکنند. مکانیسم آن به طور کامل مشخص نشده است اما به نظر میرسد که سلولهای

ژوکستا گلومرولی به کشش حساس بوده و افزایش کشش در آنها سبب کاهش ترشح رنین می شود. این کاهش ترشح ممکن است ناشی از ورود کلسیم به داخل سلول باشد که گاهی به طور متناقض ترشح رنین را مهار میکند. فاکتورهای پاراکرین PGE، اکسیدنیتریک و آدنوزین نیز در کنترل ترشح رنین توسط بارورسپتورها دخالت دارند. در شرایط فشارخون نرمال رنین مترشحه که توسط بارورسپتورها تنظیم می شود، بسیار کم است در شرایط افت فشارخون ترشح رنین افزایش می یابد.

### C. سیستم عصبی سمپاتیک

نوراپینفرین ناشی از تحریک اعصاب سمپاتیک کلیوی، بهطور غیرمستقیم با تحریک ۵- آدرنرژیک بارورسپتور و ماکولا دنسا و بهطور مستقیم با اثر بر سلولها ژوکستا گلومرول موجب افزایش رنین میشود. این مکانیسم از طریق فعال شدن رفلکس سیستم عصبی سمپاتیک ناشی از کاهش حجم و کاهش فشار منجر به فعال شدن سیستم رنین \_ آنژیوتانسین می شود. در انسان، این اثر به واسطه گیرندههای  $-\beta_1$  آدرنرژیک صورت می گیرد.

#### D. اَنژیوتانسین

أنژیوتانسین II از ترشح رنین ممانعت میکند. این مهار ناشی از افزایش فشارخون میباشد که با مکانیسمهای بارورسیتور و ماكولا دنسا كليه و اثر مستقيم پپتيدها بر سلولهاي ژوکستاگلومرول اعمال میشود. مهار مستقیم به واسطه افزایش غلظت +Ca2 داخل سلولی اساس مکانیسم حلقه کوتاه فیدبک منفی را تشکیل میدهد که ترشح رئین را مهار میکند. ممانعت از این فیدبک با داروهای مهار کننده سیستم رنین \_ آنـژیوتانسین (ادامه مطلب را ببینید) منجر به تحریک ترشح رنین می شود.

#### E. مسیرهای پیامرسانی داخل سلولی

آزادسازي رنين توسط سلولهاي ژوكستا گلومرولي تحت كنترل غلظت سه پیامد داخل سلولی cAMP، گوانوزین مونوفسفات حلقوی (cGMP) و \*Ca<sup>2+</sup> سیتوزولیک آزاد قرار دارد (شکل ۱۷-۲). به نظر میرسد cAMP دارای بیشترین اهمیت باشد. اغلب ولى نه هميشه اقداماتي كه باعث افزايش ميزان CAMP مى شود، از جمله فعال شدن أدنيل سيكلاز، مهار CAMP فسفودی استراز، و تجویز آنالوگهای cAMP، باعث افزایش رهاسازی رنین میگردد. به نظر میرسد، در مطالعات تجربی کمبود انتخابی Gsa در سلولهای ژوکستا گلومرولی با کاهش

معنی دار ترشح پایه رنین و در پاسخ به چندین محرک خارجی

افزایش در +Ca2 ناشی از افزایش ورود کلسیم خارج سلولی و حرکت از ذخایر داخل سلولی است، در حالی که افزایش سطح cGMP مى تواند ناشى از فعال شدن گوانيليل سيكلاز محلول باشد. به نظر می رسد GMP و \*Ca2+ ترشح رنین را به طور غیرمستقیم به طور اولیه با تغییر سطح cAmP، تغییر می دهد. cGMP و +Ca<sup>2+</sup> و tCa<sup>2+</sup> و cGMP با اثر غیرمستقیم بر میزان cAMP، آزادسازی رنین را تغییر میدهند.

#### F. تغییر فارماکولوژیک در آزادشدن رنین

آزادسازي رنين توسط عوامل فارماكولوژيك بسيار متنوعي تغيير مىكند. أزادسازى رنين توسط متسعكنندههاى عروقى (هیدرالازین ۱، مینوکسیدیل ۲، نیتروپروساید ۳)، آگونیستهای گیرنده  $\beta$  آدرنـرژیک آنـتاگـونیستهای گیرنده  $\alpha$  آدرنـرژیک، مهارکنندههای فسفودی استراز (تئوفیلین<sup>۴</sup>، میلرینون<sup>۵</sup>، رولیپرام<sup>۶</sup>) و اغلب داروهای مدر و بیحسکنندهها تحریک می شود. این تحریک می تواند توسط مکانیسمهای کنترلی که شرح داده شدند، صورت گیرد. داروهایی که آزادسازی رنین را مهار میکنند در ادامه مطلب مورد بحث قرار می گیرند.

بسیاری از پپتیدها که در این فصل مرور می شوند نیز مى توانند ترشح رنين را تغيير دهند. ترشح رنين با أدرنومدولين برادی کینین و سید وابسته به ژن لکسی تونین مهار شده یا پپتید ناتریورتیک دهلیزی، آندوتلین، ماده P ووازوپرسین مهار می شود.

### آنژیوتانسینوژن<sup>۷</sup>

آنژیوتانسینوژن، سوبسترای پروتئینی در گردشی است که رنین از آن ANG I را از آن جدا می کند. این پروتئین در کبد سنتز می شود. آنژیوتانسینوژن انسانی، گلیکوپروتئینی با وزن مولکولی تقریباً ۵۷/۰۰۰ دالتون است. ۱۴ آمینواسید مـوجود در انـتهای آمینی این مولکول در شکل ۱-۱۷ نشان داده شدهاند. در انسان، غلظت آنژیوتانسینوژن در گردش کمتر از k<sub>m</sub> واکنش رنین به آنژیوتانسینوژن بوده و بنابراین عامل مهمی در تعیین سرعت تشكيل أنثر يوتانسين مى باشد.

تـوليد أنـژيوتانسينوژن تـوسط كـورتيكواسـتروئيدها، استروژنها، هورمونهای تیروئیدی و ANG II افزایش می یابد.

6- Rolipram

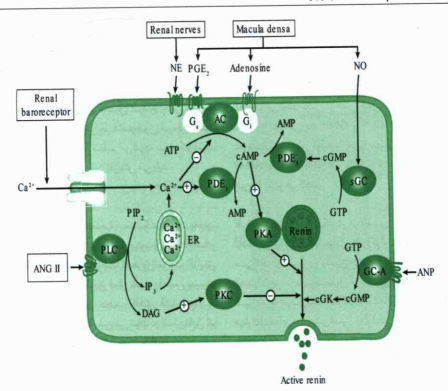
<sup>1-</sup> Hydralazine

<sup>2-</sup> Minoxidil

<sup>3-</sup> Nitroprosside 4- Theophyline

<sup>5-</sup> Milrinone

<sup>7-</sup> Angiotensinogen



شکل ۱۳–۱۷ ورودیهای فیزیولوژیک عمده در سلولهای ژوکستا گلومرولار که رهاسازی رنین را تحت تأثیر قرار میدهند و جفتشدن آنها با DAG = PAG بیامرسانی. eCK = دنیل سیکلاز؛ ANG II = آنژیوتانسین ANG II چپتید ناتریورتیک دهلیزی؛ eCC = پروتئین کیناز G، eAK = ازژیوتانسین IP = اینوزیتول تریفسفات؛ NE = نوراپینفرین؛ NO = نیتریک اکسید، eDE اینوزیتول تریفسفات؛ eNE نوراپینفرین؛ NO = نیتریک اکسید، eDE اینوزیتول تریفسفاد، eNE و وتئین کیناز AN = و استفولیپاز eSC ، C اینلیل سیکلاز محلول.

این مقدار حین حاملگی و در زنانی که قـرصهای ضـدبارداری خوراکی محتوی استروژن مصرف میکنند نیز بالا میرود. تصور میشود افزایش غلظت اَنـژیوتانسینوژن پـلاسما در فشـارخـون بالایی که در این شرایط رخ میدهد، دخیل باشد.

#### أنژيوتانسين ١

گرچه I ANG، حاوی توالیهای پپتیدی ضروری برای تمام اعصال سیستم رنین ـ آنریوتانسین است، اما فاقد فعالیت بیولوژیک بوده یا فعالیت آن اندک است، ANG I باید توسط آنزیم تبدیلکننده (شکل ۱–۱۷) به ANG II تبدیل گردد (شکل ۱–۱۷) هـمچنین آنـژیوتانسین I مـمکن است تحت تأثیر آمینوپپتیدازهای پلاسمایی یا بافتی قرار گرفته و آنژیوتانسین I را به وجود آورد که به نوبه خود توسط آنزیم تبدیلکننده به

آنژیوتانسین II (که معمولاً به عنوان آنـژیوتانسین III شـناخته میشود) تبدیل میگردد.

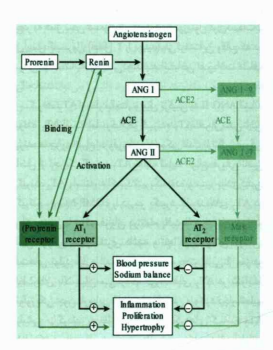
### آنزیم تبدیلکننده (ACE، پپتیدیل دی پپتیداز، کینیاز II)

آنزیم تبدیل کننده یک دی پپتیدیل کربوکسی پپتیداز ۱ با دو جایگاه فعال است که جداشدن دی پپتیدها از انتهای کربوکسیل برخی پپتیدها را کاتالیز می نماید. مهمترین سوبستراهای آن، ANG I (که آن را که آن را به ANG II تبدیل می کند) و برادی کینین (که آن را غیرفعال می نماید) می باشند (کینین را در ادامه ببینید). همچنین این آنزیم انکفالینها و ماده P را نیز تجزیه می کند اما اهمیت فیزیولوژیک آن مشخص نشده است. عمل آنزیم تبدیل کننده

<sup>1-</sup> Dipeptidyl carboxypeptidase

توسط ریشه پنولتیمات پرولیل ٔ بر سوبسترا مهار می شود و بنابراین ANG II توسط آنزیم تبدیل کننده هیدرولیز نمی شود. آنزیم تبدیل کننده به طور گسترده در بدن توزیع شده است. در اکثر بافتها، آنزیم تبدیل کننده بر سطح مجرائی سلولهای اندوتلیال عروقی واقع است و بنابراین در ارتباط نزدیک با گردش خون می باشد.

اخیراً همولوگ آنزیم تبدیل کننده به عنوان ACE2 نیز کشف شده است، که در سلولهای اندوتلیال عروقی کلیه، قلب و بیضه به میزان فراوان بیان می شود. ACE2 برخلاف آنزیم تبدیل کننده، تنها یک جایگاه فعال داشته و به عنوان یک کربوکسی پیتیداز عمل می کند (نه یک دی پیتیدیل کربوکسیل پیتیداز). این آنزیم، یک اسید آمینه از انتهای کربوکسیل آنژیوتانسین I برداشته و ۹–۱ ANG را تشکیل می دهد (شکل آنژیوتانسین I برداشته و ۹–۱ ANG را تشکیل می دهد (شکل ۱۷–۳ ANG می غیر فعال بوده اما توسط ACE به ۷–۱ ANG بدیل می شود. ۸CE2 همچنین توسط ANG II بدیل می شود. ۷–۱ ANG که فعالیت متسع کنندگی عروقی داشته، می شود. ۷–۱ ANG که فعالیت متسع کنندگی عروقی داشته، احتمالاً به واسطه گیرنده های یتیم جفت شونده با نوکلئوتیدهای عروقی ۱ همرومریک (گیرنده AMS) و ممکن است با فعالیت تنگ کنندگی عروقی عروقی عروقی این جهت با



شکل ۳–۱۷. سیستم رنین آنژیوتانسین (مشکی) و مسیری که اخیراً کشف شده شامل گیرندههای پرورئین (فرمز) و ۷-۱ ANG (آبی).

آنزیم تبدیل کننده تفاوت دارد که برادی کینین را هیدرولیز نکرده و توسط مهارکنندههای آنزیم تبدیل کننده (ادامه مطلب را ببینید) نیز مهار نمی شود. بنابراین آنزیم ACE2 بیشتر یک آنژیوتانسیناز به نظر می رسد تا یک آنزیم تبدیل کننده.

### أنژيوتانسيناز

ANG II که نیمه عمر پلاسمایی آن ۶۰–۱۵ ثانیه است، به سرعت توسط پپتیدازهای مختلفی که مجموعاً آنژیوتانسیناز خوانده می شوند، از گردش خون پاک می شود. این عمل طی عبور از اکثر بسترهای عروقی (به جز ریه) صورت می گیرد. اکثر متابولیتهای ANG II از نظر بیولوژیک غیرفعالند اما محصول ابتدایی عمل آمینوپپتیدازها، آنژیوتانسین II، فعالیت بیولوژیک قابل ملاحظهای در خود حفظ کرده است.

### اعمال آنژیوتانسین II

آنژیوتانسین II، از طریق گیرندههایی که در ذیل شرح داده می شوند، اثرات مهمی بر عضله صاف عروقی، قشر آدرنال، کلیه، قلب و مغز اعمال می کند. سیستم رنین ـ آنـژیوتانسین با این اعمال، نقشی کلیدی در تنظیم تعادل مایع و الکترولیت بدن و نیز فشارخون شریانی ایفا می کند. فعالیت بیش از حد سیستم رنین ـ آنژیوتانسین می تواند به فشارخون بالا و اختلالات هومئوستاز مایع و الکترولیت بدن بیانجامد.

### فشارخون

IMAR، یک عامل تنگکننده بسیار قوی است (هر مول آن تقریباً ۴۰ بار قوی تر از نوراپینفرین است). پاسخ انقباض عروقی به IT ANG II وریدی شروع سریعی داشته (۱۵–۱۰ ثانیه) و طی انفوزیونهای طولانی مدت پایدار میماند. بخش اعظم این پاسخ به علت انقباض مستقیم عضله صاف عروقی (به خصوص شریانچهای) است. به علاوه، آنژیوتانسین II می تواند با اعمال خود بر مغز و سیستم عصبی خودکار نیز فشارخون را بالا ببرد. پاسخ افزایش فشارخون به آنژیوتانسین معمولاً با یک برادی کاردی ناچیز همراه است زیرا این پپتید بر مغز اثر گذاشته و کنترل ضربان قلب توسط رفلکس بارورسپتوری را در فشاری بالاتر تنظیم می نماید.

آنژیوتانسین II همچنین با سیستم عصبی خودکار نیز تداخل میکند. این ماده عقدههای خودکار را تحریک کرده و رهاسازی

<sup>1-</sup> Penultimate prolyl

اپینفرین و نوراپینفرین از مدولای آدرنال را افزایش میدهد و (از همه مهمتر) با اثر بر پایانههای عصبی آدرنرژیک، انتقال سمپاتیکی را تسهیل مینماید. اثر اخیر، هم افزایش آزادسازی و هم کاهش برداشت مجدد نوراپینفرین را در بر میگیرد. همچنین ANG II یک اثر اینوتروپیک مثبت بر قلب اعمال میکند که اهمیت کمتری دارد.

### قشر آدرنال وكليه

آنژیوتانسین II مستقیماً بر ناحیه گلومرولی قشر آدرنال اثر کرده، سنتز و آزاد شدن آلدوسترون را تحریک مینماید. ANG II همچنین در غلظتهای بالاتر سنتز گلوکوکورتیکوئیدها را نیز تحریک میکند. آنژیوتانسین II بر کلیه تأثیر گذاشته و سبب تنگی عروق کلیوی، افزایش بازجذب سدیم از لوله نزدیک و مهار ترشح رنین میگردد.

#### سيستم عصبي مركزي

ANG II علاوه بر اثرات مرکزی خود بر فشارخون، با تأثیر بر سیستم عصبی مرکزی باعث تحریک تشنگی (اثر دیپسوژنیک $^{\prime}$ ) و افزایش ترشح وازوپرسین و آدرنوکورتیکوتروپیک هـورمون (ACTH) مـیشود. اهـمیت فیزیولوژیک اثرات ANG II بر نوشیدن و ترشح هورمونهای هیپوفیزی مشخص نشده است.

#### رشد سلولي

ANG II میتوژن محسوب میشود و ممکن است سبب هیپرتروفی قلبی ـ عروقی محسوب میشود و ممکن است سبب هیپرتروفی قلبی ـ عروقی گردد. هم چنین آنژیوتانسین II، اثرات مختلف مهمی بر اندوتلیوم عروقی اعمال میکند. در واقع، بیشفعالی سیستم رنین ـ عروقی اعمال میکند. در واقع، بیشفعالی سیستم رنین ناشی از افزایش فشارخون میباشد. در حال حاضر شواهد قابل توجهی حاکی از آنند که مهارکنندههای ACE و آنتاگونیستهای گیرنده آنـژیوتانسین II (ادامـه مـطلب را ببینید)، تغییرات ریختشناسی (بازسازی) که به دنبال انفارکتوس میوکارد رخ داده و به نارسایی قلبی میانجامد، را کند کرده یا از آن ممانعت میکنند. تحریک رشد عروقی و قلبی توسط II ANG با واسطهٔ سایر مسیرها که احتمالاً تیروزین کینازهای گیرندهای و غیر گیرندهای نظیر تیروزین کیناز جانوس Jak2 هستند، صورت میپذیرد و رونویسی برخی ژنهای خاص افزایش مییابد (فصل ۲ را ببینید).

### گیرندههای آنژیوتانسین و مکانیسمهای عمل

گیرندههای آنژیوتانسین II به طور گسترده در بدن پراکنده شدهاند. این گیرندهها نیز مانند گیرندههای سایر هورمونهای پپتیدی، در غشأ پلاسمایی سلولهای هدف واقعند. این مسئله اجازه می دهد که اعمال مختلف ANG II، شروع سریعی داشته باشند. دو نوع گیرنده ANG II متمایز به نامهای AT, مناسایی شدهاند که از نظر میل ترکیبی آنتاگونیستها  $AT_2$ نسبت به أنها و حساسيت به عوامل احياكننده سولفيدريل متفاوتند. گیرندههای AT<sub>1</sub> میل ترکیبی بالایی برای لوزارتان به عنوان داروی مهار کننده و میل ترکیبی پایینی برای PD123177 (یک آنتاگونیست غیرپپتیدی تحقیقاتی) دارند، در حالی که گیرنده های AT<sub>2</sub> برعکسند. ANG II و سارالازین (ادامه مطلب را ببینید) به طور یکسان به هر دو نوع متصل می شوند. نسبت این دو نوع گیرنده در بافتهای مختلف متفاوت است به عنوان مثال گیرندههای AT<sub>1</sub> در عضلات صاف عروقی غالبند. اغلب اعمال شناخته شده ANG II به واسطه گیرنده AT, که گیرندهای جفت شده با پروتئین Gq است) صورت میپذیرد. اتصال ANG II به گیرندههای AT<sub>1</sub> عضلات صاف عروقی منجر به فعال شدن فسفولیپاز C و تولید اینوزیتول تری فسفات و دى آسيل گليسرول (فصل ۲ را ببينيد) مى گردد. اين وقايع كه در عرض چند ثانیه رخ میدهند به انقباض عضلات صاف

گیرنده  $AT_2$  از نظر ساختار و میل ترکیبی به AT مشابه گیرنده  $AT_1$  است. اما برخلاف گیرنده  $AT_1$  فعال شدن این گیرنده منجر به اتساع عروقی شده و ممکن است با تنگی عروقی حاصل از تحریک گیرنده  $AT_1$  مقابله نماید. اتساع عروقی ناشی حاصل از تحریک گیرنده  $AT_2$  مقابله نماید. اتساع عروقی ناشی از گیرنده  $AT_2$  وابسته به اکسید نتیریک بوده و مسیر برادی کینین  $AT_2$  دوران جنینی با تراکم فراوان در تمام بافتها موجودند، اما در بالغین فراوانی بسیار کمتری داشته و تنها در مدولای آدرنال، بالغین فراوانی تسیار کمتری داشته و تنها در مدولای آدرنال، غلظتهای تولید مثلی، اندوتلیوم عروقی و بخشهایی از مغز در غلظتهای بالا بیان می گردند. گیرندههای  $AT_2$  در شرایط غلظتهای بالا بیان می گردند. گیرندههای  $AT_2$  در شرایط افزایشی می گردند. به نظر می رسد عملکردهای گیرنده  $AT_2$  شامل تکامل بافتهای جنینی، مهار رشد و تکثیر، تمایز سلولی، آپوپتوز و اتساع عروقی باشد.

### مهار سیستم رنین ـ آنژیوتانسین

با توجه به نقش مهم سیستم رنین ـ آنژیوتانسین در بیماریهای قلبی ـ عروقی، تلاشهای قابل توجهی جهت تولید داروهایی که این سیستم را مهار میکنند، صورت پذیرفته است. در حال حاضر داروهای بسیار متنوعی در دسترسند که تشکیل ANG II یا اعمال آن را مسدود می نمایند. برخی از این داروها ترشح رنین، را مسدود میکنند اما اغلب تبدیل ANG II به ANG را مهار میکنند، گیرندههای آنژیوتانسین  $AT_1$  را مسدود میکنند و یا عمل آنزیمی رنین را مهار میکنند.

#### داروهایی که از ترشح رنین ممانعت میکنند

داروهای متعددی که با سیستم عصبی سمپاتیک تداخل می کنند، ترشح رئین را مهار می نمایند. پروپرانولول و سایر داروهای مسدودکننده گیرندههای  $\beta$  آدرنرژیک است که از طریق مسدودکردن گیرندههای  $\beta$  داخل و خارج کلیوی عمل می کنند که در کنترل عصبی ترشح رئین دخیلند.

مهارکنندههای آنزیم تبدیلکننده آنژیوتانسین در حال حاضر، دسته مهمی از داروهای مهارکننده کحوراکی که علیه جایگاه فعال ACE عمل میکنند، به طور گسترده مورد استفاده قرار گرفتهاند. کاپتوپریل و انالاپریل نمونههایی از مهارکنندههای ACE موجودند. این داروها از نظر ساختار و فارماکوکینتیک متفاوتند اما در کاربرد بالینی میتوانند به جای یکدیگر مورد استفاده قرار بگیرند. مهارکنندههای ACE بدون افزایش ضربان قلب مقاومت عروقی سیستمیک را کاهش داده و نیز سبب افزایش ناتریورز (دفع سدیم ادراری) میگردند. همان گونه که در فصول ۱۱ و ۱۳ شرح داده شده است، این داروها در درمان فشارخون بالا، کاهش مرگ و میر و ناتوانی در نارسایی قلبی و اختلال عملکرد بطن چپ پس از انفارکتوس میوکارد و تأخیر در پیشرفت نفروپاتی دیابتی مؤثرند.

مهارکنندههای ACE نه تنها تبدیل ANG II به ANG II را مهار میکنند بلکه تخریب مواد دیگر از جمله برادی کینین، ماده P و انکفالینها را نیز بلوک مینمایند. مهار متابولیسم برادی کینین توسط مهارکنندههای ACE، نقش مهمی در افت فشارخون ایفا کرده (شکل ۱۵–۱۱ را ببینید) و مسئول بروز برخی از عوارض جانبی آنها از جمله سرفه و آنژیوادم است. با توجه به اینکه این داروها سبب آسیب به کلیه به جنین می شوند لذا مصرف آنها در حاملگی ممنوع می باشد.

### مسدودكنندههاى كيرنده أنزيوتانسين

آنـتاگونیستهای پپتیدی ANGII تـنها بـه مـنظور استفاده تحقیقاتی در دسترس هستند. اما بلوکرهای غیریبتیدی گیرنده ARBs) ANGII) بسیار مورد توجه قرار گرفتهاند، لوزارتان و والزارتان و چند داروی دیگر از لحاظ خوراکی فعال و قدرتمند بوده و آنـتاگونیستهای رقابتی گیرنده AT<sub>1</sub> آنـژیوتانسین می باشند. کارایی این داروها در فشارخون بالا مشابه مهارکنندههای ACE است اما بروز سرفه با مصرف آنها پایین تر است. ARBها نيز مانند مهاركنندههاي ACE پيشرفت نفروپاتي دیابتی را کند مینمایند. گزارش شده است که والزارتان میزان بروز دیابت در بیماران مبتلا به نقص در تحمل گلوکز را کاهش میدهند. این آنتاگونیستها در درمان نارسایی قلبی نیز مؤثر بوده و در صورت عدم تحمل مهارکنندههای ACE به خوبی برای آنها محسوب می شوند. به طور کلی این داروها خوب تحمل می شوند اما در بیماران مبتلا به بیماری کلیوی غیر دیابتی و نیز در حاملگی نباید تجویز شوند. به علاوه برخی از ARBs ممکن است سبب بروز سندرمی به نام انتروپاتی شبه اسپور<sup>۳</sup> شوند.

سندرم مارفان (marfan syndrome) یک اختلال از بافت همبندی است که با بیماریهای آئورت و سایر ناهنجاریها شامل افزایش فاکتور رشد  $\beta$ -(TGF) هـمراه است. ANG II سطح TGF- $\beta$  را افزایش میدهد. علت مفید بودن مسدود شدن سیستم رنین \_ آنژیوتانسین در این سندرم هـم هـمین مطلب میباشد. نتایج اولیه در این رابطه از داروی لوزارتان به دست آمده و کارآزمائیهای بالینی همچنان ادامه دارد.

ARBهای موجود برای گیرنده  $AT_1$  انتخابی هستند. از آنجایی که، درمان طولانی مدت با این داروها ترشح رنین را مهار کرده و سبب افزایش سطح ANG II در گردش می شود، ممکن است تحریک گیرندههای  $AT_2$  نیز افزایش یابد. این مسئله ممکن است از این نظر اهمیت داشته باشد که شواهد اخیر حاکی از آنند که فعال شدن گیرنده  $AT_2$  سبب اتساع عروقی و اثرات سودمند دیگر می شود. آنتاگونیستهای گیرنده  $AT_2$  مانند PD123177 جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند اما هیچ یک در حال حاضر کاربرد بالینی ندارند. آگونیست انتخابی  $AT_2$  می میشارخون سبب کاهش ترکیب  $AT_3$  در حیوانات مبتلا به فشارخون، سبب کاهش فشارخون شده و ممکن است در افراد مبتلا به فشارخون مفید باشد. فواید بالینی ATها مشابه مهارکنندههای ATها است و هیچ یک از این دو گروه مزیت چشمگیری بر دیگری ندارند.

<sup>1-</sup> Captopril

<sup>2-</sup> Enalapril

<sup>3-</sup> sprue like entropathy

### مهارکنندههای رنین

تجزیه آنژیوتانسینوژن توسط رنین (شکلهای ۱۷–۱۷ و ۳–۱۷) مرحله محدودکننده سرعت در تشکیل ANG II میباشد و بنابر این هدفی منطقی جهت مهار سیستم رنین ـ آنژیوتانسین محسوب میشود. داروهایی که رنین را مهار میکنند، سالهاست دردسترس قرار دارند اما بهعلت قدرت و فراهمی زیستی کم و نیز مدت عمل کوتاه محدود شدهاند بااینوجود، اخیراً دسته جدیدی از داروهای مهارکننده غیرپتیدی خوراکی با وزن مولکولی پایین، به وجود آمدهاند. مهارکننده خوراکی در دسترس هستند.

آلیسکیرین ، پیشرفته ترین داروی این دسته است و اولین دارویی است که برای فشارخون تجویز می شود. آلیسکیرین در افراد سالم سبب کاهش وابسته به مقدار فعالیت رنین پلاسمایی و غلظت ANG I و ANG آ و آلدوسترون می گردد. آلیسکیرین، در مبتلایان به فشارخون اغلب کسانی که سطوح رنین پلاسمایی افزایش یافته دارند، فعالیت رنین پلاسما را سرکوب کرده و سبب کاهش وابسته به مقدار فشارخون می گردد. این عمل مشابه اثر مسهارکنندههای ACE و ARBs می باشد. امنیت و قابل تحمل بودن آلیسکیرین به نظر می رسد با آنتاگونیستهای تحمل بودن آلیسکیرین در حاملگی منع مصرف دارد.

مهار سیستم رنین ـ آنژیوتانسین توسط مهارکنندههای ARBs یا ARBs، احتمالاً ناکامل میباشد، چرا که دارو فیدبک منفی عمل ANG II بر رهاسازی رنین را قطع کرده و در نتیجه فعالیت رنین پلاسما را افزایش میدهد. سایر داروهای ضد فشارخون، به ویژه هیدروکلروتیازید و سایر دیورتیکها نیز میزان فعالیت رنین را افزایش میدهند. آلیسکیرین، نه تنها سطح پایه فعالیت رنین پلاسمایی را افراد مبتلا به فشارخون کاهش میدهد، بلکه با ممانعت از اثر افزایشی داروهای مهارکننده ARBs ،ACE و دیورتیکها، دارای اثرات ضد فشارخون مؤثرتر میباشد. به همین دلیل آلیسکیرین در ترکیب با مهارکننده ARB یا ARB به کار میرود. اما به هر حال چنین اثرات دوگانه گاهی خیلی مفید به نظر نمیرسد و حتی ممکن است با عوارض جانبی شامل هایپوکالمی است اگرچه این نکته بسیار مورد بحث است.

### گیرندههای پرورنین

طی سالیان، پرورنین به عنوان پیشساز غیرفعال رنین در نظر گرفته میشده است که به خودی خود هیچ اثری نداشته است. بنابراین مشاهدهای که در بالا و در بخش میزان بالای رنین و پروتئین موجود در جریان خون به آن اشاره شد، بسیار شگفتآور بوده است. در حال حاضر، گیرندههای که ترجیحاً به پرورنین

(Prorenin) متصل می شود، شناسایی شده است. از آنجایی که این گیرنده همچنین به رنین فعال نیز متصل می شود، از این گیرنده با عنوان (پیش) رنین  $^{\gamma}$  یاد می شود.

این گیرنده، یک پروتئین ۳۵۰ آمینواسیدی با یک رشته داخل غشایی میباشد. اتصال پرورنین به گیرنده، باعث تغییر شكل گيرنده و فعال شدن أن مي شود. طي اتصال، فعاليت کاتالیتیک رنین فعال نیز افزایش می یابد. رنین و پرورنین فعال، طی برهمکنش با آنژیوتانسینوژن موجود در جریان خون موجب پیدایش آنژیوتانسین میشوند (شکل ۳-۱۷)، هر چند اتصال پرورنین به گیرنده مسیرهای پیامرسانی داخل سلولی متفاوتی را برحسب نوع سلول فعال می کنند. به عنوان مثال، در سلول عضله صاف عروق و مزانژیال، اتصال پرورنین باعث فعال شدن MAP کیناز و بیان مولکولهای پروفیبریک میشود. بنابراین افزایش میزان پرورنین (مانند آنچه به عنوان مثال در دیابت شیرین روی میدهد)، قادر است از طریق هر دو مسیر وابسته به آنژیوتانسین و مستقل از آنژیوتانسین، باعث بروز عوارض جانبی متنوعی گردد. تحقیقات اخیر نشان داده که پرورنین به طور کارکردی به بخش حفره دار ATP6ap2) ATPase) متصل شده و در مسير پیامرسانی Wnt (مستقل از رنین) درگیر در بیولوژی سلولهای بنیادی، جنینی و سرطان نقش دارد.

فعال فرم متصل به گیرنده رنین و پرورنین توسط آلیسکیرین مهار میشود. پپتید صناعی که پپتید ناحیه هندل (HRP) (Handle region Peptide) نامیده میشود. متشکل از توالی آمینواسیدهای مسئول کنترل قطعاتی از پرورنین میباشند که با اتصال پرورنین به گیرندههای خود رقابت میکنند. HRP در کلیه رتهای مبتلا به دیابت بسیار سودمند بوده و در حال حاضر توجه روزافزونی به جهت ساخت آنتاگونیستهای غیررقابتی گیرنده پرورنین وجود دارد.

این گیرنده جدید می تواند در بیماری های قلبی و عروقی و سایر بیماری ها مهم باشد، اما در حال حاضر نقش آن در پاتولوژی انسان روشن نیست.

### ■ کینینها

### بيوسنتز كينينها

کینینها $^{7}$ ، پپتیدهای متسع کننده عروقی قدرتمندی هستند که از عصل آنزیههای چون کالیکرئینها $^{7}$  یا کینینوژنازها $^{0}$  بر

<sup>2- (</sup>Pro) renin 4- Kallikreins

 <sup>1-</sup> Aliskiren
 3- Kinin

<sup>5-</sup> Kininogenases

Activated blood coagulation factor XII

Plasma Plasma kallikrein

Plasma kallikrein

HMW kininogen Bradykinin

Aminopeptidases I and II

LMW kininogen Kallidin

Tissue kallikreins

شكل ۴-۱۷. سیستم كالیكرثین ـ كینین، كینیناز II مشابه آنزیم تبدیلكننده پبتیدیل دیپبتیداز (ACE) است.

پلاسمایی شناسایی شدهاند. کینیناز I که غالباً در کبد سنتز می شود که کربوکسی پپتیداز است که باقیمانده آرژینین از انتهای کربوکسیلی آزاد میکند. کینیناز II که در پلاسما و سلول اندوتلیال عروق حضور داشته که به عنوان آنزیم مبدل آنژیوتانسین II شناخته می شود. کینیناز II، کینین را توسط شکستن انتهای کربوکسی پپتیدی فنیل آلانین ـ آرژنینی غیرفعال میکند. همچون آنژیوتانسین I، برادی کینین تقریباً در طول عبور جریان خون از ریهها کاملاً هیدرولیز می شود.

### اثرات فیزیولوژیک و پاتولوژیک کینینها

اثرات کینینها بر دستگاه قلبی ـ عروقی از جمله قلب، کلیه، روده، اثرات کینینها در چندین بستر عروقی از جمله قلب، کلیه، روده، عضله اسکلتی و کبد سبب اتساع عروقی بارز می شود. از این نظر هر مول از کینینها حدوداً ۱۰ مرتبه قوی تر از هیستامین میباشد. اتساع عروقی ممکن است حاصل اثر مهاری مستقیم کینینها بر عضله صاف شریانچهها یا به واسطه آزادشدن اکسید نیتریک یا پروستاگلاندینهای متسعکننده عروقی چون PGE و PGE روی دهد. بالعکس، اثر غالب کینینها بر وریدها، انقباضی

سوبستراهای پروتئینی به نام کینینوژنها حاصل میشوند. سیستم کالیکرئین ـ کینین چندین ویژگی مشترک با سیستم رنین ـ آنژیوتانسین دارد.

### كاليكرئينها

کالیکرئین سرین پروتئازهایی هستند که در پلاسما (پلاسما کالیکرئین) و چندارگان (کالیکرئین بافتی) نظیر کلیهها، پانکراس، روده، غدد غرق و غدد بزاقی موجودند. این دو گروه به صورت زایموژن ترشح شده و توسط تقسیم پروتئولیتیک فعال میشوند. پرهکالیکرئین پلاسمایی توسط فاکتور XII انعقادی (FXIIa) فعال میشوند. این دو گروه از کالیکرئینها در ساختار ژنی، فعال میشوند. این دو گروه از کالیکرئینها در ساختار ژنی، کالیکرئینها میتوانند پرورنین را به رنین فعال تبدیل کنند اما عملکرد فیزیولوژیک آن مشخص نیست.

#### كينينوژنها

کینینوژنها (پیشساز کینینها و سوبسترای کالیکرئینها) در پلاسما، لنف و مایع بینایی حضور دارند. ۲ کینینوژن در پلاسما شناسایی شدهاند: یک فرم با وزن مولکولی پایین (کینینوژن لالسلا) و فرم دیگر با وزن مولکولی بالا (کینینوژن لالسلا) حدود ۲۰–۱۵٪ کل کینینوژن پلاسمایی به فرم HMW است. تصور میشود کینینوژن، WML از جدار مویرگ عبور کرده و به عنوان سوبسترای کالیکرئینهای بافتی عمل کند در حالی که کینینوژن HMW محدود به جریان خون بوده و سوبسترای کالیکرئین پلاسمایی است.

### تشكيل كينينها در يلاسما و بافتها

مسیر تشکیل و متابولیسم کینینها در شکل ۴-۱۷ نشان داده شده است. دو کینین اصلی در انسان شامل برادی کینین و لیز برادی کینین از برادی کینین از کینینوژن با وزن مولکولی بالا (HMW) و توسط کالیکرئین پلاسمایی شکل می گیرد. در حالی که کالیرین از کینینوژن با وزن مولکولی پایین (LMW) و توسط کالیکرئین پلاسمایی ساخته می شود. کالیکرئین توسط آرژنین آمینوپپتیداز به برادی کینین تبدیل می شود. دو نوع کینین در پلاسما حضور دارند در حالی که لیز برادی کینین به سرعت تبدیل می شود. دو نوع کینین فرم ادراری آن است. کینین به سرعت متابولیزه شده (نیمه عمر کمتر از ۱۵ ثانیه) توسط اگزوپپتیداز و اندوپپتیداز که معمولاً به عنوان کینیناز شناخته می شود. دو کینیناز شادوپپتیداز که معمولاً به عنوان کینیناز شناخته می شود. دو کینیناز

است که این انقباض نیز ممکن است حاصل تحریک مستقیم عضله صاف وریدی یا آزادشدن پروستاگلاندینهای تنگکننده وریدی چون  $PGF_{2}\alpha$  باشد. همچنین، کینینها سبب انقباض اکثر عضلات صاف احشایی نیز میشوند.

كينينها با تزريق داخل وريدى سبب افت سريع اما مختصر فشارخون می شوند که به علت اثر متسع کنندگی آن ها بر شریانچههاست. انفوزیونهای داخل وریدی پپتید، نمی تواند سبب کاهش پایدار فشارخون گردد. تنها با افزایش پیشرونده سرعت انفوزيون مى توان افت فشارخون طولاني مدت ايجاد کرد. برگشتپذیری سریع افت فشارخون ناشی از کینینها، عمدتاً به دلیل افزایش رفلکسی ضربان قلب، قدرت انقباضی میوکارد و برون ده قلبی است. در بعضی گونهها، برادی کینین سبب تغییر دو مرحلهای در فشارخون می شود (ابتدا افت فشارخون و سپس افزایش آن تا حد بالاتر از فشار پیش از تزریق). افزایش فشارخون ممكن است ناشى از فعال شدن رفلكسى سيستم عصبى سمپاتیک باشد، اما تحت بعضی شرایط، برادی کینین می تواند مستقيماً كاتكولامينها را از مدولاي آدرنال رها كرده و عقدههاي سمپاتیک را نیز تحریک نماید. با تزریق برادی کینین به داخل سيستم عصبي مركزي، فشارخون افزايش مي يابد اما اهميت فیزیولوژیک این اثر روشن نیست چرا که امکان عبور کینینها از سد خونی مغزی وجود ندارد (هر چند، برادی کینین می تواند نفوذپذیری سد خونی ـ مغزی را نسبت به بعضی از مواد دیگر افزایش دهد.) کینینها اثر پایداری بر پایانههای عصبی سمپاتیک و پاراسمپاتیک ندارند.

اتساع شریانچهای حاصل از کینینها سبب افزایش فشار و جریان خون در بستر مویرگها و بنابراین نشت مایع از خون به بافتها می شود. این اثر ممکن است با افزایش نفوذپذیری مویرگی حاصل از انقباض سلولهای اندوتلیال و پهنشدن اتصالات بین سلولی و نیز با افزایش فشار وریدی ثانویه به تنگشدن وریدها، تسهیل شود. در نتیجه تمام این تغییرات، آب و مواد محلول از خون به مایع خارج سلولی رفته، جریان لنف افزایش می یابد و ممکن است ادم حاصل شود.

نقش کینینهای درونزا در تنظیم فشارخون چندان آشکار نمی باشد. به نظر نمی رسد این مواد در تنظیم فشارخون در وضعیت استراحت تأثیری داشته باشند، ولی در کاهش فشارخون پس از فعالیت نقش دارند.

ا ثرات کینینها بر غدد درون ریز و برون ریز همان گونه که قبلاً نیز ذکر شد، پره کالیکرئینها و کالیکرئینها در

چندین غده از جمله پانکراس، کلیه، روده، غدد بزاقی و عرق حضور داشته و می توانند به داخل مایع ترشحی این غدد رها شوند. عملکرد این آنزیمها در این بافتها مشخص نشده است. از آن جا که کینینها اثرات بارزی بر عضلات صاف دارند، ممکن است تونوسیته مجاری بزاقی و پانکراسی را نیز تنظیم کرده و به تنظیم حرکت دستگاه گوارش نیز کمک نمایند. همچنین به عنوان مدولاتور موضعی جریان خون نیز عمل می کنند. کینینها بر انتقال آب، الکترولیتها، گلوکز و اسیدهای آمینه از خلال سلولهای اپی تلیال تأثیر گذاشته و ممکن است انتقال این مواد در دستگاه گوارش و کلیه را تنظیم نمایند. در نهایت، کالیکرئینها ممکن است در فعال شدن فیزیولوژیک پروهورمونهای متعدد از جمله پروانسولین و پرورنین ایفای نقش نمایند.

### نقش کینینها در التهاب و درد

از مدتها پیش آشکار شده است که برادی کینین عامل ایجاد چهار علامت کلاسیک التهابی ـ قرمزی، گرمشدن موضعی، تورم و درد میباشد. کینینها، به سرعت پس از آسیب بافتی تولید میشوند و در ایجاد و دوام فرآیندهای التهابی نقش محوری

کینینها در صورت تزریق به قاعده یک تاول یا تزریق داخل پوستی، مواد ایجادکننده درد قدرتمندی هستند. آنها با تحریک آورانهای درد در پوست و احشا سبب ایجاد درد میشوند.

### نقش در آنژیوادم ارثی

آنژیوادم ارثی یک اختلال اتوزومی غالب است که ناشی از نقص عملکرد یا کمبود مهارکننده استراز C1-INH) C1)، مهمترین مهارکننده پروتئاز سیستم کمپلمان، انعقاد و سیستم کالیکرئین - کینین میباشد. نقص C1-INH سبب فعال شدن کالیکرئین و افزایش تشکیل برادی کینین شده که نفوذپذیری عروق و سایر فعالیتها را افزایش داده و اپیزودهای بروز آنژیوادما را در سیستم تنفسی، گوارشی، تناسلی و انتهای عروق افزایش میدهد. آنژیوادم ارثی توسط داروهایی که مهار تشکیل برادی کینین را مهار میکنند، درمان میشود (ادامه را ببینید).

#### ساير اثرات

شواهدی بر نقش محافظتی و مفید برادی کینین در بعضی بیماریهای قلبی ـ عروقی خاص و آسیبهای ناشی از حملات مغزی ایسکمیک، وجود دارد. از سوی دیگر در بعضی سرطانها و بیماریهای دستگاه اعصاب مرکزی نیز به کار گرفته شده است.

### گیرندههای کینین و مکانیسمهای عمل

اعمال بیولوژیک کینینها به واسطه گیرندههای اختصاصی واقع بر غشای بافتهای هدف صورت می گیرد. دو نوع گیرنده کینین به نامهای  $B_2$  و  $B_1$  شناسایی شدهاند که براساس ترتیب قدرت آگونیستی شان مشخص می گردند هر دو این گیرندهها جفت شونده با پروتئین  $B_2$  هستند(توجه داشته باشید که  $B_2$  در این جا نماینده برادی کینین است نه گیرنده  $B_2$  آدرنرژیک). برادی کینین برای گیرنده  $B_2$  محااکثر میل ترکیبی را داشته و پس از آن لیزیل برادی کینین و سپس متیونیل لیزیل برادی کینین قرار دارند. گیرنده  $B_2$  واسطه انقباض عضلات صاف وریدی، استثناء بوده و برادی کینین داشته باشد. شواهد اخیر حاکی از وجود دو نوع برادی کینین داشته باشد. شواهد اخیر حاکی از وجود دو نوع گیرنده  $B_2$  تحت عنوان  $B_{2B}$  می باشد.

به نظر میرسد گیرندههای  $B_1$  توزیع بسیار محدودتری داشته و نقش عملکردی آنها در بافتهای پستانداران کمتر شناخته شده است. مطالعات انجام شده بر موشهای فاقد گیرندههای  $B_1$  عملکردی، اظهار میدارند که این گیرندهها در پاسخ التهابی شرکت کرده و ممکن است در اثرات طولانی مدت کینین مانند سنتز کلاژن و تقسیم سلولی نیز اهمیت داشته باشند. بالعکس، گیرندههای  $B_2$  توزیع گستردهای داشته که با تعداد اثرات بیولوژیکی که به واسطه این گیرنده صورت میپذیرد مطابقت دارد. گیرندههای  $B_2$  با پروتئین  $B_3$  جفت شدهاند و اتصال دارد. گیرندههای  $B_4$  با پروتئین  $B_4$  جفت شدهاند و اتصال محله جابجایی کلسیم، انتقال کلر، تشکیل اکسید نیتریک و فعال شدن فسفولیپاز  $A_2$  و آدنیلیل سیکلاز.

### داروهای مؤثر بر سیستم کالیکرئین ـ کینین

داروهایی که فعالیت سیستم کالیکرئین ـ کینین را تعدیل میکنند در دسترس هستند، گرچه هیچ یک استفاده بالینی گستردهای ندارند. تلاش قابل توجهی جهت تولید آنتاگونیستهای گیرنده کینین صورت گرفته است زیرا این داروها قدرت درمانی قابل ملاحظهای به عنوان داروهای ضدالتهابی و ضددرد دارند. آنتاگونیستهای رقابتی هر دو گیرنده  $\mathbf{B}_1$  و  $\mathbf{B}_2$  جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند. پپتیدهای  $[\mathrm{leu}^8\mathrm{-des-Arg}^9]$  برادی کینین نصونههایی از  $[\mathrm{leu}^8\mathrm{-des-Arg}^9]$  بسرادی کسینین نصونههایی از آناگونیستهای گیرنده  $\mathbf{B}_2$  هستند. اولین آنتاگونیست گیرنده  $\mathbf{B}_2$ 

که کشف شد نیز از مشتقات پپتیدی برادی کینین بود. آنتاگونیستهای نسل اول به طور گسترده در مطالعات حیوانی فارماکولوژیک گیرنده کینین به کار گرفته شدهاند. با این وجود، نیمه عمر آنها کوتاه بوده و در سطح گیرندههای  $\mathbf{B}_2$  انسان نیز تقریباً غیر فعالند.

ایکاتیبانت  $^{\prime}$ ، یک آنتاگونیست گیرنده  $^{}$   $^{}$  نسل دوم است. دی کاپپتیدی بوده که مشابه برادی کینین میل ترکیبی بالایی برای گیرنده  $^{}$  داشته و با تجویز زیرجلدی به سرعت جذب می شود. نشان داده شده که ایک اتیبانت در آنژیوادم ارثی مؤثر است، آنژیوادم ارثی یک اختلال اتوزومال غالب است که با اپیزودهای راجعه آنژیوادم (با واسطه برادی کینین) مجرای هوایی، دستگاه گوارش، انگشتان و دستگاه تناسلی بروز می کند. این دارو همچنین در سایر مشکلات نظیر آنژیوادم ناشی از دارو، بیماری مجرای هوایی، آسیبهای ناشی از گرما، آسیتها و پانکراتیت مجرای هوایی، آسیبهای ناشی از گرما، آسیتها و پانکراتیت مؤثر می باشد.

اخیراً، نسل سومی از آنتاگونیستهای گیرنده  $B_2$  به وجود آمدهاند که نمونههای آنیها FR 172357 fR 173657 و PR 1884 میباشند. این آنتاگونیستهای خوراکی هم گیرندههای  $B_2$  حیوانی و هم انسانی را مسدود میکنند. گزارش شده است که این داروها تنگی برونشی ناشی از برادی کینین، در خوکچه هندی، پاسخهای التهابی ناشی از کاراژینین در موشهای صحرایی و درک درد ناشی از کاپسایسین در موشهای خانگی را مهار میکند. این آنتاگونیستها داروهای امیدوارکنندهای جهت درمان در دالتهابی در انسان به شمار میروند.

رای SSR240612 یک آنتاگونیست خوراکی است که برای گیرندههای  $B_1$  در انسان و چندین گونه حیوانی دیگر انتخابی میباشد. این دارو در موشهای خانگی و صحرایی، فعالیتهای ضددرد و ضدالتهابی از خود نشان میدهد و در حال حاضر در مرحله پیش بالینی جهت درمان التهاب و درد نوروژنیک میباشد. سنتز کینینها میتواند با آپروتینین آکه مهارکننده کالیکرئین است، مهار گردد. سنتز کینین همچنین توسط داروی C1-INH پلاسمایی، سینریز  $^0$  و برینت  $^2$  مهار میشود. این داروها جهت مصرف وریدی جهت درمان یا پیشگیری آنژیوادم ارثی کاربرد دارند. اکالانتید یک مهارکننده کالیکرئین پلاسمایی نوترکیب است که در این زمینه مفید است. این دارو بسیار قدرتمندتر از ست که در این زمینه مفید است. این دارو بسیار قدرتمندتر از C1-INH

أن دسته از اعمال كينينها كه به واسطه توليد

<sup>1-</sup> Icatibant 2- Carrageenin

<sup>3-</sup> Capsaicin 4- Aprotinin

<sup>5-</sup> Cinryz

<sup>6-</sup> Berinet

پروستاگلاندین صورت می گیرد می تواند به طور غیراخ تصاصی توسط مهاركنندههاى سنتز پروستا گلاندين مانند آسپيرين مسدود گردد. در مقابل، اعمال کینینها می تواند با مهارکنندههای ACE که مانع تخریب این پپتیدها میشوند، تقویت گردد. در حقیقت، همان گونه که قبل از این نیز ذکر شد، مهار متابولیسم برادی کینین توسط مهارکنندههای ACE نقش عمدهای در اثر ضد فشارخونی آنها دارد.

آگونیستهای انتخابی B<sub>2</sub> در دست مطالعه بوده و نشان داده شده است در بعضی مدلهای حیوانی بیماری قلبی \_ عروقی مؤثر هستند. این داروها قابلیت درمان فشارخون بالا، هیپرتروفی میوکارد و سایر بیماریها را دارند.

### **■** وازوپرسین∖

وازوپـــرسين (آرژنـــين وازوپـــرسين، AVP؛ هــورمون آنتی دیورتیک، ADH)، با عمل خود بر کلیه جهت افزایش بازجذب آب، نقش مهمی در کنترل درازمدت فشارخون ایفا میکند. این اثر و دیگر جنبههای فیزیولوژی AVP در فصول ۱۵ و ۳۷ مورد بحث قرار گرفتهاند و در ادامه مطلب تکرار نمىشوند.

AVP با عمل تنگ کنندگی عروق خود، در تنظیم کوتاه مدت فشار شریانی نیز ایفای نقش میکند. این ماده با انفوزیون در مقادیری کمتر از آن چه برای ایجاد حداکثر غلظت ادراری مورد نیاز است، مقاومت محیطی تام را افزایش میدهد. این مقادیر در حالت عادی، فشار شریانی را بالا نمیبرند زیرا فعالیت تنگکنندگی عروقی این پپتید، با یک کاهش رفلکسی در برون ده قلبی همراه است. با برداشتهشدن تأثیر این رفلکس (مثلاً در شوک) حساسیت به اثر AVP به شدت افزایش می یابد. حساسیت به اثر AVP در بیماران با افت فشار خون وضعیتی ایدیوپاتیک نیز بالا مىرود. مقادير بالاتر AVP حتى در صورت سالمبودن رفلکسها، فشارخون را افزایش میدهند.

### گیرندههای وازوپرسین و آنتاگونیستهای آنها

سه نوع گیرنده AVP شناسایی شدهاند، که همه أنها به پروتئین متصل می شوند. گیرندههای  $V_{1a}$  واسطه عمل تنگ کنندگی G عروقی وازوپرسین هستند، گیرندههای V<sub>1b</sub> آزادسازی ACTH توسط کورتیکوتروپهای هیپوفیزی را تقویت میکنند و

گیرندههای V2 واسطه عمل ضد ادراری آن می باشند. اثرات با فعال شدن  $G_0$  فسفولیپاز C، تشکیل اینوزیتول تری فسفات  $V_{1a}$  $V_2$  و افزایش غلظت کلسیم داخل سلولی صورت می گیرد و اثرات نيز به واسطه فعال شدن  $G_s$  أدنيليل سيكلاز روى مى دهد.

آنالوگهای AVP با فعالیت انتخابی تنگکنندگی عروقی یا ضد ادراری، ساخته شدهاند. اختصاصی ترین آگونیست تنگ کننده  $[Phe^2]$  و  $Ile^3$  ،Orn $^8$  و  $V_1$  و  $V_1$  و  $V_1$ وازوتوکسین نام دارد. آنالوگهای ضدادراری انتخابی برای ۷٫ ۱- دأمينو [D-Arg<sup>8</sup>] أرژنين وازوپرسين (dDAVP) و ۱- دآمينو آرژنین وازوپرسین میباشند. [Val $^4$ , D-Arg $^8$ ]

AVP، اثرات مفیدی در درمان شوک ناشی از اتساع عروق، حداقل تا حدى با تأثير أگونيستى بر گيرنده ،٧١، نشان داده است. ترلی پرسین (تری گلیسرید لیزین وازوپرسین) که یک آنالوگ صناعی وازوپرسین است و در بدن به لیزین وازوپرسین تبدیل می شود، نیز دارای اثرات مفیدی بوده است. ترلی پرسین (Om8، Re2 و Phe2) و وازوتوسین احتمالاً دارای ارجحیت نسبت به وازوپرسین میباشد چرا که هم نیمه عمر بلندتری دارد و هم نسبت به گیرنده V<sub>1</sub>، انتخابی تر است.

آنتاگونیستهای مربوط به اثر تنگ کنندگی عروق AVP نیز موجودند. أنتا كونيست پيتيدي Tyr(Me)2],AVP], ا فعاليت ضد اكسى توسيني نيز دارد اما فعاليت ضدادراري AVP را أنــتا گــونيزه نـميكند. يك أنـتاگـونيست ديگـر AVP، d(CH2)<sub>5</sub>[Tyr(Me)<sup>2</sup>, Dab<sup>5</sup>]، فقدان فعاليت أنتاگونيستي اكسى توسين مى باشد اما اندكى واجد فعاليت ضد ،V دارد. اخيراً آنتاگونیستهای غیرپپتیدی گیرنده V<sub>Ia</sub> که خوراکی هستند نیز کشف شدهاند که رلکوواپتان و SRX251 نمونهای از آنها مىباشند.

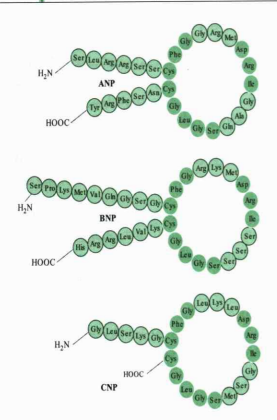
آنتاگونیستهای V<sub>la</sub> به خصوص در آشکارکردن نقش AVP در تنظیم فشارخون در شرایطی مانند هیدراتاسیون و خونریزی مفیدند. این داروها قابلیت درمان بسیار زیادی در بیماریهای نظیر رینود، ادم مغزی، بیماری حرکت سرطان، preterm labor و کاهش خشم دارند. فشارخون بالا و نارسایی قلبی را دارند. تاکنون، اغلب مطالعات بر نارسایی قلبی متمرکز بوده است و نتایج امیدوارکنندهای با آنتاگونیستهای V2 نظیر تولواپتان که جهت مصرف در هایپوناترمی کاربرد دارد، به دست آمده است. با این وجود، آنتاگونیستهای V<sub>Ia</sub> نیز این قابلیت را داشته و کونیواپتان $^{\dagger}$  (YMO87) که دارویی با اثرات آنتاگونیستی  $V_{1a}$  و

1- Vasopressin

<sup>2-</sup> Terlipressin

<sup>3-</sup> relcovaptan

<sup>4-</sup> Conivaptan



شکل ۱۷-۵. ساختار پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP) پپتید ناتریورتیک نـوع (CNP) C) در تاتریورتیک نـوع (CNP) توالیهای مشترک در هر سه پپتید با رنگ سبز نشان داده شدهاند.

افزایش حجم را مختل کرده و فشارخون را بالا میبرد. همچون ANP در قلب ساخته می شود. BNP به دو فرم ۲۶ یا ۳۲ اسید آمینهای موجود است (شکل ۵-۱۷). به نظر میرسد آزادشدن BNP نیز مانند ANP وابسته به حجم باشد. در حقیقت این دو پپتید ممکن است با هم ترشح شوند. BNP فعالیت ناتریور تیک، دیورتیک و افت فشارخونی مشابه ANP از خود بروز می دهد اما غلظت BNP در گردش پایین تر است.

CNP از ۲۲ اسید آمینه تشکیل شده است (شکل ۵–۱۷). این ماده غالباً در سیستم عصبی مرکزی یافت می شود اما در بافتهای متعدد دیگری از جمله اندوتلیوم عروقی، کلیهها و روده

است نیز جهت درمان هیپوناترمی تأیید شده است (فصل ۱۵  $V_2$  را ببینید).

### پپتیدهای ناتریورتیک

#### سنتز و ساختار

دهلیزها و دیگر بافتهای پستانداران حاوی خانوادهای از پپتیدها با خواص ناتریورتیک، دیورتیک، شل کنندگی عروقی و ... هستند. این خانواده متشکل از پپتید ناتریورتیک دهلیزی  $^{\prime}$  (ANP)، پپتید ناتریورتیک مغزی  $^{\prime}$  (BNP) و پپتید ناتریورتیک نوع  $^{\prime}$  (CNP) میباشند. این پپتیدها، همگی دارای یک حلقه  $^{\prime}$  – آمینواسید دی سولفید هستند و انتهای  $^{\prime}$  و  $^{\prime}$  متفاوت میباشند (شکل  $^{\prime}$  -  $^{\prime}$ ). پپتید چهارم با نام اوردیلاتین  $^{\prime}$ ، ساختاری مشابه ANP به علاوه چهار اسید آمینه بیشتر در انتهای  $^{\prime}$  میباشد. اثرات کلیوی علاوه چهار اسید آمینه بیشتر در انتهای  $^{\prime}$  میباشد. اثرات کلیوی این پپتیدها در فصل  $^{\prime}$  بحث شده است.

ANP از انتهای کربوکسیل یک پیشساز مشترک به نام پرهپرو ANP مشتق میشود. ANP عمدتاً در سلولهای دهلیزی قلب سنتز میشود اما توسط نورونهای سیستم عصبی مرکزی و محیطی در عضله بطنی و در ریهها نیز سنتز میگردد.

مهمترین عامل تقویتکنندهٔ آزادشدن ANP از قلب را کشش دهلیزی به واسطه فعال کردن کانالهای یونی حساس به تحریک مکانیکی باشد. همچنین آزادشدن ANP با افزایش حجم، تغییر از وضعیت ایستاده به درازکش و نیز ورزش نیز افزایش می بابد. هم چنین آزادشدن ANP می تواند با تحریک سمپاتیک از طریق گیرندههای  $\alpha_{1A}$  اندوتلینها (ادامه مطلب را ببینید) از طریق گیرنده  $\alpha_{1B}$  گلوکورتیکوئیدها و وازوپرسین نیز افزایش یابد. غلظت پلاسمایی ANP در شرایط پاتولوژیک مختلفی از جمله نارسایی قلبی، آلدوسترونیسم اولیه، نارسایی کلیوی مزمن و سندرم ترشح نامتناسب ADH نیز بالا می رود.

تجویز ANP سبب افزایش فوری و بارز دفع سدیم و جریان ادراری میگردد. سرعت تراوش گلومرولی، بدون تغییر (یا تغییر اندک) در جریان خون کلیوی افزایش مییابد، به گونهای که کسر تراوشی نیز افزایش مییابد. ناتریوروز ناشی از ANP به طور واضح، هم به علت افزایش سرعت تراوش گلومرولی و هم کاهش بازجذب سدیم در لوله نزدیک میباشد. ANP، ترشح رنین، آلدوسترون و AVP را نیز مهار کرده و این تغییرات نیز ممکن است دفع سدیم و آب را افزایش دهند. در نهایت، ANP سبب اتساع عروقی شده و فشارخون شریانی را پایین میآورد. سرکوب تولید ANP یا انسداد عمل آن، پاسخ ناتریورتیک به

<sup>1-</sup> Atrial Natriuretic Peptide

<sup>2-</sup> Brain Natriuretic Peptide

<sup>3-</sup> C-type Natriuretic Peptide

<sup>4-</sup> Urodilatin

نیز حضور دارد. غلظت CNP در گردش خون چشمگیر نیست. CNP فعالیت ناتریورتیک و دیورتیک کمتری نسبت به ANP و BNP دارد اما یک متسعکننده عروقی قدرتمند بوده و می تواند در تنظیم مقاومت محیطی نقش داشته باشد.

اورودیلاتین، در توبولهای دیستال کلیوی و طی فرآیندهای جانبی از پیشساز ANP، ساخته میشود. دارای اثرات قدرتمند دفع نمک و آب میباشد و بنابراین یک تنظیم کننده پاراکرین دفع سدیم و آب میباشد. همچنین باعث شلشدن عضلات عروق صاف میگردد.

### فارما کودینامیک و فارما کوکینتیک

اعمال بیولوژیک پپتیدهای ناتریورتیک به واسطه گیرندههای هدف اختصاصی واجد میل ترکیبی بالا که بر سطح سلولهای هدف واقعند، صورت میگیرد. ۳ نوع گیرنده به نامهای  $ANP_A$  و  $ANP_C$  و  $ANP_C$  ( $\Delta ANP_C$ ) مینین با نامهای  $\Delta ANP_C$  و  $\Delta ANP_C$  ( $\Delta ANP_C$ ) مشاخته میشوند) شناسایی شدهاند. گیرنده  $\Delta ANP_C$  از یک پروتئین سرتاسر غشایی با فعالیت گوانیلیل سیکلازی تشکیل شده است که فعالیت آن مرتبط با میدان درون ـ سلولی آن میباشد. لیگاندهای اصلی آن  $\Delta ANP_C$  و  $\Delta ANP_C$  میباشند. گیرنده  $\Delta ANP_C$  از نظر ساختاری مشابه گیرنده  $\Delta ANP_C$  بوده اما به نظر میرسد لیگاند اصلی آن  $\Delta ANP_C$  باشد. گیرندههای  $\Delta ANP_C$  نظر میرسد لیگاند اصلی آن  $\Delta ANP_C$  باشد. گیرندههای  $\Delta ANP_C$  سبب مهار آدنیلیل سیکلاز یا فعال شدن فسفودی استراز  $\Delta NP_C$  میشود.

پپتیدهای ناتریورتیک نیمه عمر کوتاهی در گردش خون دارند. این پپتیدها توسط NEP24/11 که یک اندوپپیتداز خنثی است در کلیه، کبد و ریه متابولیزه میگردند. مهار این اندوپپتیداز منجر به افزایش سطوح در گردش پپتیدهای ناتریورتیک، ناتریورز میشود. این پپتیدها با اتصال به گیرندههای ANP در اندوتلیوم عروقی نیز از گردشخون پاک میشوند. این گیرنده با میل ترکیبی یکسان به پپتید ناتریورتیکها متصل میگردد. این گیرنده و پپتید متصل به آن بهداخل سلول رفته، پپتید بهصورت گیرنده و پپتید متصل به آن بهداخل سلول رفته، پپتید بهصورت ازیمی تخریبشده و گیرنده به سطح سلول باز میگردد. ANP و مبتلایان به نارسایی قلبی سطوح پلاسمایی بالاتری از ANP و میینکننده پیش آگهی در این شرایط ظاهر شده است.

### نقش بالينى پپتيدهاى ناتريورتيك

پیتید ناتریورتیک می تواند به عنوان یک ANP نوترکیب (کارپریتید) یا BNP (نزیریتید) تجویز شود. این پپتیدها سبب

شل شدن عروق، ناتریورز و مهار سیستم رنین ـ آنژیوتانسین ـ آنژیوتانسین ـ آلدسترون میشوند. به نظر میرسد این اثرات در درمان نارسایی احتقانی قلبی بسیار مؤثر باشد اما مطالعات بالینی نتایج متغیری را نشان میدهند. غلظت سرمی BNP آندروژن در نارسایی قلبی افزایش یافته و مانیتور کردن این پپتید به نظر میرسد ارزش تشخیص و پیش آگهیدهنده گی دارد.

سطح سرمی پپتیدهای ناتریورتیک با مهارکنندههای وازوپپتیدی افزایش مییابد. دو گونه جدید از داروهای قلبی و عروقی که آنزیمهای متالوپروتئیناز را مهار میکند شامل NEP24/11 و ACE میباشد که این داروهای جدید سطوح پپتیدهای ناتریورتیک را افزایش داده و ANGII را کاهش میدهند. بنابراین شل شدن عروق را افزایش، انقباض را کاهش و سبب افزایش دفع سدیم میشوند که سبب کاهش مقاومت محیطی و کاهش فشارخون میشود.

مهارکنندههای وازوپپتیدازی که اخیراً به تأیید رسیداهاند شامل اومپاتریلات ایسامپاتریلات و فاسیدوتریلات میباشند. اومپاتریلات که موردتوجه بسیاری قرارگرفته فشارخون را در مدلهای حیوانی کاهش میدهند و موجب کاهش فشارخون و بهبود عملکرد قلبی در نارسایی قلبی در انسان میشوند. متأسفانه اومپاتریلات سبب بروز آنژیوادم به همراه سرم و سرگیجه شده و جهت مصرف بالینی به تأیید نرسیده است.

### ■ اندوتلینها

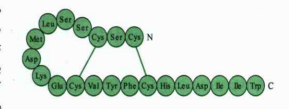
اندوتلیوم منبع مواد متسعکننده (PGI<sub>2</sub> و اکسید نیتریک) و تنگکننده عروقی مختلفی است که گروه اخیر شامل خانوادهٔ اندوتلین با پپتیدهای تنگکننده عروقی قدرتمندی است که اولین بار از سلولهای اندوتلیال آئورت جدا شدهاند.

### بیوسنتز، ساختار و کلیرانس

سه ایزوفرم از اندوتلین شناسایی شده است: ET-1 (ایزوفرمی که ابتدا توصیف شد) و دو پپتید مشابه به نامهای ET-2 و ET-3. هر ایزوفرم محصول یک ژن متفاوت بوده و به فرم پره ـ پرو سنتز میشود، سپس به پروپپتید و پس از آن به پپتید بالغ تبدیل میگردد. تبدیلشدن به پپتیدهای بالغ از طریق عمل آنزیم تبدیل کننده اندوتلین صورت میگیرد. هر اندوتلین یک پپتید ۲۱ اسید آمینهای حاوی ۲ پل دی سولفیدی است. ساختار ET-1 در شکل ۶–۲۷ نشان داده شده است.

<sup>1-</sup> ompatrilat 2- sampatrilat

<sup>3-</sup> fasidotrilat



شکل ۶–۱۷. ساختار اندوتلین ۱۰ در انسان

اندوتلینها به طور گسترده در بدن پراکنده شدهاند. ET-1 اندوتلین غالب مترشحه از اندوتلیوم عروقی است. این ماده توسط نورونها و آستروسیتهای سیستم عصبی مرکزی و اندومتر، سلولهای مزانژیال کلیوی، سرتولی، اپیتلیال پستان و ... نیز تولید میگردد، ET-2 غالباً در کلیهها و روده ساخته میشود. هرچند ET-3 در مغز بالاترین غلظت را دارد اما در دستگاه گوارش، ریه و کلیه نیز موجود است. اندوتلینها در خون نیز با غلظت پایین حضور دارند، بنابراین عملاً به صورت موضعی به شیوه پاراکرین یا اتوکرین عمل میکنند (نه به عنوان هورمونهای در گردش).

بیان ژن I-TT توسط فاکتورهای رشد و سیتوکینها از جمله فاکتور رشد تغییر شکل دهنده  $\beta$  (TGF- $\beta$ ) و اینترلوکین I-(IL-I)، مواد مؤثر بر عروق از جمله ANG II و AVP و نیز استرس مکانیکی افزایش می یابد. بیان این ژن توسط اکسید نیتریک، پروستاسیکلین و پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP) مهار می شود.

کلیرانس اندوتلینها از گردش خون سریع بوده و در بر گیرنده هم تخریب آنزیمی توسط NEP24/11 و هم کلیرانس توسط  $\mathrm{ET}_\mathrm{B}$  میباشد.

#### اثرات

اندوتلینها آثار گستردهای در بدن اعمال میکنند، به خصوص سبب تنگی عروقی وابسته به دوز بسیار شدیدی، در اغلب بسترهای عروقی میشوند. تجویز داخل وریدی ET-۱ سبب کاهش سریع و گذرای فشارخون شریانی و سپس افزایش پایدار آن میگردد. افت فشارخون از رهاشدن پروستاسیکلین و اکسید نیتریک از اندوتلیوم عروقی ناشی میشود در حالی که افزایش آن به علت انقباض مستقیم عضلات صاف عروقی است. همچنین به علت انقباض مستقیم آثار اینوتروپیک و کرونوتروپیک مثبت بر قلب اعمال کرده و نیز تنگکنندههای قدرتمند عروق کرونری

میباشند. این مواد بر کلیه اثر کرده و سبب تنگی عروق و کاهش سرعت تراوش گلومرولی و دفع سدیم و آب میگردند. در دستگاه تنفس، این مواد سبب انقباض قوی عضلات صاف نای و برونشها میشوند. اندوتلینها با چندین سیستم اندوکرین تداخل کرده و ترشح رنین، آلدوسترون، AVP و پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP) را افزایش میدهند. اندوتلینها اثرات مختلفی بر سیستم عصبی مرکزی و محیطی، دستگاه گوارش، کبد، دستگاه ادراری، دستگاه تولید مثلی مذکر و مونث، چشم، دستگاه ادراری، دستگاه تولید مثلی مذکر و مونث، چشم، دستگاه برای ساولهای عضلانی عروقی، میوسیتهای قلب و بسرای ساولهای مزانژیال گلومرولی است.

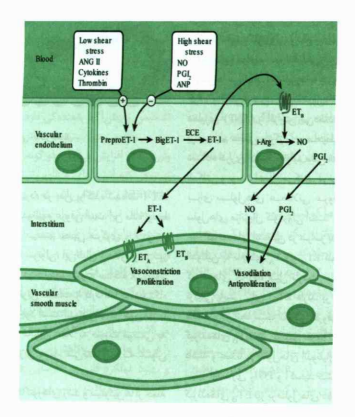
گیرندههای اندوتلین در سراسر بدن پراکندهاند.  $\Upsilon$  نوع گیرنده اندوتلین به نامهای  ${\rm ET}_{\rm A}$  و  ${\rm ET}_{\rm B}$  کلون و ردیفیابی شدهاند. گیرندههای  ${\rm ET}_{\rm A}$  میل ترکیبی بالایی برای  ${\rm ET}_{\rm B}$  و میل ترکیبی پایینی برای  ${\rm ET}_{\rm B}$  دارند. بر سلولهای عضلانی عروق واقعند و در آنجا سبب انقباض عروقی میشوند (شکل  ${\rm Y}_{\rm B}$ )  ${\rm ET}_{\rm B}$  میل ترکیبی تقریباً یکسانی برای  ${\rm ET}_{\rm B}$  و  ${\rm ET}_{\rm B}$  گیرندههای  ${\rm ET}_{\rm B}$  میل ترکیبی تقریباً یکسانی برای  ${\rm ET}_{\rm B}$  و  ${\rm ET}_{\rm B}$  داشته و عمدتاً بر سلولهای اندوتلیال عروق واقعند و در آن جا سبب آزادسازی  ${\rm ET}_{\rm B}$  و اکسید نیتریک میگردند. بعضی از گیرندههای  ${\rm ET}_{\rm B}$  نیز بر سلولهای عضلات صاف حضور دارند که واسطه اثرات انقباضی عروقی میباشند. هر دو نوع گیرنده متعلق به خانواده گیرندههای جفت شده با پروتئین  ${\rm ET}_{\rm B}$  و واجد  ${\rm Y}_{\rm C}$  رشته ترانس ممبران میباشند.

مکانیسمهای انتقال پیامی که با اتصال ET-1 به گیرندههای عروقی خود فعال می شوند، عبارتند از: تحریک فسفولیپاز C، تشکیل اینوزیتول تری فسفات و آزادشدن کلسیم از شبکه آندوپلاسمی که منجر به تنگی عروقی می گردد. برعکس، تحریک سنتز PGI<sub>2</sub> و اکسید نیتریک منجر به کاهش غلظت کلسیم داخل سلولی و اتساع عروقی می شود.

### مهارکنندههای سنتز و عمل اندوتلین

سیستم اندوتلین را می توان با آنتاگونیستهای گیرنده و داروهایی که آنزیم تبدیل کنند، مسدود نمود. که آنزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین را مهار می کنند، مسدود نمود. گیرندههای اندوتلین  $\mathrm{ET}_{\mathrm{A}}$  و  $\mathrm{ET}_{\mathrm{B}}$  می توانند به طور انتخابی مسدود شده و یا هر دو با آنتاگونیستهای غیرانتخابی  $\mathrm{ET}_{\mathrm{A}}\text{-}\mathrm{ET}_{\mathrm{B}}$  مهار شوند.

بوسنتان ١، يک مسدودکنندهٔ گيرنده غيرانتخابي است. اين



.ET<sub>B</sub> و ET<sub>A</sub> داندوتلین - ۱ (ET-1) در اندوتلیوم عروقی و اثرات مستقیم و غیرمستقیم آن بر عضلات صاف با واسطه گیرندههای =NO اندوتلیال =NO از ویوتانسین =ANP از به تغییر دهنده اندوتلیال =ANG II (شکل =ANG II) =ANG II بروستاگلاندین =PGL =BigET-1 و بیش ساز =PGL =BigET-1 بروستاگلاندین =PGL =P

دارو از راه خوراکی، تجویز شده و هم افت فشار گذرای اولیه  $(ET_B)$  و هم افزایش طولانی مدت آن  $(ET_A)$  در پاسخ به انـــدوتلین داخــل وریـدی را مـهار مـینماید. تـعداد زیـادی از آمناگونیستهای خوراکی و انتخابی تر گیرنده اندوتلین به وجود آمدهاند که جهت استفاده تحقیقاتی در دسترس مـیباشند. بـه عنوان مثال می توان به آنتاگونیستهای اختصاصی  $(ET_A)$  نظیر آمبریسنتان که تـوسط سـازمان غذا و دارو جهت درمـان فشارخون شریانهای ریوی به تأیید رسیده و سیتاکسـنتان فشارخون شریانهای ریوی به تأیید رسیده و سیتاکسـنتان دوگانه اخیراً کشف شده است ماسیتنتان نام دارد کـه تـوسط سازمان غذا و داروی آمریکا به تأیید رسیده است کـه بـه نظر میرسد در پرفشاری خون ریوی کارا بوده و بـا کـمترین اثـرات جانبی بهتر تحمل می شود.

تشکیل اندوتلینها را میتوان با مهار آنزیم تبدیلکننده

اندوتلین توسط فسفورامیدون مسدود کرد. فسفورامیدون برای آنزیم تبدیلکننده اندوتلین اختصاصی نیست اما در حال حاضر چندین مهارکننده انتخابی تر شامل CGS35066 نیز برای تحقیق در دسترسند. اگرچه به نظر میرسد قابلیت درمانی این داروها شبیه آنتاگونیستهای گیرنده اندوتلین باشد (ادامه مطلب را ببینید)، اما استفاده از آنها تحتالشعاع آنتاگونیستهای اندوتلین قرار گرفته است.

### نقشهای فیزیولوژیک و پاتولوژیک اندوتلین: اثرات اَنتاگونیستهای اندوتلین

تـجویز سـیستمیک آنـتاگـونیستهای گیرنده اندوتلین یـا مهارکنندههای آنزیم تبدیل کننده اندوتلین سبب اتساع عروقی و

2- Citaxsentan

<sup>1-</sup> Ambrisentan

<sup>3-</sup> Macitentan

<sup>4-</sup> Phosphoramidon

کاهش فشار شریانی در انسان و حیوانات آزمایشگاهی میشود. تجویز داخل شریانی این داروها در انسان منجر به اتساع عروقی

تدریجی در ساعد نیز میگردد. این مشاهدات، شواهدی فراهم می آورند که سیستم اندوتلین در تنظیم تونوسیته عروق، حتی در حالت، استراحت شرکت میکند. فعالیت سیستم در مردان بیشتر از زنان میباشد. همچنین با افزایش سن افزایش مییابد، اثری

که می توان با ورزشهای ایروبیک منظم با آن مقابله کرد. تولید فزایندهٔ ET-1 در بیماریهای قلبی ـ عروقی مختلف از جـمله فشـارخـون بالا، هيپرتروفي قلبي، نارسايي قلبي، آترواسکلروز، بیماری عروق کرونر و انفارکتوس میوکارد نقش دارد. همچنین ET-1 در بیماریهای ریوی چون آسم و فشار

خون بالای ریوی، بیماریهای کلیوی، و بدیخمیها شامل

سرطان تخمدان تأثير دارند. أنتاگونیستهای اندوتلین پتانسیل قابل توجهی در درمان این بیماریها برخوردار هستند. در واقع، این اثرات آنتاگونیستی توسط عواملی چون بوسنتان ۱، سیتاکسنتان ۲ و آمبریسنتان ۳، تا میزان متوسطی در بیماران مبتلا به افزایش فشارخون ریوی مفید بوده است و به خوبی نیز تحمل شده است. همچنین

امیدهای فراوانی جهت به کارگیری این داروها در فشارخون

بالای مقاوم، بیماری کلیوی مزمن، بیماریهای بافت همبند و خونریزیهای تحت عنکبوتیه وجود دارد ولی کارآزماییهای

انجام شده این دارو در درمان نارسایی قلبی احتقانی، چندان

امیدوارکننده نبوده است. أنتاگونيستهاي اندوتلين، گاهي سبب افت فشارخون سیستمیک، افزایش ضربان قلب، برافروختگی یا ادم صورت و سردرد می شوند. اثرات بالقوه آنها بر دستگاه گوارش شامل تهوع، استفراغ و يبوست مى باشد. آنتاگونيستهاى اندوتلين به دلیل آثار تراتوژنیک در حاملگی ممنوعیت دارند. بوسنتان با سمیت کبدی کشنده همراه بوده و بیمارانی که این دارو را دریافت می کنند باید هر ماه آزمایشات عملکرد کبدی بدهند. نتیجه منفی آزمایش بارداری در زنان سنین بارداری جهت تجویز این دارو

### پپتید رودهای مؤثر بر عروق

مورد نیاز است.

پپتید رودهای مؤثر بر عروق <sup>†</sup> (VIP) یک پپتید ۲۸ اسید آمینهای است که متعلق به خانوادهٔ گلوکاگون ـ سکرتین<sup>۵</sup> پیتیدها میباشد. VIP به طور گسترده در سیستم عصبی مرکزی و محیطی پراکنده است و در أنجا به عنوان يكي از ناقلان عصبي اصلي عمل

اعصاب مرکزی و نورونهای پپتیدرژیکی که بافتهای مختلف از جمله قلب، ریهها، دستگاه گوارشی، دستگاه ادراری ـ تناسلی، پوست، چشمها و تخمدانها و تیروئید را عصبدهی میکنند،

میکند. VIP در نورونهای پرهسیناپتیک کولینرژیک در دستگاه

حضور دارد. بسیاری از عروق خونی توسط نورونهای VIP

عصبدهی میشوند. VIP همچنین در اندامهای حیاتی ایمنی نظیر تیموس و طحال و غدد لنفاوی حضور دارد. VIP در خون نیز یافت میشود جایی که به سرعت تجزیه میشود، لذا به نظر

نمی رسد که به عنوان هورمون عمل کند. VIP دارای اثرات بیولوژیکی بسیاری از جمله دخالت در فرآیندهای متابولیک، ترشح اندوکرین و اگزوکرین غدد، تمایز سلولی، شلشدن عضلات صاف و پاسخهای ایمنی، میباشد.

VIP اثرات چشمگیری بر دستگاه قلبی ـ عروقی اعمال می کند. این ماده سبب اتساع عروقی بارز در اکثر بسترهای عروقی شده و از این نظر هر مول آن از استیل کولین قوی تر است. VIP در قلب سبب اتساع عروق کرونری شده و اثرات اینوتروپیک و کرونوتروپیک مثبت اعمال مینماید. بنابراین ممکن است در تنظیم جریان خون کرونری، انقباض قلبی و

ضربان قلب شرکت کند. اثرات VIP به واسطه گیرندههای جفت شده با پروتئین G صورت میپذیرد. ۲ نوع گیرنده VIP به نامهای VPAC1 و VPAC2، از بافتهای انسانی کلون شدهاند. هر دو نوع گیرنده به طور گسترده در سیستم عصبی مرکزی، قلب، عروق خونی و دیگر بافتها پراکنده شدهاند. VIP شباهت بسیار زیادی ب هر دو نوع گیرنده دارد. اتصال VIP به گیرندههای خود منجر به فعال شدن آدنیلیل سیکلاز و تشکیل cAMP می شود که مسئول اتساع عروقی و بسیاری از اثرات دیگر این پپتید است. سایر اعمال VIP ممكن است به واسطه سنتز اينوزيتول فسفات و متابولیزه شدن کلسیم صورت گیرد. VIP همچنین با تمایل کم به گیرنده پپتیدی فعال شونده با آدنیلیل سیکلاز هیپوفیزی مشابه

VIP متصل می شود. آنالوگهای VIP که نسبت به پپتید اصلی نیمهعمر طولانی تری دارند، جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند. یک نمونه از آنها را مى توان با عنوان استئاريل N17e-VIP ناميد. اين داروها دارای پتانسیل درمانی در بیماریهای قلبی \_ عروقی، ریوی، گوارشی و دستگاه اعصاب مرکزی میباشند. همچنین

<sup>2-</sup> Sitaxsentan 1- Bosentan

<sup>3-</sup> Ambrisentan

<sup>4-</sup> Vasoactive intestinal peptide

<sup>5-</sup> glucagon-secretin

### درمان پرفشاری خون ریوی

پرفشاری خون ریوی ایدوپاتیک (PAH) یک شرایط کشنده و پیشرونده بوده که علائم و نشانههای آن شامل دیس پنه، درد قفسه سینه، سنکوپ، آریتمی قلبی و نارسایی قلب راست می باشد. مصرف اکسیژن مداوم در غالب بیماران و مصرف ضد انعقادها از جمله راهکارهای مدیریت این بیماری است. درمان پزشکی که جهت بالا بردن مقاومت عروق ریوی استفاده شدهاند نسبت به پرفشاری خون معمولی موفقیت کمتری داشته است (فصل ۱۱ را ببینید). علاوه بر مصرف آنتاگونیستهای آندوتلین که در متن آورده شده است (برای مثال بوسنتان، آمبریسنتان و آمسیتنتان در درمان PAH به تأیید رسیدهاند). عوامل وازواکتیو که جهت درمان PAH ساخته شدهاند شامل پروستاگلاندینها (نظیر اپوپروستنول، تری پروستینیل و ایلوپروست). نیتریک اکسید، مهارکنندههای PDE-5 (سیلدنافیل، تادالافیل) و مسدودکنندههای کانال كلسيم (نيفديبين، أميلوديبين، و ديلتيازيم) ميباشند. ر بوسیگوات یک مولکول کوچک حلال فعال کننده گوانیلیل سیکلاز میزان cGMP را مستقل از نیتریک اکسید افزایش داده و فشارخون ریوی را کاهش داده و طول دوره ورزش را افزایش میدهد. ریوسیگوات در آمریکا در سال ۲۰۱۳ به تأیید رسیده است. فاسودیل کی مهارکننده انتخابی RhoA/Rho کیناز (ROCK) است که پرفشاری خون ریوی را کاهش میدهد. درمان جراحی شامل ایجاد شانت بین دهلیز راست و دهلیز چپ و پیوند ریه مؤثر است.

ممکن است دارای اثرات مفیدی در درمان بیماریهای مختلف التهابی و دیابت نیز میباشند. در واقع بعضی از مشتقات VIP در حال حاضر، در مراحل ارزیابی پیشبالینی و بالینی ارزیابی جهت در درمان دیابت نوع ۲ و بیماری انسدادی ریوی مزمن قرار دارند. متأسفانه بعضی موانع همچون فراهمیزیستی پایین تجویز خوراکی دارو، متابولیسم سریع در خون و کاهش فشارخون از محدودیت فعلی کاربرد این دارو میباشند. آنتاگونیستهای گیرنده VIP نیز در حال ساختهشدن میباشند.

#### ■ ماده P

ماده ۳<sup>۳</sup> متعلق به خانواده تاکیکینین ٔ از پپتیدهایی است که توالی انتهای کربوکسیل (Phe-Gly-leu-Met) مشترکی دارنـد.

دیگر اعضای این خانواده نوروکینین  $^{0}$  و نوروکینین  $^{8}$  هستند. ماده  $^{9}$  ۱۱ اسید آمینهای بوده در حالی که نوروکینینهای  $^{9}$  و  $^{9}$  د کاییتید هستند.

ماده P در سیستم عصبی مرکزی، به عنوان یک ناقل عصبی (فصل ۲۱ را ببینید) و نیز در دستگاه گوارش به عنوان یک ناقل در سیستم عصبی رودهای و به عنوان یک هورمون موضعی ایفای نقش مینماید (فصل ۶ را ببینید).

ماده P مهمترین عضو خانوادهٔ تاکیکینین میباشد. این ماده اثرات مختلفی در مغز اعمال میکند که کاملاً شناخته نشدهاند اما حاکی از نقش این پپتید در رفتار، اضطراب، افسردگی، تهوع و استفراغ میباشند. این ماده یک متسعکننده شریانچهای قدرتمند است که در انسان و چندین گونه از حیوانات افت فشارخون بارز ایجاد میکند. این اتساع عروقی به واسطه آزادشدن اکسید نیتریک از اندوتلیوم صورت میگیرد. بالعکس، ماده P سبب انقباض عضلات صاف وریدی، رودهای و برونشی میگردد. همچنین این ماده ترشح غدد بزاقی را تحریک کرده و سبب تولید ادرار و ناتریورز در کلیه میگردد.

اعمال ماده P و نوروکینینهای P و P توسط P گیرنده P مینینی جفت شده با پروتئین P به نامهای P است که P است که P مورت می پذیرد. ماده P لیگاند ترجیحی P است که گیرنده تاکی کینینی غالب در مغز انسان می باشد. با این وجود، نوروکینینهای P و P نیز میل ترکیبی قابل توجهی برای این گیرنده دارند. در انسان، اغلب اثرات ماده P بر سیستم عصبی مرکزی و محیطی به واسطه گیرندههای P انجام می شود. هر سه زیرگروه این گیرنده، به آنزیم اینوزیتول تری فسفات سنتتاز و متابولیز کلسیم، وابسته می باشند.

چندین آنتاگونیست غیر پپتیدی گیرنده NK<sub>1</sub> به وجود آمدهاند. این ترکیبات خوراکی بسیار انتخابی بوده و وارد مغز می شوند. کارآزماییهای بالینی اخیر نشان دادهاند که این آنتاگونیستها ممکن است در درمان افسردگی و دیگر اختلالات و نیز پیشگیری از استفراغ ناشی از شیمی درمانی و پس از جراحی مفید باشند. اولین داروی این دسته که جهت پیشگیری از سعوع و استفراغ ناشی از شیمی درمانی مورد تأیید قرار گرفته است، آپریتانت می باشد (فصل ۶۲ را بربینید). فوساپریستانت (Fosaprepitant) پیشدارویی بوده که پس از تجویز وریدی به آپرپیتانت تبدیل می شود و ممکن است

2- Fasudil

<sup>1-</sup> Riociguat

<sup>3-</sup> Substance P

<sup>5-</sup> Neurokinin A

<sup>7-</sup> Aprepitant

<sup>4-</sup> Tachykinin6- Neurokinin B

جایگزین مناسبی برای آپرپیتانت خوراکی باشد.

مطالعات اخیر نقش  $P-NK_1$  را در سرطان به تأیید رسانده است. ماده P و گیرندههای  $NK_1$  در انواع مختلف سلولهای توموری حضور دارند و آنتاگونیست اثر ضد توموری دارند بنابراین داروهایی نظیر آپریپتانت می توانند نقش ضد سرطانی داشته باشد.

#### ■ نوروتنسین

نوروتنسین  $^{'}$  (NT)، یک تری دکاپپتید است که اولین بار از سیستم عصبی مرکزی جدا شده اما متعاقباً در دستگاه گوارش و گردش خون نظیر قلب، شش، کبد، پانکراس و طحال نیز یافت شد. این ماده به عنوان بخشی از یک پیش ماده بزرگ تر ساخته می شود. این پیش ماده حاوی نورومدین  $^{'}$  نیز می باشد که یک پپتید ۶ است.

تجزیه این پیش ماده در مغز عمدتاً به تشکیل NT و نورومدین N میانجامد. این دو ماده با هم از پایانههای عصبی آزاد میشوند. تجزیه این پیش ماده در روده به تشکیل NT و یک پپتید بزرگتر که حاوی توالی نورومدین N در انتهای کربوکسیل خود است، میانجامد. هر دو پپتید پس از صرف غذا به گردش خون ترشح میشوند. اکثر فعالیت NT با واسطه ۶ اسید آمینه انتهایی (S-3) NT صورت می پذیرد.

NT نیز مانند بسیاری از نوروپپتیدهای دیگر عملکردی دوگانه دارد: در سیستم عصبی مرکزی یک ناقل یا تنظیمکننده عصبی است و در محیط به عنوان یک هورمون موضعی عمل میکند. NT با تجویز مرکزی اثرات قدرتمندی از جمله کاهش درجه حرارت بدن، تسکین درد و تعدیل انتقال عصبی دوپامین، و گلوتامات اعمال میکند. این ماده با تجویز به داخل گردش خون محیطی، سبب اتساع عروقی، افت فشارخون، افزایش نفوذپذیری عروقی، افزایش ترشح چندین هورمون از هپیوفیز قدامی، هیپرگلیسمی، مهار ترشح اسید و پپسین معدی و مهار حرکت آن میگردد. همچنین دارای اثراتی بر سیستم ایمنی میباشد.

در سیستم عصبی مرکزی، ارتباطات نزدیکی بین سیستم NT و دوپامین وجود دارد و NT ممکن است در اختلالات بالینی که مسیرهای دوپامین را درگیر میکنند (مانند شیزوفرنی، بیماری پارکینسون و سؤمصرف دارو) نیز دخیل باشد. در همین رابطه، نشان داده شده است که تجویز مرکزی NT در جوندگان اثراتی مشابه داروهای ضد سایکوز ایجاد میکند.

اثرات NT به واسطه ۳ نوع گیرنده به نامهای NTR ، NTR و NTR (كه با نام NTS, مانام NTS, مانيز شناخته مي شوند) اعمال می شود. گیرنده های NTR و NTR متعلق به ابر خانواده گیرندههای جفت شده با پروتئین Gq و واجد ۷ رشته ترانس ممبران بوده و گیرنده NTR<sub>3</sub> نیز پروتئینی با یک رشته ترانس  $NTR_2$  9  $NTR_1$  4, I 1, I 1, I 2, I 3, I 3, I 3, I 4, I 6, I 6, I 7, I 7, I 8, I 8, I 8, I 8, I 9, ندارد که متعلق به خانوادهای از پروتئینهای مرتبکننده است و بنابراین به عنوان NTR3/Sortlin شناخته می شود. پتانسیل درمانی NT در درمان سایکوز به دلیل تخریب سریع آن در جریان خون و عدم توانمندی در عبور از سد خونی ـ مغزی تحتالشعاع قرار گرفته است. اما به هر حال مجموعهای از أنالوگهای (NT(8-13) که میتوانند اثرات ضد سایکوز داشته باشند که در مدلهای حیوانی به تأیید رسیدهاند. این آگونیستها شامل NT69L كه با تمايل بالا بـه NTR<sub>1</sub> و NT79 و NTR<sub>2</sub> متصل شده که البته بیشتر اتصال به NTR را ترجیح میدهد. آگونیست دیگر، PD149163، نیز ساخته شده که ناپایداری متابولیک دارد.

علاوه بر نقش این داوها در اثرات ضد سایکوزی این آگونیستها در درمان درد، سوءمصرف محرکهای سیستم عصبی و بیماری پارکینسون کاربرد دارد. عوارض جانبی آنها شامل هایپوترمی و افت فشارخون است. بروز پدیده تحمل نیز ممکن است با مصرف آگونیستهای آن رخ دهد.

گیرندههای NT با آگونیستهای نانوپپتیدی SR 142948A و مکسلینرتانت (SR 142948A) مسدود می شود. SR 142948A انتاگونیست قدرتمند هایپوترمی و آنالژزی ناشی از تجویز NT میباشد. این دارو اثرات قلبی عروقی سیستمیک NT را بلوک میکند.

### پپتید مرتبط با ژن کلسیتونین

پپتید مرتبط با ژن کلسی تونین  $^{7}$  (CGRP) عضوی از خانواده کلسی تونین از پپتیدهاست که کلسی تونین، آدرنومدولین  $^{7}$  (ادامه را ببینید) و آمیلین  $^{0}$  را نیز شامل می شود. CGRP متشکل از  $^{7}$  اسید آمینه می باشد. در انسان CGRP در دو شکل  $^{7}$ -CGRP که از دو ژن مختلف مشتق می شوند و به وسیله  $^{7}$  آمینواسید اثرات بیولوژیک یکسانی را نشان می دهد موجود می باشد. CGRP نیز مانند کلسی تونین در مقادیر فراوان در

<sup>1-</sup> Neurotensin 2- Neuromedin N

<sup>3-</sup> Calcitonin gene-related peptide

<sup>4-</sup> Adrenomedullin 5- Amylin

CGRP در صورت تزریق به داخل سیستم عصبی مرکزی، اثرات متنوعی از جمله فشارخون بالا و مهار گرسنگی ایجاد میکند. این پپتید در صورت تزریق به داخل گردش خون عمومی سبب افت فشارخون و تاکیکاردی میگردد. اثرات CGRP بر فشارخون از اثرات اتساع عروقی قدرتمند این پپتید ناشی میشود. در حقیقت CGRP قوی ترین متسعکننده عروقی است که تاکنون کشف شده است. این ماده بسترهای عروقی متعددی را متسع میکند اما جریان خون کرونری حساسیت ویژهای به آن دارد. این انبساط عروقی بدون دخالت آندوتلیال و با مکانیسم فعال شدن آدنیلیل سیکلاز صورت می پذیرد.

می شود. این آگونیست گیرنده هترودایمر، آگونیست گیرنده جفتشونده با G پروتئین که گیرندههای شبه کلسی تونین (CLR) که با پروتئین تعدیل کننده فعالیت گیرنده متصل می شود. آنتاگونیستها، پپتیدها و نانوپپتیدهای گیرنده CGRP به تازگی ساخته شدهاند. CGRP<sub>8-37</sub> به جهت بررسی اثر CGRP مورد توجه قرار گرفته است اما تمایل زیادی به سایر گیرندهها نظیر آدرنومدولین دارد (ادامه را ببینید). آنتاگونیستهای نانوپپتیدی CGRP هدف تداخل بین CLR و RAMP1 بوده و بنابراین اثرات آنها را بر CGRP انتخابی کرده است. مثالهای آن اولسجپانت و تلکاجپانت است.

شواهد فزایندهای وجود دارد که آزادشدن CGRP از اعصاب تریژمینال نقش مرکزی در پاتوفیزیولوژی میگرن ایفا مینماید. این پپتید طی حملات میگرن آزاد شده و درمان موفق میگرن با یک آگونیست سروتونین انتخابی، سطح CGRP مغز را به مقدار طبیعی میرساند. اخیراً کارآزماییهای بالینی نشان میدهند که اولسـجپانت در درمان میگرن میوثر است اما بـه دلیل فراهمیزیستی پایین آن بایستی به صورت وریدی مصرف شود. تلکاجپانت نیز مؤثر بوده و به صورت خوراکی مصرف میشود اما سمیت کبدی آن در برخی موارد مشاهده شده است.

### ■ آد*ر*نومدولین

آدرنومدولین (AM)، اولین بار در بافت فئوکروموسیتوم مدولای آدرنال انسان کشف شد. آدرنومدولین یک پپتید ۵۲ اسید آمینهای، با یک حلقه ۶ اسید آمینهای و یک توالی آمیداسیون در C ترمینال خود است. AM نیز مانند CGRP یکی از اعضای خانواده کلسی تونین از پپتیدهاست. پپتید مشابهی که آدرنومدولین ۲ نامگذاری شده است به نام اینترمدین نیز خوانده می شود که در انسان و سایر پستانداران شناسایی شده است.

AM به طور گسترده در بدن پراکنده شده است. بالاترین غلظتهای آن در غدد آدرنال، هیپوتالاموس و هیپوفیز قدامی یافت می شود اما در کلیه، ریه، دستگاه قلبی ـ عروقی و دستگاه گوارش نیز سطوح بالایی از آن وجود دارد. AM موجود در گردش خون به طور واضح از قلب و عروق منشأ می گیرد.

در حیوانات، AM عروق مقاومتی کلیه، مغز، ریه، اندامهای پشتی و مزانتر را متسع کرده و منجر به یک افت فشارخون بارز و طولانی مدت میگردد. افت فشارخون نیز به نوبه خود سبب افزایش رفلکسی ضربان و برونده قلبی میگردد. پاسخها با انفوزیون داخل وریدی این پپتید در افراد سالم نیز رخ میدهد. AM بر کلیه نیز اثر گذاشته و دفع سدیم و ترشح رنین را افزایش میدهد. همچنین این ماده چندین اثر اندوکرینی از جمله مهار ترشح آلدوسترون و انسولین نیز اعمال میکند. آدرنومدولین با عمل بر سیستم عصبی مرکزی، خروجی سمپاتیک را افزایش می دهد.

اعمال متنوع AM با واسطه CLR یک گیرنده بسیار مرتبط با گیرنده بیار و CGRP روی می دهد که با زیر گروههای ۲ و  $^{\alpha}$  FRAMP متصل شده و سیستم رسپتور - کورسپتور  $^{\alpha}$  تشکیل می دهند. اتصال AM به CALR باعث فعال شدن GS و تحریک تشکیل CAMP در سلولهای عضله صاف عروق شده و تولید اکسید نیتریک در سلولهای اندوتلیال را افزایش می دهد. سایر مسیرهای پیامرسانی نیز نقش دارند.

سطوح AM در گردش حین ورزش شدید افزایش مییابد. در برخی شرایط پاتولوژیک از جمله فشارخون بالای اولیه، نارسایی قلبی و کلیوی و شوک سپتیک نیز این سطح بالا میرود. نقش AM در این شرایط نامشخص است اما در حال حاضر تصور می شود که این پپتید به عنوان آنتاگونیست فیزیولوژیک اعمال

<sup>1-</sup> Oclejepant 2- Telcajepant

<sup>3-</sup> Calcitonin receptor-like receptor- CRLR

<sup>4-</sup> Receptor activity-modifying proteins - RAMPs

<sup>5-</sup> receptor-coreceptor

تنگکنندههای عروقی چون ET-1 و ANG II عمل نماید. با توجه به این آثار، AM ممکن است نقش محافظتی علیه اضافه بار و آسیب قلبی عروقی ایفا کند و ممکن است تجویز AM در برخی از بیماریهای قلبی عروقی مفید باشد.

### ■ نوروپپتید Y

نوروپپتید Y یک سیستم چند لیگاندی و چند گیرندهای است که شامل سه پلیپپتید پانکراسی (PP)، پپتید YY (PY) و نوروپپتید LY (PY) میباشد هر پپتید حاوی ۳۶ آمینواسید بحوده و حاوی یک انتهای ترمینال C است. PP از جزایر لانگرهانس و پس از خوردن غذا ترشح شده و در مقابل محتویات انرژیزا ترشح شده و در ساقه مغز تأثیر گذاشته، عصب واگ را تحریک نموده و اشتها را سرکوب میکند، تخلیه معده را مهار نموده و مصرف انرژی را افزایش داده و اثرات مستقیمی بر رودهها دارد. PYY توسط سلولهای L- انترو- آندوکرینی قسمت دیستال روده در پاسخ به جذب غذا تولید شده و اثرات بیاشتهایی ایجاد میکند.

NPY یکی از بیشترین نوروپپتیدهای موجودر در سیستم عصبی مرکزی و محیطی است. اگرچه PYY و PYP به عنوان هورمون درونریز عمل میکند اما NPY به عنوان نوروترانسمیتر اثر میکند در نورونهای نوروآدرنرژیک NPY به عنوان منقبض کننده عروق و کوترانسمیتر نوراپینفرین عمل میکند. بقیه قسمتهای این بخش بر روی اثرات NPY تمرکز دارد.

NPY اثرات مختلفی بر سیستم عصبی مرکزی اعمال میکند از جمله افزایش مصرف غذا (این ماده قدرتمندترین مولکول اشتهاآور در مغز است)، افت فشارخون، هیپوترمی سرکوب تنفسی، فعال کردن محور هیپوتالاموس ـ هیپوفیز ـ آدرنال. دیگر آثار آن عبارتند از: تنگی عروق خونی مغز، اعمال کرونوتروپیک و اینوتروپیک مثبت بر قلب و افزایش فشارخون. این پپتید متسعکننده قدرتمند عروق کلیوی است و ترشح رئین را نیز سرکوب میکند اما میتواند به تولید ادرار و ناتریورز نیز منجر شود. اثر آن بر نورونهای پیش اتصالی مهار آزادشدن ناقل از عصاب سمپاتیک و پاراسمپاتیک است. اعمال عروقی این پپتید عبارتند از: تنگی عروقی مستقیم، تقویت عمل تنگکنندههای عروقی و مهار عمل متسعکنندههای عروقی.

NPY این آثار متنوع به واسطه چهار زیرواحد از گیرندههای NPY به نامهای  $Y_1$  ،  $Y_2$  ،  $Y_2$  ،  $Y_3$  انجام میگیرد. این گیرندهها شدهاند و نشان داده شده است که گیرندههایی جفت شده با پروتئین  $Y_1$ 

هستند و با جابه جایی  $^{+}$ Ca و مهار آدنیلیل سیکلاز ارتباط دارند. گیرندههای  $^{+}$  و  $^{+}$  اهمیت فوق العادهای در آثار قلبی  $^{+}$  عروقی و دیگر اثرات محیطی این پپتید دارند. گیرندههای  $^{+}$  میل ترکیبی بالایی برای پلیپتید پانکراسی داشته و ممکن است گیرندهای برای پلیپتید پانکراسی باشد (نه  $^{+}$  NPY). گیرندههای  $^{+}$  عمدتأ در سیستم عصبی مرکزی یافت می شوند و ممکن است در کنترل دریافت غذا دخیل باشند. آنها همچنین واسطه فعال شدن محور هیپوتالاموس  $^{-}$  هیپوتالاموس  $^{-}$  هیپوقایز  $^{-}$  آدرنال، با واسطه  $^{+}$  NPY می باشند.

آنتاگونیستهای غیرپپتیدی انتخابی گیرنده NPY در حال حاضر جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند. BIBP3226 اولین خات جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند. BIBP3226 اولین ارتاگونیست غیرپپتیدی گیرنده  $Y_1$  است که بیشترین مطالعه نیز بر روی آن صورت گرفته است. این دارو در داخل بدن نیمه عمر تنگ کنندگی عروقی و افزایش فشار خون به NPY را سرکوب مینماید. BIBO3304 و H409/22 آنتاگونیستهای  $Y_1$  هستند که از نظر ساختمانی به آن مربوط بوده و در انسان مورد آزمایش قرار گرفتهاند. SR 120819A و SR 120107A آنتاگونیستهای ولرا گرفتهاند.  $Y_1$  خوراکی هستند که مدت عمل آنها طولانی است.  $Y_2$  کیرنده  $Y_3$  است. این دارو از سد خونی مغزی عبور نـمیکند، بنابراین آنتاگونیستهای  $Y_3$  موجود نیستند. آنتاگونیستهای  $Y_5$  مورد ارزیابی قرار گرفتهاند.

این داروها در تحلیل نقش NPY در تنظیم قلبی ـ عروقی مفید میباشند. در حال حاضر به نظر میرسد این پپتید در تنظیم همودینامیک در حالت استراحت اهمیت نداشته باشد اما ممکن است در اختلالات قلبی ـ عروقی از جمله فشارخون بالا و نارسایی قلبی اهمیت فزایندهای داشته باشد. سایر مطالعات حاکی از نقش NPY در اختلالات، چاقی، الکلیسم، اضطراب، افسردگی، تشــنج، درد، ســرطان فـیزیولوژی اسـتخوان مـیباشد. آنتاگونیستهای گیرنده  $Y_1$  و به ویژه  $Y_5$  به عنوان داروهای ضدچاقی هستند.

### ■ اوروتنسین

اوروتنسین ۱ (UII) ابتدا در ماهی شناسایی شد، اما اکنون مشخص شده است که ایزوفرمهای آن در انسان، و سایر پستانداران موجودند. UII انسانی یک پپتید ۱۱ اسید آمینهای

است. جایگاههای اصلی بیان UII در انسان عبارتند از: مغز، نخاع و کلیه. UII در پلاسما نیز حضور دارد و منبع عمده این پپتید در گردش خون شامل قلب، ریهها، کبد و کلیهها میباشند. محرکین ترشح UII هنوز مشخص نشده است اما افزایش فشار خون در برخی موارد بر این روند مؤثر خواهد بود.

U-II در خارج از بدن، منقبض کننده قدرتمند عضلات صاف عروقی است و فعالیت آن به نوع عروق خونی و گونهای که اوروتنسین از آن گرفته شده است، بستگی دارد. تنگی عروقی عمدتاً در شریانها رخ می دهد، UII در شریانها می تواند قوی تر از اندوتلین I باشد و حتی قوی ترین تنگ کننده عروقی شناخته شده محسوب می شود. با این وجود، UII در برخی شرایط ممکن است سبب اتساع عروقی گردد. UII در داخل بدن، آثار همودینامیک پیچیدهای دارد که برجسته ترین آن انقباض عروقی ناحیهای و سرکوب قلبی است. این آثار از برخی جهات شبیه به ناحیهای و سرکوب قلبی است. این آثار از برخی جهات شبیه به عروقی و فشارخون در انسان ناچیز به نظر می رسد. علاوه بر این عروقی و فشارخون در انسان ناچیز به نظر می رسد. علاوه بر این تجمع کلاژن و فیبرونکتین، تعدیل پاسخهای التهابی و مهار ترشح انسولین ناشی از القای گلوکز می شود.

اعمال UII به واسطه یک گیرنده جفت شده با پروتئین Gq که به عنوان گیرنده UT اطلاق می شود، صورت می گیرد. گیرنده های UT به طور گسترده در مغز، نخاع، قلب، عضلات صاف عروقی، عضله اسکلتی و پانکراس پراکنده شدهاند. برخی آثار این پپتید از جمله تنگی عروقی از طریق مسیر انتقال پیام فسفولیپاز CAG-IP3، وکسود.

گرچه به نظر می رسد UII نقش ناچیزی در سلامتی دارد، شواهد فزایندهای وجود دارد که UII در بیماریهای قلبی عروقی و سایر بیماریها دخیل است. به ویژه گزارش شده است که سطح اوروتنسین پلاسما در فشارخون بالا، نارسایی قلبی، دیابت شیرین و نارسایی کلیوی افزایش می یابد. علاوه بر این، مطالعات اولیه با استفاده از آنتاگونیستهای گیرنده UII در انسان حاکی از آن است که پالوسوران می تواند در بیماران مبتلا به دیابت با بیماریهای کلیوی و آترواسکلروز مفید باشد.

به همین دلیل توسعه و ساخت داروهای آنتاگونیست گیرنده UII به شدت مورد توجه قرار گرفته است. اورانتید (Urantide) (پتید آنتاگونیست اوروتنسین)، مشتق UII جانشین شده با پنی سیلامین میباشد که خاصیت آنتاگونیستی بر گیرنده UII دارد. یک آنتاگونیست غیرپپتیدی به نام پالوسوران نیز ساخته شده است که در بیماران دیابتی با بیماری کلیه مفید واقع شد اما

قدرت کافی ندارد. اخیراً آنتاگونیستهای بسیار قدرتمند UII بسیار در دسترس قرار گرفتهاند که ۲ تا از آنها در فاز یک کارآزمایی بالینی که یکی (EP2439193) در درمان نفروپاتی دیابتی و دیگری (SB1440115) در درمان آسم استفاده می شود.

### پاسخ مطالعه مورد

انالاپریل با مهار آنزیم مبدل آنژیوتانسین I به آنژیوتانسین II (ANG II) II اینکه این (ANG II) اینکه این آنزیم مبدل، برادی کینین را نیز غیرفعال میکند. بنابراین انالاپریل سطح برادی کینین را نیز بالا میبرد که این پدیده مسئول بخشی از اثرات جانبی این دارو نظیر سرفه و آنژیوادم میباشد. این اثرات جانبی را میتوان با به کارگیری مهار کنندههای رنین نظیر آلیسکیرین یا آنتاگونیست گیرنده ANG II نظیر لوزارتان به جای مهار کننده ACE (جهت مسدود کردن سیستم رنین ـ آنژیوتانسین) برطرف کرد.

#### P R E P A R A T I O N S A V A I L A B L E



خلاصه: داروها بی که بر سیستم پیتیدهای وازواکتیو برهمکنش دارند

	ند	پپتیدهای وازواکتیو برهمکنش دار	خلاصه: داروهایی که بر سیستم
کاربردهای بالینی	ויתוד	مكانيسم اثر	زيرگروه
		نسين	أنتاكونيستهاي كيرنده أنژيوتا
هيپر تانسيون مستون	اتساع شریانی، کاهش ترشح	أنتاكونيست رقابتي انتخابي	• والسارتان
	ألدوسترون، افزایش دفع سدیم و أب	گیرنده آنژیوتانسین A <sub>1</sub>	
selection was a feet	والسارتان	رتان، المسارتان، تل <mark>مى</mark> سارتان: مشابه	• اپروسارتان، ایربسارتان، کاندسا
TUBERT A CO. 100 CO.			مهارکنندههای آنزیم تبدیلکنند
هیپرتانسیون، نارسایی قلبی	اتساع شریانی. کاهش ترشح	مهار تبدیل آنژیوتانسین I به	• انالاپريل
	الدوسترون، افزایش دفع آب و سدیم	آنژیوتانسین II	
		ه انالاپريل	• کاپتوپریل و بسیاری دیگر: مشاب
Tall by Committee of the Committee of th			مهارکنندههای رنین
هيپر تانسيون	اتساع شریانی، کاهش ترشح	مهار فعالیت کاتالیتیک رنین	• آليسكيرن
	ألدوسترون، افزایش دفع سدیم و أب		
			أنتاگونيستهاي كينين
آنژیو ادم ارثی	بــلوک اثـرات کـینینها بـر درد،	آنتاگونیست انتخابی گیرندههای	• ایکاتیبانت
	هیپرآلژزی و التهابات	$eta_2$ کینین	
رد دارد.	کینین را کاهش داده در آنژیوادم ارثی کاربر		
		سمایی،	اکالانتید: مهارکنده کالیکرئین پلا
	I - 1 -1		آگونیستهای وازوپرسین
شوک ناشی از اتساع عروق	انقباض عروقى	آگونیست گیرندههای وازو پرسین	• آرژنین وازوپرسین
		(V <sub>2</sub> 9) V <sub>1</sub>	e
		رىدە 1 مىكابى مىباسد.	• ترلی پرسین: بیشتر نسبت به گیر
پــــــــتانسیل مــــصرف در	اتساع عروقى	آنــــتاگــونيست گــيرندههاي	آنتاگونیستهای وازوپرسین • کونیواپتان
هیپرتانسیون و نارسایی قلبی.	<i>G17</i> C—	وازوپرسین $V_1$ (و $V_2$ )	• تولیواپس
هیپوناترمی		(·23/·10=-K3)3	
3.7.7		دساس <i>یت دای گد</i> نده .۷	• رلكوواپتان: SPX251، افزايش -
REPUBLICATION FOR	Mark Carl Mark Tollar	1 7 0 7 -	پپتیدهای ناتریورتیک
نارسایی قلبی	افزایش دفع سدیم و آب اتساع عروقی	آگــونیستهای گـیرندههای	• نزيريتيد
3.	3 //	پپتیدی ناتریورتیک	
			اولاریتید: فرم صناعی اورودیتلانیر
	ALCOHOLD TO		مهاركنندههاي وازوپپتيد
هیپرتانسیون، نارسایی قلبی	اتساع عروقي. افزايش دفع سديم و	كاهش متابوليسم بهتيدهاي	• اما پاتریلات
	اب المساور والمساور والمساور والمساور	نــاتريورتيک و تشكـيل	NATURE OF THE PARTY.
		أنژيوتانسين II	
المحادث الأراب المالية		ب اومپاتریلات	سامپاتریلات، فاسیدوتریلات: مشا
STATE OF THE STATE OF	Library Black States	ALL PLACE STATE	أنتاكونيستهاي اندوتلين
هیپر تانسیون شریان ریوی	اتساع عروقي	أنتاكونيست غيرانتخابي	• بوسنتان
		گیرنده های اندوتلین ET <sub>A</sub> و	
		ETB	
	ET	ندههای انتخابی جهت گیرندههای A	
PULL DAY ON			آگونیستهای پپتید رودهای واز
دیابت نوع ۲. بیماری مزمن	اتساع عروقي، اثرات چندگانه	آگــونیستهای گـیرندههای	Stearyl-Nle <sup>17</sup> -VIP •

متابولیک، اندوکرین و ...

انسدادی ریوی

VPAC2 , VPAC1

خلاصه: داروهایی که بر سیستم پپتیدهای وازواکتیو برهمکنش دارند (ادامه)

کاربردهای بالینی	ויתוד	مكانيسم اثر	زيرگروه
Marie Language of the Control			آنتاگونیستهای ماده P
پیشگیری از استفراغ و تـهوع	مهار بسیاری از اثرات ماده P در CNS	أنتاكونيست انتخابي جهت	• اپرپیتانت
ناشی از شیمیدرمانی	The Lindson 1984	گیرندههای تاکیکینین NK	<ul> <li>فوسا پر پیتانت: پیش داروی که</li> </ul>
			به آپرپیتانت تبدیل می شود.
De la		KENT ZWIN) ESTER	أكونيستهاى نوروتنسين
از پـــــتانسیل درمــانی در	با سیستمهای دوپامین مرکزی	آگونیست گیرندههای نوروتنسین	NT79 9 NT69L .PD149163
اسکزوفرنی و پارکینسون	برهمکنش دارد	مرکزی	
برخوردار است			
			أنتاكونيستهاى نوروتنسين
شرح داده نشده است.	بعضى از اثرات مركزى و محيطى	أنتاگونيست گيرندههاي مركزي	• مکلی نرتانت
	نوروتنسین (اتساع عروقی) را مهار	و محیطی نوروتنسین	
	میکند		
		ا ژن کلسی تونین	أنتاكونيستهاى پپتيد مرتبط با
میگرن۱	مهار بعضى از اعمال مركزى و	أنتاگونيست پپتيد مرتبط با ژن	• تلكاجپانت، اولسجپانت
	محیطی (اتساع عروقی) CGRP	کلسی تونین (CGRP)	
			أنتاكونيستهاى نوروپپتيد Y
پــتانسيل اسـتفاده بـه عـنوان	پاسخ منقبض کنندگی عروق به	أنتاكونيست اختصاصي	BIBP3226 ◆
داروی ضدچاقی	نوروتنسین را مهار میکند	گیرندههای نوروپپتید Y <sub>1</sub>	BII0246: بـــرای گــیرنده
			انتخابی است.
			MK-0557: برای گیرنده ۲ <sub>5</sub>
			انتخابی است.
		THE STREET STREET	أنتاكونيستهاى اوروتنسين
نارسایی کلیوی دیابتی ۱	اثرات قدرتمند منقبض كنندكى	أنتاگونيست پپتيدي گيرندههاي	• پالوسوران
	عروقی ناشی از اوروتنسین را بلوک	اوروتنسين	
	میکند.		
		بالوسوران است.	SB1440115= بسيار قدر تمندتر از

۱. تحت مراحل ارزیابی بالینی و پیش بالینی قرار دارد.



### ایکوزانوئیدها: پروستاگلاندینها، ترومبوکسانها،لکوترینها و ترکیبات مربوطه

### کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

ایکوزانوئیدها، محصولات اکسیژناسیون اسیدهای چرب اشباع نشده با زنجیره بلند هستند. این مواد در قلمرو حیوانات بینظیر بوده و (همراه با پیشسازهای خود) در گیاهان مختلفی نیز یافت میشوند. این مواد یک خانواده بسیار بزرگ تشکیل میدهند که ترکیبات آن بسیار قدرتمند بوده و طیف عمل بیولوژیک فوق العاده گستردهای دارند. ایکوزانوئیدها، آنتاگونیستهای گیرنده و مهارکنندههای آنزیم اختصاصی آنها و نیز پیشسازهای ایکوزانوئیدها در گیاهان و روغن ماهی، به دلیل اثر بیولوژیک خود قابلیت درمانی بسیار زیادی دارند.

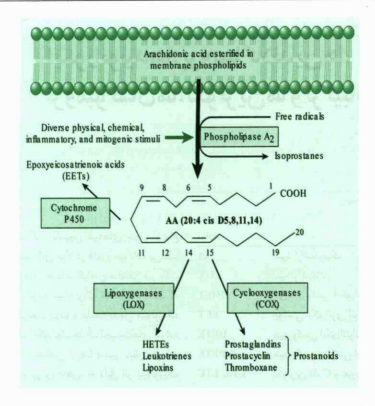
	نمادها
اسید آراشیدونیک	AA
سيكلواكسيژناز	COX
دیهیدروکسی ایکوزاتری انوئیک اسید	DHET
اپوکسی ایکوزاتری انوئیک اسید	EET
هیدروکسی ایکوزاتترانوئیک اسید	HETE
هیدروکسی پراکسی ایکوزاتترانوئیک اسید	HPETE
لکوترین C ،B و غیره	LTB, LTC
ليپواكسيژناز	LOX
لیپوکسین A و B	LXA, LXB
داروی ضدالتهابی غیراستروئیدی	NSAID
پروستاگلاندین F ،E و غیره	PGE, PGF
فسفولیپاز A و C	PLA, PLC
ترومبوکسان $A$ و $B$ و غیره	TXA, TXB

### آراشیدونیک اسید و دیگر پیشسازهای اشیاع نشده

آراشیدونیک اسید (AA) یا 5,8,11,14 راشیدونیک اسید، فراوان ترین پیش ساز ایکوزانوئیدها است. آراشیدونیک اسید یک اسید چرب ۲۰ کربنه (C20) حاوی  $^{\circ}$  پیوند دوگانه (-C20:4-6) اسید چرب  $^{\circ}$  کربنه (C20) حاوی  $^{\circ}$  پیوند دوگانه (C20:4-6) متیل است. اولین پیوند دوگانه در AA در کربن شماره  $^{\circ}$  انتهای متیل وجود دارد. لذا AA را به عنوان یک اسید چرب امگا  $^{\circ}$  می نامند. AA بایستی از موقعیت  $^{\circ}$  SN-2 غشاء فسفولیپیدی متابولیزه و آزاد شود که این امر توسط فسفولیپاز  $^{\circ}$  A2 غشاء فسفولیپادی  $^{\circ}$  (PLA2) رخ می دهد (شکل  $^{\circ}$   $^{\circ}$  - N-1). حداقل  $^{\circ}$  فسفولیپاز واسطه آزادشدن آراشیدونات از لیپیدهای غشا هستند:  $^{\circ}$  PLA2 ستوزولی (C3)،  $^{\circ}$  ترشحی لیپیدهای غشا هستند:  $^{\circ}$  PLA2 سیم، تحریکات فیزیکی و شیمیایی انتقال وابسته به  $^{\circ}$  گروه  $^{\circ}$  PLA2, IVA تمایل بسیار زیادی به  $^{\circ}$  A3 و  $^{\circ}$  PLA2 آزاد می کند. ایزوفرمهای متعددی از  $^{\circ}$  PLA2 (گروه  $^{\circ}$  آزاد می کند)، را فعال میکند. ایزوفرمهای متعددی از  $^{\circ}$  PLA2 (گروه  $^{\circ}$  PLA2 (آبوه  $^{\circ}$  V IIIA) که  $^{\circ}$  شرایطی که  $^{\circ}$ 

تحریک رخ نمی دهد AA ساخته شده توسط  $_1$ PLA به غشاء سلول وارد شده بنابراین بیوسنتز ایکوزانوئیدها قابل چشمپوشی است.  $_2$ PLA در رهاسازی حاد AA غالب می باشد حال آنکه sPLA وضعیتهای تحریک مداوم یا شدید تولید AA نسبت داده می شود. AA توسط ترکیبی از فسفولیپاز  $_2$  و لیپاز دی گلیسریک اسید نیز آزاد می شود. AA می تواند از فسفولیپاز  $_2$  تولید شده ناشی از استر دی اسیل گلیسرول و به وسیله لیپاز دی اسیل گلیسرول و مونواسیل گلیسرول و بود.

AA پس از جداشدن، از ۴ راه مجزا اکسیژنه می شود: سیکلواکسیژناز (COX)، لیپواکسیژناز، اپواکسیژناز، اپواکسیژناز، اومسیرهای ایزوایکوزانوئید (شکل ۱–۱۸). عوامل متعددی نوع ایکوزانوئید سنتز شده را تعیین میکنند: ۱) نوع سوبسترای



شکل ۱-۱۸ مسیرهای آزادسازی و متابولیسم آراشیدونیک اسید (۸۸)

لیپیدی، ۲) نوع سلول و ۳) نیز غالباً شیوه تحریک سلول را منعکس مینماید. از پیشسازهای غیر از AA محصولات گوناگون اما مربوط می تواند تشکیل شود. به عنوان مثال هومو ـ γ- لینولئیک اسید (C20:3-6) از ایکوزاینتاانوئیک اسید (EPA و C20:5-3) محصولاتی دارند که از نظر کمی و کیفی متفاوت از محصولات مشتق شده از AA مىباشند. این تغییر در تولید محصول، اساس استفاده از اسیدهای چربی که از ماهی آب سرد یا گیاهان به دست آمدهاند به عنوان مکملهای غذایی در انسان می باشد. به عنوان مثال ترومبوکسان A (TXA2) که یک منقبض كننده عروقي و أگونيست يلاكتي قدرتمند است، از AA طی مسیر COX سنتز می شود. EPA پس از طی متابولیسم COX، باعث توليد TXA3 مي شود كه نسبتاً غيرفعال مي باشد. ٣ سرى از پروستاگلاندينها نظير پروستاگلاندين PGE3)E3 سرى از پروستاگلاندينها مى توانند به عنوان أگونيست نسبى يا أنتاگونيست عملكردي و بنابراین فعالیت مشتقات AA و أنالوگهای آن را کاهش می دهند. این فرضیه که جانشین کردن ایکوزاینتانوات رژیم غذایی با

آراشیدونات، بروز حوادث قلبی \_ عروقی را از طریق کمکردن ترومبوزیس و آریتمی و فشارخون، کاهش میدهد، در مرکز توجه تحقیقات جاری قرار دارد.

#### سنتز ابكوزانو ئبدها

محصولات پروستاگلاندین اندو پراکسید سینتازها (سیکلواکسیژنازها)

دو ایرزوفرم بیهمتا از AA را به پروستاگلاندین اندوپراکسید تبدیل میکنند. پروستاگلاندین (PG) سنتاز ۱- (COX-1) به طور ذاتی در اکثر سلولها بیان میشود. بالعکس PGH سنتاز ۲ (COX-2) القاپذیر بوده و بیان آن مشخصاً براساس محرک، متغیر است. COX-2 یک محصول ژنی فوری و ژودرس است که به طور مشخص، توسط استرس جدار، فاکتورهای رشد، پیشبرندههای (پروموتورها)ی تومور و سیتوکینها با حضور تنظیمکنندههای چندگانه پروموتور و مناطق سیتوکینها با حضور تنظیمکنندههای چندگانه پروموتور و مناطق

گونهای که اکثر سلول ها یک یا دو پروستانوئید غالب را می سازند. غيرترجمه شده '3 ثن COX-2 دچار تنظيم افزايشي مي گردد. پروستاگلاندینها از دو جهت با هم متفاوتند: ۱) جایگزینهای COX-1 يروستانوئيدها را جهت "مراقبت از خانه" \، (مانند

محافظت از سلول های ایی تلیال معدی) تولید می کند در حالی که

COX-2 منبع عمده يروستانوئيدها در التهاب و سرطان است.

این تمایز بسیار سادهانگارانه است. به هر حال، فرآیندهای

فیزیولوژیک و پاتولوژیکی وجود دارند که در آنها هر آنزیم

بهطور مجزا درگیر می شود و نیز فرآیندهایی وجود دارند که در

آنها هر دو آنزیم با همکاری هم عمل میکنند. به عنوان مثال

COX-2 اندوتليومي، منبع اصلى پروستاسيكلين عروقي (PGI<sub>2</sub>)

است در حالی که پروستانوئیدهای مشتق از COX-2 جهت

تكامل طبيعي كليه و حفظ عملكرد أن اهميت دارند. داروهاي

ضد التهابي غيراستروئيدي (NSAIDها) (فصل ۳۶ را نيز ببينيد)،

اثرات درمانی خود را از طریق مهار COXها اعمال می كنند.

ایندومتاسین ۲ و سولینداک ۳ برای COX-1 بسیار انتخابی هستند.

مکلوفنامات  $^{\dagger}$  و ایبویروفن  $^{0}$  قدرت یکسانی در مهار  $^{-1}$  و

> دارنـد در حالی کـه سـلکوکسیب = دیکلوفناک COX-2

روفکوکسیب  $^{\wedge}$  = لومیراکوکسیب  $^{\wedge}$  < اتوری کوکسیب  $^{\wedge}$  : COX را

انتخابی تر مهار می کنند (به ترتیب افزایش میانگین

انتخابیذیری آورده شدهاند). آسپیرین هر دو آنزیم را به صورت

كووالانسى استيله و مهار مىكند. مقادير پايين (كمتر از

١٠٠mg/d)، ترجيحاً اما نه منحصراً، COX-1 يلاكتي را مهار

میکنند در حالی که مقادیر بالاتر هم COX-1 و هـم COX-2

هـم COX-1 و هـم COX-2 بـا حـلقوى كردن اسـيد

 $C_{15}$  انـدوپراکسید ایستاد یک انـدوپراکسید آراشـیدونیک جـهت ایـجاد

هيدروپراكسيد، ٢ مولكول اكسيژن مصرف مىكنند (شكل

۲-۱۸). این محصول PGG، بهسرعت توسط بخش پراکسیداز

آنزیم COX تغییریافته و یک گروه ۱۵- هیدروکسیل که برای

فعالیت بیولوژیک آن ضروری است به آن اضافه می گردد و

فرآورده حاصل، PGH نام می گیرد. هردو اندوپراکسیداز بسیار

ناپایدارند. خانوادههای آنالوگ PGH<sub>1</sub>) PGH<sub>2</sub> و PGH<sub>3</sub> و تمام

محصولات متعاقب آنها) بهترتیب از هومو - γ لینولنیک اسید و ایکوزاینتانوئیک اسید مشتق شدهاند. در هومودایمرهای COX-1 و COX-2 یک پروموتور به عنوان واحد کاتالیتیک به AA متصل

شده (جهت اکسیژناسیون) درحالی که دیگری به عنوان تعدیل

پروستاگلاندینها، ترومبوکسان و پروستاسیکلین که

مجموعاً يروستانوئيد خوانده ميشوند، با عمل ايزومرازها و

كننده فعاليت كاتاليتيك به بخش ألوستريك متصل مي شوند.

سیستمیک را مهار می نمایند.

حلقه پنتان (که در حرف آخر نشان داده میشوند مثلاً E و F در

PGE و PGF) ۲) تعداد پیوندهای دوگانه در شاخههای جانبی (كه با زيرنويس مشخص مي شوند مثلاً PGH2 (PGE2 ،PGE1).

توسط پروستاسیکلین، ترومبوکسان و PGF سنتتاز PGFs)

PGF<sub>2</sub>a و TXA<sub>2</sub> ،PGI<sub>2</sub> بـه تـرتيب تـوسط TXA<sub>3</sub> ،PGI<sub>5</sub> و PGF<sub>3</sub>a

متابولیزه می شود). دو آنزیم دیگر به نام ۹-۱۱- اندوپراکسید  $PgE_2$  و  $PGH_2$  را به ترتیب از  $PGF_2\alpha$  و  $PGF_3$ 

تولید می کنند. حداقل سه PGF<sub>2</sub> سنتتاز شناسایی شده است:

PGES-1 ميكروزومال (m) كه باعث القاء سريع PGES-1 می شود و PGES سیتوزولیک. PGDS دو ایزوفرم مجزا دارد: نوع ليپوكالين ۱ PGDS و هماتوپوئيتيک PGDS.

چندین محصول گروه آراشیدونات درحال حاضر اهمیت بالینی دارند. آلپروستادیل ۱۲ (PGE) ممکن است به دلیل اثرات شل کنندگی آن بر عضلات صاف جهت باز نگهداشتن مجرای شریانی در اطفالی که در انتظار عمل جراحی قلب هستند و نیز در درمان ناتوانی جنسی استفاده شود. میزوپروستول<sup>۱۳</sup> (یک مشتق PGE) یک پروستاگلاندین محافظتکننده سلولی

است که در پیشگیری از زخم پیتیک و نیز همراه با میفه پریستون ۱۴ (RU-486) جهت ختم زودرس حاملگی به کار می رود. PGF2 ،PGE2 در مامایی جهت القای زایمان مورد استفاده قرار میگیرند. لاتانوپروست<sup>۱۵</sup> و چندین ترکیب مشابه مشتقات  $PGF_{\alpha}$  موضعی بوده که در چشمپزشکی و درمان گلوکوم زاویه باز کاربرد دارند. پروستاسیکلین ۱۶ (PGL) اپوپروستنول۱۷)، عمدتاً توسط اندوتليوم عروقي ساخته شده يک متسع کننده عروقی و مهار کننده تجمع یلاکتی قدر تمند است. با PGI صناعی (ایوپروستنول) و آنالوگهای PGI (ایلوپروست ۱۸ و تلپروستینیل ۱۹ این دارو از نظر بالینی در درمان فشارخون بالای ریوی و فشارخون بالای پورتی ـ ریوی کاربرد دارد.

بالعكس ترومبوكسان ٢٠ (TXA2) خواص نامطلوبي دارد (تجمع

پلاكتى، انقباض عروقى). بنابراين أنتاگونيستهاي گيرنده رTXA

<sup>2-</sup> Indomethacin 1- Houseleeping

<sup>4-</sup> Meclofenamate 3- Sulindac

<sup>5-</sup> Iboprofen 6- Celecoxib

<sup>7-</sup> Diclofenac 8- Rofecoxib 10- Etoricoxib 9- Lumiracoxib

<sup>12-</sup> Alprostadil 11- lipocalin-type

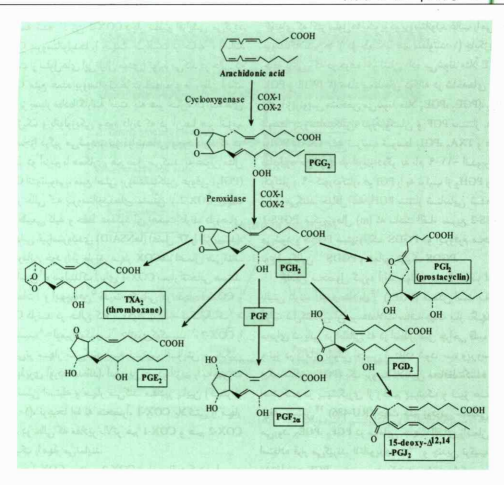
<sup>13-</sup> Misoprostol 15- Latanoprost 16- Prostacylin

<sup>17-</sup> Epoprostenol 20- Thromboxane 19- tre prostinil

<sup>14-</sup> Mifepristone

<sup>18-</sup> Iloprost

سنتازها از PGH<sub>2</sub> ساخته میشوند. بیان این آنزیمهای انتهایی، در سلولهای مختلف تقریباً مختص همان سلول است به



شکل ۲-۱۸. بیوسنتز پروستانوئید. نام ترکیبات در کادرها نوشته شده است.

و مهارکنندههای سنتز آن جهت استفاده در اختلالاتقلبی عروقی ایجاد شدهاند اگرچه (بهجز آسپیرین) هنوز جایگاهی در استفاده بالینی ندارند. در آزمونهای بالینی اخیر آنتاگونیستهای گیرنده TXA<sub>2</sub> ارجحیت درمانی نسبت به دوزهای پایین آسپیرین جهت محافظت علیه علائم ثانویه سکته مغزی ازخودنشان ندادند.

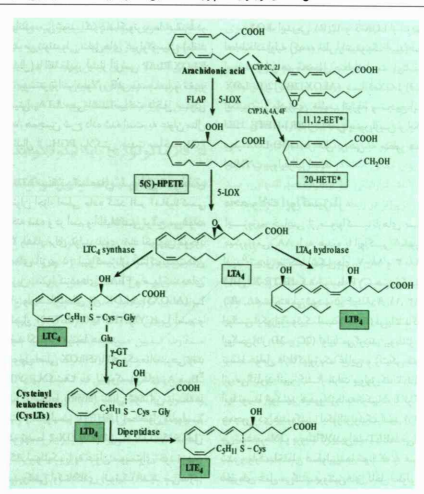
تـمام مـحصولات طبیعی COX بـه سـرعت مـتابولیزه می شوند. این محصولات از طریق هیدراسیون بـه مـحصولات غیرفعال تبدیل شده و سپس متابولیزه می شود (تولید  ${\rm TXA}_2$  و یا پس از جذّب به داخل سـلول تـوسط انـتقال دهنده پلی پپتیدی آنیونی (OATP2A1) از طریق اکسیداسیون گـروه کلیدی  ${\rm AL}_2$ 00 میدروکسیل به کتون مربوطه توسط پروستاگلاندین

0.0 هـیدروکسی پـروستاگـلاندین دهـیدروژناز (PGDH) متابولیزه میگردند. متابولیسم بیشتر با احیا 0.0 0.0 اکسیداسیون و 0.0 اکسیداسیون حاصل میشود. متابولیتهای غیر فعال را میتوان با روشهای ایمنی سنجی یا طیف سنجی تودهای در خون یا ادرار اندازه گرفت. مقدار حاصل معیاری از میزان سـنتز ترکیبات والد آنها در بدن است.

### محصولات ليپواكسيژناز

متابولیسم AA توسط ۵- ۱۲ - و ۱۵ - لیپواکسیژناز (LOX) منجر به تولید هیدروپراکسی ایکوزاتترانوئیک اسیدها ( (HPETEها) می شود که به سرعت به مشتقات هیدروکسی

<sup>1-</sup> Hydroproxy eicosatetraenoic acids



شکل ۱۸–۱۸، بیوسنتز لکوترین (LT). LTC<sub>4</sub> .(LT) و LTE<sub>4</sub> همگی به عنوان سیستثینیل (Cys شناخته میشوند. FLAP= پروتئین فعالکننده GT :5-LOX= کلوتامیل ترانس پپتیداز؛ GL= گلوتامیل لکوتریناز. محصولات اضافه شامل ۵، ۶- ۸ ۹- و ۱۴، ۱۵–۱۵ و ۱۹، ۱۸–۱۷، – ۱۷ HETE-۱۶ مـرباشد.

(شکل ۱۳–۱۸) و لکوترینها تبدیل می شوند (شکل ۱۳–۱۸). LOX مسیر فعال شناخته شده که در لکوترینها افزایش می ابد. لکوترینها افزایش می ابد. لکوترینهایی که بیشترین تحقیقات روی آنها انجام می شود، آنهایی هستند که توسط LOX موجود در لکوسیتها، نوتروفیلها (بازوفیلها، ائوزینوفیلها، مونوسیت ماکروفاژها) و سلولهای التهابی دیگر مانند ماستسلها و سلولهای دندریتیک تولید می شوند. این مسیر توجه بسیاری به خود جلب کرده است زیرا با آسم، شوک آنافیلاکسی و بیماری قلبی عروقی، در ارتباط است. تحریک این سلولها، کلسیم داخل سلولی را بالا برده و آراشیدونات آزاد می کند. سیس اکسیژن

مولکولی توسط CALOX، با همراهی پروتئین فعالکننده  $A_4$  وارد ترکیب شده و اپوکسید لکوترین  $A_4$  وارد ترکیب شده و اپوکسید لکوترین  $A_4$  ناپایدار ایجاد میکند، این ماده حد واسط یا توسط LTA4 هیدرولاز به دی هیدروکسی لکوترین  $A_4$  (LTB4) بندیل میشود یا با گلوتاتیون کونژوگه شده و لکوترین  $A_4$  (LTC4) را وجود می آورد که بخش گلوتاتیون  $A_4$  هم به نوبه خود توسط پپتیدازها تحت تخریب مرحله به مرحله قرار گرفته و  $A_4$  سیستئینیل LTD4 می سازد. این سه محصول  $A_4$  و  $A_4$  سیستئینیل

لکوترینها خوانده می شوند. اگرچه لکوترینها عمدتاً در لوکوسیتها تولید می شوند ولی سلولهای غیرلوکوسیتی (مانند سلولهای اندوتلیال) با القا ظهور آبشار آنزیمی - LOX/FLAP می فرآیند بیوسنتز ترانس سلولار، قادر به جذب و تغییر مشتق لکوسیتی - LTA می باشند. ساخت داخل سلولی پروستاگلاندینها، همچنین شرح داده شده است، به عنوان مثال سلولهای اندوتلیال از - PGI پلاکتی جهت سَاخت - PGI استفاده می کنند.

 $LTD_4$  و  $LTD_4$  مـنقبض کنندههای بـرونشی قـدرتمندی هستند که به عنوان اجزاء اصلی ماده کـند اثـر آنـافیلاکسی (SRS-A) شناخته شده و در آسم و آنافیلاکسی ترشح می شوند. در حال حاضر ۴ راهکار برای تولید داروی ضد لکوترین موجود است. مهارکنندههای آنزیم ۵– لیپواکسیژناز، آنـتاگـونیستهای گـیرنده لکـوترین، مـهارکنندههای FLAP و مـهارکنندههای فسـفولیپاز  $A_2$ . واریـانتهای ژن XLOX5 (CYSLTR1) بـا آسـم و گیرندههای سیسنیل (CYSLTR1 یا CYSLTR2) بـا آسـم و پاسخ داروهای ضد لکوترین مرتبط هستند.

LTA محصول اصلى LTA . با تحريك مناسب مي تواند  $^{\mathsf{T}}\mathsf{B}_4$  و  $\mathsf{A}_4$  توسط 12-LOX در پـالاکتها به لیپوکسینهای (LXA<sub>4</sub>) در شرایط invitro) تبدیل شود. این واسطهها همچنین می توانند از متابولیسم 15-HETE (محصول متابولیسم اسيد أراشيدونيك توسط 2-LOX) توسط 5-LOX حاصل شوند. 1-LOX-1، لینولئیک را به عنوان سوبسترای خود ترجیح داده و 158 ـ هیدروکسی اوکتادکادی انوئیک اسید میسازد. ايزومر فضايي شيميايي 15R-HETE ممكن است از COX-2 استیله شده توسط آسپیرین مشتق شود و در لکوسیتها توسط 5-LOX بيشتر تغيير يافته و به 15-epi-LXB4 يا 15-epi-LXB4 که لیپوکسینهای حاصل از عمل آسپیرین خوانده می شوند، تبدیل شود. لیبوکسین و ایی لیبوکسینهای سنتتیک وقتی در شرايط invivo مصرف شوند خاصيت ضدالتهابي دارند. اگرچه اين ترکیبات در محیط بدن موجود زنده نیز ممکن است ساخته شود و پس از ساخته شدن نیز اثرات بیولوژیک قدرتمندی داشته باشد، ولی اهمیت این ترکیبات درونزاد در بیولوژی انسانی چندان شناخته شده نم باشد. HETE، که محصول LOX مى باشد همچنين مى تواند تحت تأثير كاتاليز مولكولى به اپوكسى هیدروکسی ایکوزاتریونیک اسید که هیوکسیلین<sup>†</sup> نیز نامیده می شود، تبدیل شود اگر چه که اثرات بیولوژیک هیپوکسیلینهای صناعي ناشناخته است اما اثرات پيشالتهابي أن كامل مشخص

شده است.

LOXs اپیدرمی (R) او د-LOX از آنزیم رایج هم به لحاظ ماده اولیه (که به نظر آراشیدونیک اسید) نبوده و لینولنیک اسید است) و هم محصول متفاوت است. موتاسیون در ژنهای اسید است) 12(Ri-LOX (ALOXE3) لیا 3- LOX-3 ایکتیوزیس مادرزادی مغلوب اتوزوم و تجمع اپیدرمی مرتبط است. 12(R)-HETE شاخص پسوریازیس و ایکتیوزیس است. مهار LOX-LOX) در حال بررسی به منظور هدف درمان در اختلالات پرولیفراتیز است.

#### محصولات ايواكسيژناز

ایروزیم خاصی از مونواکسیژنازهای سیتوکروم P450 میکروزومی، AA را به هیدرو یا ایواکسی ایکوزاتری انوئیک اسید۵ تبدیل میکند (شکلهای ۱-۱۸ و ۳-۱۸). محصولات شامل HETE-20، که توسط CYP هیدروکسیلاز ,CYP3A) (4A, 4F ساخته می شود و ۵، ۶-؛ ۸، ۹، ۱۱، ۱۲-؛ و ۱۴، ۱۵-ایوکسی ایکوزاترینوئیک اسید (EETs) می باشند که از تأثیر CYP ایوکسی ژناز (2C و 2C) تولید می گردند. بیوسنتز انها می تواند توسط عوامل فارما کولوژیک غذایی و ژنتیکی که بر بیان P450 اثر می گذارند تغییر کند. از اثرات بیولوژیک EETها، طی تبدیل أنها توسط اپوکسید هیدرولازها به ترکیبات با اثر کمتر بیولوژیک همچون دی هیدروکسی ایکوزاتریونیک اسید (DHETs) کاسته مىشود. برخلاف پروستاگلاندينها، EETها مى توانند استريفيه شده و وارد ساختمان فسفولیپیدها شوند که به عنوان جایگاههای ذخیرهای عمل می کنند. پروتئین های داخل سلولی متصل شونده به اسیدهای چرب جذب EET به داخل سلولها، ورود به ساختمان فسفوليپيدها و فراهمي sEH را افزايش مي دهد. EETs در سلولهای اندوتلیال سنتز شده و با فعال کردن کانالهای <sup>+</sup>K واجد هدایت پذیری زیاد که توسط +Ca2+ فعال می شوند. در عضلات صاف سبب اتساع عروقی در برخی بسترهای عروقی میشوند. این مسئله منجر به هیپرپلاریزاسیون سلولهای عضلانی و اتساع عروقی شده که به کاهش فشارخون میانجامد. شواهد فراوانی حاکی از آنند که EETها ممکن است به خصوص در گــردش خــون کــرونری بـه عـنوان فــاکــتورهای هيير يلاريزه كننده مشتق از اندوتليوم عمل نمايند. (S) ا-1۵(S) هیدروکسیل ۱۱و۱۲–HET که در مسیر LOX وجود داشته و یک فاکتور هاپیریولاریزاسیون مشتق از آندوتلیوم است و

<sup>1-</sup> Cysteinyl leukotrienes

<sup>2-</sup> Slow-reacting subtance of anaphylaxis

<sup>3-</sup> Lipoxins 4- Hepoxilins

<sup>5-</sup> Epoxyeicosatrienoic acids

سوبسترای EH است. نتیجتاً، تمایل بسیاری در به کارگیری مهارکنندههای محلول EEH به عنوان داروهایی با جهت اثر ضد لخته و ضد فشارخون، وجود دارد. یک استثناء در پاسخ عمومی به EETs به عنوان منبسط کننده عروقی در عروق ریوی وجود دارد. در عروق ریوی سبب انقباض عروق میشود. اینکه این عملکرد EETs می تواند کاربردهای بالینی مهارکنندههای EEH محدود کند یا خیر، هنوز مشخص نشده است. خود تنظیمی کاهشی EEH ریوی ممکن است در افزایش فشار خون ریوی مشارکت داشته باشد. گزارشاتی نیز از اثرات ضد التهابی، ضد آیوپتوزیس و پروآنژیوژنز در رابطه با EETs، وجود دارد.

### ايزوايكوزانوئيدها

ایزوایکوزانوئیدها ۱، خانوادهای از ایزومرهای ایکوزانوئیدی هستند که توسط فرآیندی غیرآنزیمی و طی اثرات مستقیم رادیکالهای آزاد ٔ، از AA و پیش سازهای لیپیدی مشابه، تولید می شوند. تولید ایزوپروستانها از اسید آراشیدونیک مسیر دیگری است که بالقوه اهميت دارد. ايروپروستانها، ايرومرهاي فضايي پروستاگلاندین هستند. از آنجایی که پروستاگلاندینها مراکز عدم تقارن بسیاری دارند، می توانند تعداد فراوانی ایزومر فضایی داشته باشند. COX برای ساخت ایزوپروستانها نیاز نیست و مهار أن با أسپيرين يا ديگر NSAIDها نبايد مسير ايزوپروستان را متاثر کند. مکانیسم اپیمریزاسیون اولیه، پراکسیداسیون آراشیدونات توسط رادیکالهای آزاد است. پراکسیداسیون در حالی رخ می دهد که اسید آراشیدونیک هنوز به صورت استریفیه در فسفولیپیدهای غشایی است. بنابراین، این ایزومرهای فضایی برخلاف پروستاگلاندینها به عنوان جزئی از غشأ ذخیره میشوند، سپس جدا شده توسط فسفولیپازها، گردش میکنند و در ادرار دفع می گردند. ایزوپروستانها در مقادیر نسبتاً بالایی موجودند (در خون و ادرار ۱۰ برابر بیشتر از پروستاگلاندینهای مشتق از COX). ایزوپروستانها در صورت ورود به داخل عروق کلیوی و سایر بسترهای عروقی، اثرات منقبض کنندگی عروقی قدرتمندی داشته و ممکن است گیرندههای پروستانوئیدی را فعال كنند. أنها همچنين، مى توانند ساير جنبه هاى عملكرد عروقی، از جمله برهمکنشهای چسبندگی لوکوسیتی و پلاکتها و همچنین آنژیوژنزیس را تنظیم نمایند. چنین برداشت شده است که ایزوپروستانها ممکن است در پاتوفیزیولوژی پاسخهای التهابی به گونهای غیرحساس به مهارکنندههای COX سهیم باشند. دشواری ویژه در ارزیابی اثرات بیولوژیکی احتمالی ایزوپروستانها (که بسیاری از آنها به عنوان یک لیگاند اتفاقی بر

سطح گیرندههای پروستاگلاندین نیز اثر میکنند)، آن است که غلظتهای بالایی از ایزوپروستان جهت بروز یک پاسخ در فرد، لازم میباشد، و بسیاری از این ترکیبات، در محیط آزمایشگاه و تحت شرایط استرسهای اکسیدانت تهیه شدهاند. آنالوگهای لکوترین و ایزومرهای EET، شرح داده شدهاند.

## ■ فارماکولوژی پایه ایکوزانوئیدها مکانیسمها و اثرات ایکوزانوئیدها

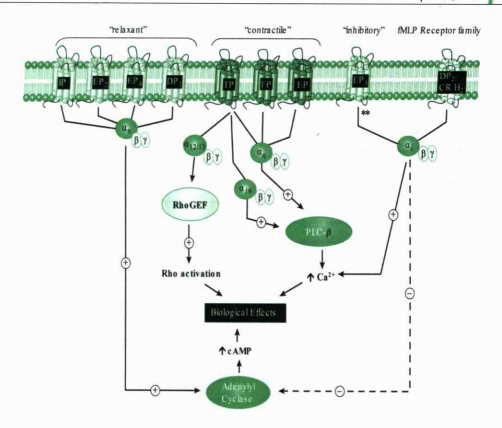
### مكانيسم كيرندهها

ایکوزانوئیدها به علت نیمه عمر کوتاه خود، به شیوه اتوکرین و پاراکرین (یعنی نزدیک محل سنتز خود و نه مانند هورمونهایی که در جریان خون هستند) عمل میکنند. این لیگاندها به گیرندههای موجود بر سطح سلولها متصل شده و میزان اختصاصی بودن آنها با تراکم گیرنده و نوع آنها در سلولهای مـتفاوت تـعيين مـي شود (شكـل ۴-۱۸). جـهت PGI<sub>2</sub>)، و مشترک (TP) TXA و PGF $_{7}\alpha$  (FP) یک محصول ژنے مشترک شناسایی شده است در حالی که ۴ گیرنده PGE مجزا (EPs1-4) و ۲ گیرنده PGD<sub>2</sub> (DP<sub>1</sub>-DP<sub>2</sub>) PGD<sub>2</sub> کلون شدهاند. ایزوفرمهای دیگر  $EP_3$  (I, II, III,  $\rho$  و FP (B, A) و  $\rho$  انسان  $\rho$  انسان  $\rho$  انسان  $\rho$ IV, V, VI, e,f) می توانند از پیرایش متنوع mRNA منشأ بگیرند. LTB<sub>4</sub> و سیستئینیل لکوترینها هر یک دو گیرنده دارند (BLT<sub>2</sub> و cysLT<sub>2</sub> و LTB<sub>4</sub> براى PLT<sub>3</sub> براى eysLT<sub>1</sub>) سیستئینل لکوترینها). به نظر میرسد که عملکرد LTE4 از طریق یک یا چند گیرنده متمایز cysLT<sub>1</sub>/cysLT<sub>2</sub> رخ داده با برخی شواهد که GPR99 و گیرنده ADP ،D2Y<sub>12</sub> به عنوان گیرنده LTE₄ عمل می کند. گیرنده فورمیل پیتید 1-(FMPL) مى تواند با ليپوكسين A4 فعال شود و به همين دليل گيرندهٔ ALX نامیده شده است. هترودایمریزاسیون گیرنده برای تعدادی از گیرندهها سبب شناخته شدن تعداد بیشتری از زیرواحدهای گیرنده (نسبت به تعدادی که تاکنون شناخته شده) می شود. تمام این گیرندهها جفت شده با پروتئین G هستند. خواص گیرندههایی که بیشترین مطالعه روی آنها انجام شده است در جدول ۱-۱۸ آمده است.

گیرندههای  ${\rm G_s}$  و  ${\rm IP_1}$  و  ${\rm IP_6}$   ${\rm EP_4}$  ،  ${\rm EP_2}$  آدنیلیل سیکلاز را فعال میکنند. این امر منجر به افزایش سطح CAMP

<sup>1-</sup> Isocicosanoids 2- free radical based action

<sup>3-</sup> Isoprostanes



شکل 1 - 10. گیرنده های پروستانوئید و مسیرهای پیام رسانی آنها. MetLeuPhe ،fMLP فرمیله شده، یک گیرنده پبتیدی کوچک، PLC6 فسفولیپاز G7. همه گیرنده های نشان داده شده، V7 و مهار کننده به مشخصات V8. همه گیرنده های نشان داده شده، V8 ترانس ممبران و متصل به پروتئین V8 میباشند. واژه های نشان داده شده، V9 مهار کننده و مسیرهای V9 متصل به V9 میباشند ولی بعضی تنها می توانند V9 یا مسیرهای V9 را فعال نمایند. V9 باید. V9 میباشند ولی بعضی کننده نوکلئوئید گوانین V9 میباشند ولی بعضی کننده نوکلئوئید گوانین V9 مطالعه جزئیات بیشتر به متن رجوع کنید.

داخل سلولی می شود که به نوبه خود پروتئین کینازهای ویژهای را فعال می نماید (فصل ۲ را نیز ببینید).  $\mathrm{FP}$   $\mathrm{EP}_1$   $\mathrm{EP}_1$  و  $\mathrm{TP}$  فسفاتیدیل اینوزیتول را فعال می کنند که به تشکیل اینوزیتول تری فسفات انجامیده و متعاقباً ذخایر  $\mathrm{Ca}^{2+}$  را به حرکت در می آورد و  $\mathrm{TP}$  آزاد درون سلولی را افزایش می دهد.  $\mathrm{TP}$  همچنین با  $\mathrm{TP}$  پروتئینهای بسیاری از جمله  $\mathrm{G}_{12/13}$  و  $\mathrm{G}_{13}$  ، جفت می شود تا مسیرهای پیامرسانی  $\mathrm{TP}$  پروتئینهای کوچک را تحریک نماید و ممکن است از طریق ( $\mathrm{TP}\alpha$ ) یا  $\mathrm{G}_{1}(\mathrm{TP}\alpha)$  به ترتیب آدنیلیل سیکلاز را فعال یا مهار نماید. ایزوفرمهای  $\mathrm{EP}_{2}$  می توانند هم به افزایش کلسیم داخل سلولی و هم کاهش یا افزایش  $\mathrm{CAMP}$  منجر شوند. گیرنده  $\mathrm{CP}$  (همچنین با نام گیرنده جاذب مواد شیمیایی \_ مولکول هومولوگ واقع بر سلولهای

TH2 یا CRTH2، نیز شناخته شدهاند) که ارتباطی با دیگر گیرندههای پروستانوئیدی ندارد، عضوی از ابر خانواده گیرندههای fMLP است. این گیرنده با پروتئین Gi جفت شده و به مهار سنتز cAMP و افزایش کلسیم داخل سلولی در انواع متعددی از سلولی ها می انحامد.

لته از طریق گیرنده  ${\rm BLT_1}$  سبب آزادشدن اینوزتیول تری فسفات شده و به فعال شدن، دگرانولاسیون و تولید آنیون سوپراکسید در لکوسیتها می انجامد. گیرنده  ${\rm BLT_2}$  که گیرنده ای با میل ترکیبی قابل قبولی با میل ترکیبی قابل قبولی به  ${\rm LTB_4}$  نیز متصل می شود، گرچه اهـمیت به  ${\rm NTS}$  و  ${\rm TSC}$  این متصل می شود، گرچه اهـمیت

<sup>1-</sup> Chemoattractant receptor-homologous molecule expressed on  $T_{\rm H}^2$  cells -  $CRT_{\rm H}^2$ 

جدول ۱-۱۸ گیرندههای ایکوزانوئید۱

	المراه المراه المراه المراه المراه	Day of States	LAS MENDERS AS	فنوتایپهای عمده در موشهای
گیرنده (انسانی)	لیگاند درونزاد	لیگاندهای ثانویه	پروتئین G؛ پیامبر ثانویه	Knockout
DP	PGD <sub>2</sub>	valle alamaday r s	G <sub>s</sub> ; ↑cAMP	أسم الرژیک ↓
	in in division in		a Valley and	بیماری قلبی و عروقی التهابی
				پرفشاری خون ترومبوز
DP <sub>2</sub>	PGD <sub>2</sub>	15d-PGI <sub>2</sub>	Gi; ↑ Cai <sup>2+</sup> , ↓ cAMP	التهاب الرژیک مجاری هوایی †
				التهاب جلدي ↓
EP <sub>1</sub>	PGE <sub>2</sub>	PGI <sub>2</sub>	G <sub>q</sub> ;↑Ca <sup>2+</sup> i	سرطانزایی در کولون ↓
EP <sub>2</sub>	PGE <sub>2</sub>		G <sub>s</sub> ;†cAMP	اختلال در تخمکگذاری و باروری
P31,11,111,1V,V,V1,	PGE <sub>2</sub>	CAMPA LOUIS	G <sub>i</sub> ; ↓ cAMP, ↑ Ca <sup>2+</sup> <sub>i</sub>	پرفشاری خون حساس به نمک
			G <sub>s</sub> ;†cAMP	تومورزایی
			G <sub>q</sub> ; † PLC, † Ca <sup>2+</sup>	
			G <sub>i</sub> ;↓cAMP, ↑Ca <sup>2+</sup>	
			G <sub>s</sub> ;†cAMP	
			G <sub>q</sub> ;↑PLC, ↑Ca <sup>2+</sup>	
STATE OF			G <sub>12/13</sub> Rho activation	
EP <sub>4</sub>	PGE <sub>2</sub>		G <sub>s</sub> ;†cAMP	افزایش شدت انفارکتوس میوکارد
				پاسخ ایمنی / التهابی
				سرطانزایی کولون ↓
				مجرای شریانی باز
$FP_{A,B}$	PGF <sub>2α</sub>	isoPs	G <sub>q</sub> ;↑PLC,↑Ca <sup>2+</sup> i	اختلال Parturition
المارعالين	H. HOTELE L.		n viadre de	كاهش فشارخون پايه، پاسخ انقباض عروقي
				المرواسكلروز المستعمل المستعمل
IP	PGI <sub>2</sub>	PGE <sub>2</sub>	G <sub>s</sub> ;↑cAMP	پاسخ ترومبوتیک †
				پاسخ به آسیب عروقی †
				آترواسكلروزيس ↑
				فيبروز قلبي †
				هیپرتانسیون حساس به نمک
$TP_{\alpha\beta}$	TXA <sub>2</sub>	isoPs	G <sub>q</sub> , G <sub>12/13</sub> , G <sub>16</sub>	زمان خونریزی ↑
	والأعلامين يدو		↑PLC, ↑Ca <sup>2+</sup> i,	پاسخ به اُسیب عروقی ↓
			فعاليت Rho	اً ترواسكلروزيس ↓
			and the same of	بقا پس از پیوند قلب آلوگرافت †
BLT <sub>1</sub>	LTB <sub>4</sub>		↓cAMP	پاسخ التهابي
ALTER LIGHT			G <sub>16</sub> G <sub>i</sub> , †Ca <sup>2+</sup> i,	ل حساسیت به انسولین در چاقی ل حساسیت به انسولین در چاقی
				سرکوب بعضی از پاسخهای التهابی
BLT <sub>2</sub>	LTB <sub>4</sub>	12(S)-HETE	G <sub>q</sub> -like, G <sub>i</sub> -like, G <sub>12</sub>	ارتریت التهابی
Addition of	William III	12(R)-HETE	-like, ↑Ca <sup>2+</sup>	۱ کولیت آزمایشی ۱ میلاد است. ۱ کولیت آزمایشی
CysLT <sub>1</sub>	LTD <sub>4</sub>	LTC4/LTE4	G <sub>q</sub> ; †PLC, †Ca <sup>2+</sup> ;	and the state of t
	1	LICALITY	o <sub>q</sub> , fric, fca i	پاسخ ایمنی نفوذپذیری عروقی ذاتی
				تطابق یافته ا
CysLT <sub>2</sub>	LTC ATD	LTC	C.ADIC.AC.2+	التهابريوی و پاسخ فيبروتيک †
	LTC <sub>4</sub> /LTD <sub>4</sub> ی بعضی از گیرندههای		G <sub>q</sub> ;↑PLC, ↑Ca <sup>2+</sup> i	التهابريوى و پاسخ فيبروتيک ↓

بيولوژيک اين مشاهده روشن نيست. cysLT<sub>1</sub> و cysLT با اتصال به ،G منجر به افزایش +Ca2 داخل سلولی می شوند. براساس مطالعات cysLT<sub>2</sub> همچنین با G<sub>i</sub> نیز ارتباطاتی دارد. یک گیرنده لیتیم، GPR17 به cysLTs متصل شده و ممکن است سبب تنظیم منفی عملکرد cysLT<sub>1</sub> شود. اما نقش فیزیولوژیک أن همچنان ناشناخته است. همانگونه که در بالا اشاره شد EETs با مکانیسم اثرگذاری پاراکرین بر کانالهای پتاسیم وابسته به کلسیم در سلول های عضلات صاف سبب هایپرپولاریزاسیون و انبساط و نهایتاً شل شدن عروق می شوند این پدیده ها با الگوی مشابه با فعال شدن گیرندههای وابسته به پروتئینهای  $G_s$  رخ میدهند، اگر چه یک گیرنده خاص برای EET هنوز شناسایی نشده است. EETs همچنین ممکن است به صورت اتوکرین عملکرد و مستقیماً گیرندههای کانالی اندوتلیال را فعال کنند و سبب هاييريلاريزاسيون اندوتليال شوند، سپس از طريق اتصالات شکافدار یا کانالهای پتاسیمی به سلولهای عضله صاف منتقل می شوند. گیرندههای اختصاصی برای ایزوپروستانها هنوز مشخص نشده است و اهمیت بیولوژیک آنها به عنوان یک لیگاند مؤثر بر گیرندههای پروستاگلاندینها همچنان ناشناخته است.

اگر چه پروستانوئیدها در خارج از بدن، اگر به غلظت کافی برسند، می توانند گیرندههای هستهای PPARs را فعال کنند، اما این مسئله که آیا این ترکیبات در داخل بدن به غلظتهای کافی می رسند که به عنوان لیگاندگیرندههای هستهای عمل کنند هنوز مورد سؤال است.

#### آثار پروستاگلاندینها و ترومبوکسانها

پروستاگلاندینها و ترومبوکسانها آثار عمدهای بر عضلات صاف عروقی، مجاری هوایی، دستگاه گوارش و تولیدمثل دارند. انقباض عضلات صاف با واسطه رهاسازی کلسیم روی میدهد حال آنکه اثرات شلکنندگی ناشی از تولید cAMP میباشد. بسیاری از اثرات انقباض ایکوزانوئیدها با کاهش کلسیم خارج سلولی ناشی از مصرف داروهای بلوککننده کلسیم، قابل مهار میباشد. سایر اهداف مهم آنها عبارتند از: پلاکتها، مونوسیتها، کلیهها، سیستم عصبی مرکزی، پایانههای عصبی خودکار پیش سیناپسی، پایانههای اعصاب حسی، اعضاء مدرنریز، بافت چربی و چشم (آثار آن بر چشم ممکن است عضله صاف آن را نیز دربر گرد).

#### A. عضلات صاف

۱. عروقی  $_{\rm L}$  TXA یک منقبض کننده قوی عروقی است. همچنین این ماده برای عضلات صاف میتوژن محسوب شده و تنها ایکوزانوئیدی است که به گونهای متقاعدکننده نشان داده شده است که چنین اثری دارد. این اثر میتوژنی با مواجهه سلولهای عضله صاف با تستوسترون تقویت می شود زیرا تستوسترون، گیرندههای TP سلولهای عضله صاف را تحت تنظیم افزایشی قرار می دهد.  $_{\rm L}$  PGF نیز یک منقبض کننده عروقی است اما برای سلولهای عضله صاف میتوژن محسوب نمی شود. ایزوپروستان  $_{\rm L}$  PGF و (که به عنوان  $_{\rm L}$  PGF نیز شناخته می شود) یکی دیگر از تنگ کنندههای عروقی است که می تواند از طریق گیرنده TP عمل کند.

پروستاگلاندینهای متسع کننده عروق، به ویژه  $\operatorname{PGI}_2$  و  $\operatorname{PGE}_2$ ,  $\operatorname{PGE}_2$  و  $\operatorname{CAMP}$  با افزایش  $\operatorname{CAMP}$  و  $\operatorname{CAMP}$  و  $\operatorname{CAMP}$  با افزایش  $\operatorname{CAMP}$  و  $\operatorname{CAMP}$  و  $\operatorname{CAMP}$  با عضطلات صاف، عمدتاً از طریق  $\operatorname{PI}$  و  $\operatorname{EP}_4$  و  $\operatorname$ 

7. دستگاه گوارش. اکثر پروستاگلاندینها و ترومبوکسانها، عضلات صاف گوارشی را فعال میکنند. عضلات طولی تـوسط عضلات صاف گوارشی را فعال میکنند. عضلات طولی تـوسط  $\operatorname{PGE}_2$  (از طـریق  $\operatorname{PGF}_2$ ) مـنقبض میشوند، در حالی که عضلات حلقوی توسط  $\operatorname{PGF}_2$  قویاً و از طریق  $\operatorname{PGI}_2$  به طور ضعیف منقبض شده و تـوسط  $\operatorname{PGE}_2$  (از طریق  $\operatorname{PGE}_2$  نیز شل میشوند. تجویز  $\operatorname{PGE}_2$  یا  $\operatorname{PGF}_2$  منجر به دردهای کولیکی (قسمت فارماکولوژی بالینی ایکوزانوئیدها را در ادامه ببینید) میشود. لکوترینها نیز اثرات انقباضی قدرتمندی دارند.

 $\mathrm{PGI}_2$  و  $\mathrm{PGE}_2$  و  $\mathrm{PGE}_2$  و  $\mathrm{PGE}_2$ 

<sup>1-</sup> Peroxisome proliferator-activated receptor

<sup>2-</sup> microcirculation

شل شده و توسط  ${\rm PGD}_2$  و  ${\rm PXA}_2$  و منقبض می گردند. مطالعات انجام شده بر روی موشهای فاقد گیرنده  ${\rm DP}_1$  و  ${\rm DP}_2$  و  ${\rm DP}_2$  و  ${\rm DP}_1$  و  ${\rm DP}_2$  و  ${\rm DP}_2$  و  ${\rm DP}_1$  و  ${\rm DP}_2$  و  ${\rm DP}_2$  و  ${\rm DP}_2$  و  ${\rm DP}_3$  و زنقش مهم این پرستانوئید در آسم می باشد. اگرچه به نظر می رسد گیرنده  ${\rm DP}_2$  در بیماری های آلرژیک تنگ کننده های برونشی هستند. این لکوترین ها عمدتاً بر عضلات صاف راههای هوایی محیطی عمل کرده و هم در داخل عضلات صاف راههای هوایی محیطی عمل کرده و هم در داخل لکوترین ها ترشح موکوس از برونشها را نیز تحریک کرده و سبب ادم مخاطی می شوند. برونکواسپاسم در حدود ۱۰٪ از افرادی که  ${\rm NSAIDs}$  دریافت می کنند رخ می دهد که ممکن است به دلیل تغییر متابولیسم آراشیدونات از متابولیسم  ${\rm COX}$  به تشکیل لکوترین باشد.

 عضلات صاف تولید مثلی. اعمال پروستاگلاندینها بر عضلات صاف تولید مثلی در ادامه تحت عنوان D (اعضاء تولید مثلی) مورد بحث قرار گرفته است.

#### B. يلاكتها

تجمع پلاکتی به طور بارزی تحت تأثیر ایکوزانوئیدها قرار می گیرد. غلظتهای کم PGE تجمع پلاکتی را تقویت (توسط EP3) و غلظتهای بالای آن، تجمع را مهار می کنند (توسط IP). هم PGD2 و هم PGI2 تجمع پلاکتی را به ترتیب از طریق افزایش تجزیه cAMP وابسته به DP و IP مهار می کنند. بر خلاف نمونههای انسانی، DP<sub>1</sub> در سطح پلاکتهای موش، یافت نشده است. رTXA محصول عمده COX-1 بوده و تنها ایزوفرم COX مى باشد كه در پلاكتهاى بالغ، بيان مى گردد. TAX يك جمع کننده پلاکتی بوده و اثرات دیگر آگونیستهای پلاکتی قوی تر مانند ترومبومین را تقویت مینماید. مسیرهای پیامرسانی داخل سلولی را افزایش داده، پروتئین کیناز Ca $^{2+}$  میزان Ca $^{2+}$ C را فعال کرده و تجمع پلاکتی و بیوسنتز مTXA را تسهیل مى نمايند. فعال شدن ، G12/G13، باعث القاى تنظيم Rho/Rho وابسته به کیناز فسفریلاسیون زنجیره سبک میوزین میشوند که طی آن شکل پلاکتی تغییر میکند. موتاسیون نقطهای در TP انسانی باعث ایجاد یک اختلال خونریزی دهنده خفیف میشود. اعمال پلاکتی TXA<sub>2</sub> در داخل بدن توسط PGI<sub>2</sub> که تجمع پلاکتی حاصل از تمام أگونیستهای شناخته شده را مهار می کند، PGP<sub>2</sub> محدود مى گردد. بيوسنتز TXA<sub>2</sub> پلاكتى القاء شده توسط COX-1، طى فعال شدن يلاكتها و تجمع أنها، افزايش مى يابد

و به طور غیرقابل برگشت، با تجویز دوزهای کم آسپرین مهار میشود. متابولیتهای ادراری TXA<sub>2</sub> طی سندرمهای بالینی فعال شدن پلاکتها همچون انفارکتوس قلبی و سکته مغزی، افزایش مییابد. COX-2 ماکروفاژی مسؤول بیوسنتز حدود ۱۰ درصد از TXA<sub>2</sub> در افراد سیگاری میباشد، حال آنکه مابقی از COX-1 ناشی میشود. این میزان متغیر، احتمالاً در مورد COX-2 ماکروفاژی، در برابر اثرات دوزهای کم آسپرین مقاوم میباشد. کارآزماییهای که اعمال محافظتکننده قلبی در مقادیر کم و زیاد آسپیرین را مقایسه کنند، انجام نشده است. با این وجود، مقایسههای غیرمستقیم براساس کارآزماییهای کنترل شده با دارونما، اظهار نمیکنند که اثر مفید آسپیرین با افزایش مقدار، افزایش میابد. در حقیقت این مطالعات حاکی از یک ارتباط دوز باسخ معکوس هستند که احتمالاً منعکسکننده افزایش مهار سنتز باسخ ور مقادیر بالای آسپیرین میباشد.

#### C. کلبه

هم مدولا و هم قشر کلیه، پروستاگلاندین را سنتز میکنند که مدولا نسبت به قشر سهم بسیار بیشتری دارد. COX-1 عمدتاً در مجاری جمعکننده قشری و مرکزی و سلولهای مزانژیال، اندوتلیوم شریانی، و سلولهای اپیتلیالی کپسول بومن، بیان می شود. COX-2 به سلولهای بینابینی مدولای کلیه، ماکولا دنسا و بخش ضخیم قشری صعودی محدود می شود.

تولیدات ایکوزانوئیدی عمده کلیوی،  $PGI_2$  ، $PGE_2$  و سپس PGF20 و TXA مى باشد. همچنين كليه چندين هيدروكسي ایکوزاتتراانوئیک اسید لکوترین، محصولات سیتوکروم P450 و اپوکسید میسازد. پروستاگلاندینها نقش مهمی در حفظ فشارخون و تنظیم عملکرد کلیوی مخصوصاً در کلیههایی که عملکرد مرزی دارند و همچنین در وضعیتهای کاهش حجم خون ایفا میکنند. در چنین شرایطی، PGE و PGI<sub>2</sub> القاء شده توسط COX-2 قشر كليه، با اثرات موضعي اتساع عروقي، جريان خون و فیلتراسیون گلومرولی را حفظ مینمایند. این پروستاگلاندینها همچنین با تنظیم دفع آب و سدیم، فشارخون سیستمیک را تنظیم مینمایند. بیان COX-2 مدولاری و mPGES-1 تحت شرايط افزايش دريافت نمک، افزايش مييابد. پروستانوئیدهای القاء شده از COX-2، جریان خون مدولا را افزایش داده و بازجذب سدیم توبولی را مهار می کنند حال آنکه محصولات القاء شده از COX-1، دفع نمک از توبولهای جمع كننده را افزايش مىدهند. احتمالاً تضعيف اثر هورمون آنتی دیورتیک (ADH) بر آدنیل سیکلاز، باعث افزایش کلبرانس

آب می شود. فقدان چنین اثراتی، احتمالاً توجیه کننده فشار خون بالای سیستمیک یا حساس به نمک می باشد که ممکن است با مهار COX ارتباط داشته باشند. یک درک نادرست شایع (که اغلب در بحث عوارض قلبی عووقی داروهایی چون روفکوکسیب مطرح می شود)، فشارخون بالای ثانویه به مصرف NSAID می باشد که تا حدودی مستقل از مهار پروستا گلاندینی می باشد. مدرهای مؤثر بر قوس مانند فورزماید بخشی از اثر خود را با تحریک COX اعمال می کنند. در کلیه سالم، این اثر سبب افزایش سنتز پروستا گلاندینهای متسع کننده عروقی می شود. بنابراین پاسخ بیمار به یک مدر مؤثر بر قوس در صورت تجویز همزمان یک مهارکننده COX از بین می رود (فصل ۱۵ را ببین می رود (فصل ۱۵ را ببین می رود (فصل ۱۵ را

اثرات پروستاگلاندینهای کلیوی دارای پیچیدگیهای بیشتری نیز میباشد. بیان آنزیم COX-2 قشری (کورتیکال) برخلاف نوع مرکزی (مدولاری)، با کاهش جذب نمک، افزایش مییابد و منجر به رهاسازی بیشتر رنین میشود. این امر فیلتراسیون گلومرولی را افزایش داده و باعث بازجذب بیشتر سدیم و به دنبال آن افزایش فشارخون میشود. گمان بر این است که  $PGE_2$  با فعال کردن  $PAE_2$  یا  $PGE_3$  رهاسازی رنین را تحریک میکند که تحریک میکند.  $PGI_2$  نیز آزادسازی رنین را تحریک میکند که این امر ممکن است با حفظ فشارخون در وضعیتهای کاهش حجم و پاتوژنز فشارخون کلیوی  $PGE_3$  روتین وضعیتهای میتواند به کاهش میهار  $PGE_3$  بینجامد.

رو احتمالاً یک اثر  $TXA_2$  سبب تنگی عروق داخل کلیوی (و احتمالاً یک اثر شبه ADH) می شود که منجر به کاهش عملکرد کلیوی می گردد. کلیه سالم تنها مقدار کمی  $TXA_2$  می سازد. با این وجود، در شرایطی که ارتشاح کلیه با سلولهای التهابی وجود دارد (مانند گلومرولونفریتها و پسرزدن پیوند کلیه)، سلولهای التهابی (مونوسیت ـ ماکروفاژها) مقادیر فراوانی  $TXA_2$  آزاد می کنند. از نظر تئوری، مهارکنندههای سنتز  $TXA_2$  یا آنتاگونیستهای گیرنده آن باید عملکرد کلیه را در این بیماران بهبود بخشند اما چنین دارویی جهت استفاده بالینی در دسترس نیست. فشارخون بالا، در بعضی مدلهای حیوانی مانند مدل کلیه  $TXA_2$  همراه است، افزایش سنتز  $TXA_2$  و کاهش سنتز  $TXA_2$  و کاهش سنتر  $TXA_3$  همراه است، اما مشخص نشده است که این تغییرات از عوامل مسبب اولیه هستند یا پاسخهای ثانویه. به طور مشابهی، در عوارض کلیوی نیز افزایش تشکیل  $TXA_2$  گزارش شده است  $TXA_3$  برقرار نشده است.  $TXA_3$  برقرار نشده است.  $TXA_2$  برقرار نشده است.  $TXA_3$ 

ممکن است با تنظیم ترشح رنین در کلیه فشارخون را افزایش دهد اگر چه که تحقیقات زیادی لازم به اجراست اما آنتاگونیستهای EP قابلیت بسیار زیادی به عنوان یک داروی ضدفشارخون دارند.

#### D. اعضاء توليدمثلي

1. اعضاء تولیدمثلی مؤنث  $\_$  مطالعات حیوانی بیانگر نقش  $PGE_2$  و  $PGE_2$  و  $PGE_2$  در م $\_$  راحیل اولیه تولیدمثلی هیمچون تخمکگذاری، لوتئولیز  $^7$  و باروری  $^7$  میباشد. عضله رحم توسط  $TXA_2$  ,  $PGF_{2\alpha}$  و غلظتهای کم  $PGE_2$  میقبض میشود در حالی که  $PGI_2$  و غلظتهای بالای  $PGE_2$  سبب شل شدن آن میشوند.  $PGE_{2\alpha}$  همراه با اکسی توسین برای شروع زایمان ضروری است. اثرات پروستاگلاندینها بر عملکرد رحم در ادامه مطلب شرح داده شده است (فارماکولوژی بالینی ایکوزانوئیدها را ببینید).

۲. اعضاء تولیدمثلی مذکر — با وجود کشف پروستاگلاندینها در مایع منی و اثرات آنها بر رحم<sup>7</sup>، نقش پروستاگلاندینها در منی هنوز در حد فرضیه است. منبع عمده این پروستاگلاندینها کیسه های منی است، پروستات (علی رغم نام "پروستاگلاندین") و بیضه ها تنها مقادیر کمی سنتز می کنند. عواملی که غلظت پروستاگلاندینها را در پلاسمای منی انسان تعیین می کنند، دقیقا مشخص نشده اند اما تستوسترون قطعاً سبب تولید پروستاگلاندین می شود. ترومبوکسان و لکوترینها در پلاسمای منی یافت نشده اند. مردانی که غلظت پروستاگلاندینهای مایع منی یافت نشده اند. مردانی که غلظت پروستاگلاندینهای مایع منی آنها کم است نسبتاً نابارورند.

پروستاگلاندینهای شلکننده عضلات صاف مانند  $PGE_1$  با شلکردن عضلات صاف اجسام غاری نعوظ را تقویت میکنند (قسمت فارماکولوژی بالینی ایکوزانوئیدها را ببینید).

#### E. سیستم عصبی مرکزی و محیطی

۱.  $\text{т.ч.} = \text{PGE}_2$ , به خصوص اگر مستقیماً به داخل بطنهای مغزی تجویز شود، دمای بدن را بالا میبرد که این اثر بیشتر به واسطه گیرندههای  $\text{EP}_3$  انجام می گیرد (اگرچه  $\text{EP}_1$  نیز نقش اندکی دارند).  $\text{PGF}_{2\alpha}$  و  $\text{PGF}_{2\alpha}$  برونزاد سبب القای تب می شوند در حالی که  $\text{PGD}_2$  و  $\text{TXA}_2$  چنین اثری ندارند. تبزاهای درونزاد، اینترلوکین  $\text{LP}_3$  آزاد می کنند که به نوبه خود موجب سنتز

Rofecoxib

<sup>2-</sup> luteolysis

<sup>3-</sup> fertilization 4- uterotropic effect

و آزادسازی  $PGE_2$  می شود. این سنتز توسط آسپیرین و سایر ترکیبات ضد تب، مهار می شود.

۲. خواب  $-2 \, \text{PGD}_2$  به دنبال تزریق به داخل بطنهای مغزی با فعال کردن گیرندههای  $\, \text{DP}_1$  و آزادسازی ثانویه آدنوزین سبب القای خواب طبیعی (که با آنالیز نوار مغز مشخص می شود) می گردد. تزریق  $\, \text{PGE}_2$  به داخل هیپوتا لاموس خلفی سبب احساس ضعف می شود.

 ۳. انتقال عصبی \_ ترکیبات PGE آزادشدن نوراپینفرین از پایانههای عصبی پس عقدهای سمپاتیک را مهار میکنند. به علاوه NSAIDها آزادشدن نوراپینفرین در داخل بدن را افزایش مے دھند کے اپن مسئلہ بیانگر نقش فیزیولوژیک پروستاگلاندینها در این فرآیند است. بنابراین تنگی عروقی که طی درمان با مهارکنندههای COX مشاهده می شود ممکن است تا حدودی ناشی از افزایش رهاسازی نوراپینفرین و مهار سنتز گشادکنندههای عروقی نظیر PGE و PGI<sub>2</sub> میباشد. PGE و PGI<sub>2</sub> با افزایش تحریکپذیری غشایی انتهایی، پایانههای عصبی محیطی را به محرک دردناک حساس میکنند. PGE از طریق گیرنده EP<sub>1</sub> و EP<sub>2</sub> عمل میکند و به منظور تحریک فعالیت کانال های کاتیونی و مهار فعالیت کانال ۴<sup>+</sup> هایپرپولاریزه کنند، اثرات خود را اعمال میکند. لذا تحریکپذیری غشاء سلول را افزایش میدهد. پروستاگلاندینها همچنین درد را مدیریت میکنند. COX-1 و هم COX-2 در طناب نخاعی آزادشده و پروستاگلاندینها در پاسخ به محرک دردناک آزاد می شود. وPGE و بنابر PGI<sub>2</sub> ،PGP<sub>2</sub> و PGF<sub>2</sub> که در حساسیت پذیری مرکزی نقش دارند، و سبب تحریکپذیری نورونهای شاخ پشتی نخاع می شود. که شدت درد، محل درک درد و فرم و شل درد را تعیین می کند، PGE بر گیرنده EP و به منظور تسهیل نوروترانسمیتر تحریکی پیش سیناپسی و مهار نوروترانسمیتر گلیسینرژیک عمل میکنند و همچنین سبب تقویت نوروترانسمیتر تحریکی عمل مے کند۔

#### F. التهاب و ایمنی

 ${
m PGE}_2$  و  ${
m PGI}_2$  از پروستانوئیدهای غالب در التهابات میباشند. هر دو با افزایش جریان خون در نواحی التهابی به وضوح، باعث ایجاد ادم و انفیلتراسیون لوکوسیتی میشوند.  ${
m PGI}_2$  و  ${
m PGI}_2$  به ترتیب با فعال کردن  ${
m EP}_2$  و  ${
m IP}$ ، باعث افزایش نفوذپذیری عروقی و انفیلتراسیون لوکوسیتی میشوند.  ${
m TXA}_2$ ، همچنین، با اثرات

أگونيستي پلاكتي، باعث افزايش برهمكنش پلاكت ـ لكوسيت مىشود. پروستاگلاندينهايي كه احتمالاً توسط لنفوسيتها نيز ساخته شدهاند، به گونهای مثبت یا منفی عملکرد لنفوسیتها را تحت تأثير قرار مىدهند.PGE و TXA با تنظيم أپوپتوز و تیموسیتهای نابالغ می توانند نقش مؤثری در تولید لنفوسیتهای T ایفا کنند. PGI در سرکوب سیستم ایمنی و با دخالت در بلوغ سلولهای دندریتیک و جذب و عرضه آنتی ژن به سلولهای ایمنی دخالت دارد. PGE<sub>2</sub> با مهار تمایز لنفوسیتهای B به پلاسماسلهای تولیدکننده آنتیبادی، پاسخ ایمونولوژیک را سرکوب میکند که باعث کاهش پاسخ آنتیبادی هومورال میشود. PGE<sub>2</sub> همچنین، عملکرد سلولهای T سیتوتوکسیک تزاید ناشی از میتوژن لنفوسیتهای T و رهاسازی سیتوکین از لنفوسیتهای  $T_H$  را مهار میکند.  $PGE_2$  میتواند تمایز سلولهای میلوئیدی و ماکروفاژهای ایمنی سرکوب کننده تیپ ۲ و فنوتیپهای سرکوب کننده میلوئیدی را تعدیل کند. این اثرات احتمالاً در تومورها که فنوتیپهای تیپ ۲ غالب است در فرار از ايمنى تأثير دارد. PGD<sub>2</sub>، محصول عمده ماستسلها، يك جاذب ائوزینوفیلی قدرتمند است که همچنین دگرانولاسیون و بیوسنتز لکوترینها را نیز القاء می کند. PGD<sub>2</sub> همچنین از طریق فعال کردن  $DP_2$  و احتمالاً  $DP_1$  باعث کموتاکسی و مهاجرت لنفوسیتهای TH2 می شود. این امر که چگونه این دو گیرنده فعالیت PGD<sub>2</sub> در التهابات و ایمنی را هماهنگ مینمایند، روشن نیست. محصول تجزیه PGD<sub>2</sub> ،PGD<sub>2</sub> نیز در غلظتهای تشكيل شده در محيط آزمايشگاه، منجر به فعال شدن اثوزینوفیلها با واسطه گیرنده  $\mathrm{CRTH}_2$ )  $\mathrm{DP}_2$  شده است.

#### G. متابوليسم استخوان

پروستاگلاندینها در بافت اسکلتی فراوان بوده و توسط استئوبلاستها و سلولهای خونساز مجاورشان ساخته می شوند. اثر عمده پروستاگلاندینها (به خصوص  $PGE_2$  که بر  $EP_4$  اثر می کند) تحریک جذب و تشکیل استخوان یا همان بازچرخش استخوانی است. حذف گیرندههای  $EP_4$  در موشها منجر به عدم تعادل بین جذب استخوان و تشکیل آن شده و در حیوانات مسن تر موجب تعادل منفی توده و تراکم استخوانی می گردد. پروستاگلاندینها ممکن است واسطه آثار نیروی مکانیکی بر استخوانها و تغییرات استخوان طی التهاب باشند. حذف  $EP_4$  و مهار بیوسنتز پروستاگلاندین در مدلهای حیوانی هر دو با اختلال در فرآیند التیام شکستگی همراه بودهاند. مهارکنندههای COX نیز می توانند با تداخل در اثرات

پروستاگلاندین، تکثیر تمایز و فیبروز میوسیتها در پاسخ به آسیب و التیام عضله اسکلتی را کند کنند. پروستاگلاندینها ممکن است در از دسترفتن استخوان در جریان یائسگی، سهیم باشد. این فرضیه وجود دارد که NSAIDها ممکن است در پوکی استخوان و پیشگیری از دستدادن استخوان در زنان مسنتر ارزش درمانی داشته باشند. با این وجود، ارزیابی کنترل شده این مداخلات درمانی هنوز انجام نشده است. NSAIDها، به ویژه انهایی که برای مهار COX-2 اختصاصی هستند، باعث تأخیر در بهبود استخوان در مدلهای آزمایش شکستگیها شدهاند.

#### H. چشچ

مشتقات PGE و PGF فشار داخل چشمی را پایین می آورند. مکانیسم این عمل نامشخص است اما احتمالاً افزایش خروج مایع زلالیه از اتاقک قدامی را در بر می گیرد (قسمت فارما کولوژی بالینی ایکوزانوئیدها را ببینید).

#### I. سرطان

نقش پروستاگلاندینها، و به ویژه مسیر COX-2، در ایجاد بدخیمیها، از موضوعات بسیار مورد علاقه بوده است. مهار فارماکولوژیک و یا حذفهای ژنتیکی COX-2 از تشکیل مدلهای توموری کولون، پستان، ریه و سایر سرطانها، جلوگیری نموده است. مطالعات اپیدمیولوژیک انسانی گسترده بيانگر أن است كه مصرف اتفاقى NSAIDها، با كاهش قابل توجه خطر نسبی ایجاد سرطانهای مذکور و سایر سرطانها، همراه میباشد. به نظر نمیرسد مصرف طولانی مدت آسپرین با دوزهای کم بر وقوع سرطان تأثیر بگذارد. به هر حال مطالعات نشان می دهد که سبب کاهش مرگ ومیر ناشی از سرطان مے شود. اثرات ضد سرطانی آسیرین وابسته به مسیر PI3/Kinase/AKT در سلولهای توموری است. مهارکنندههای COX در بیماران دچار پولیپهای فامیلیال کولون ۱ به طور معناداری تشکیل این پولیپها را کاهش دادهاند. پلیمرفیسم در COX-2 نيز با افزايش بروز بعضى از سرطانها ارتباط داشته است. بسیاری از مطالعات مؤید آن می باشند که میزان بیان COX-2 با مارکرهای پیشرفت سرطان پستان، ارتباط داشته است. در بافتهای پستانی موش، COX-2، پروانکوژن بوده است و مصرف NSAID، خطر سرطان سینه در زنان، به ویژه جهت تومورهای گیرنده هورمونی مثبت، کاهش داده است. على رغم حمايتي كه از COX-2 به عنوان منبع غالب پروستاگلندینهای پیشسرطانی میشود، کارآزماییهای بالینی تصادفی به منظور تعیین رخداد اثرات برتر ضد سرطانزاها با مهار

انتخابی COX-2 در مقایسه با NSAIDهای غیرانتخابی صورت نگرفته است. در واقع اطلاعات حاصل از مدلهای حیوانی و مطالعات اپیدمیولوژیک در انسان موافق با نقش COX-1 و نیز COX-2 در تولید پروستاگلندینهای پیش سرطانزا هستند.

PGE2 که پروستانوئید اصلی پیش سرطانزا میباشد، شروع، پیشرفت و متاستاز تومور را از طریق اثرات زیستی متعدد تسهیل کرده، سبب افزایش تکثیر و رگزایی، مهار آپوپتوز، تقویت تهاجم سلولی و تعدیل سرکوب ایمنی می شود. بیان mPGES-1 در تـومور افـزایش مـیابد و مـطالعات پـیش بالینی از نـقش مهارکنندههای mpGES-1 در کموتراپی و درمان سرطان حکایت دارد. در تومورها کاهش سطح OATP2A1 و 15-PGDH، که جذب سلولی و غیرفعال شدن متابولیک PGE<sub>2</sub> را میانجیگری می کند، احتمالاً در پایداری فعالیت PGE<sub>2</sub> نقش دارد. نقشهای پیش سرطانزایی و ضد سرطانزایی سایر پروستانوئیدها، تحت بررسی است و در این میان مکل TXA یک میانجی پیش سرطانزای دیگر است که یا از COX-2 ماکروفاژ و یا از COX-1 پلاکت مشتق می شود. مطالعاتی که در موشهای فاقد گیرندههای EP<sub>1</sub> EP<sub>2</sub> یا EP<sub>4</sub> انجام شده از کاهش خطر بیماری در مدلهای متعدد سرطانزایی، حمایت کرده است. در مقابل EP<sub>3</sub> هیچ نقشی در برخی سرطانها ندارد و یا حتی دارای نقش محافظتی نیز مى باشد. فعال سازى انتقالى گيرنده عامل رشد اپيدرمى (EGFR) با فعالیت پیشسرطانزایی PGE<sub>2</sub> مرتبط بوده است. PGE<sub>2</sub> بر گیرنده DP<sub>1</sub> عمل نموده و ممکن است سبب کاهش آنژیوژنز و کاهش پیشرفت توموری شود.

#### آثار متابولیتهای مشتق از لیپواکسیژناز و سیتوکروم P450

عملکرد لیپواکسیژنازها، ترکیباتی تولید میکند که می توانند را پاسخهای سلولی ویژهای که در التهاب و ایمنی اهمیت دارند را تنظیم کنند. متابولیتهای حاصل از سیتوکروم P450 یا به طور مستقیم یا از طریق متابولیزه شدن به ترکیبات فعال، عملکردهای انتقالی نفرون را متأثر میکنند (پایین را ببینید). بسیاری از اعمال بیولوژیک اشکال مختلف هیدروکسی و هیدروپراکسی ایکوزاانوئیک اسیدها ناشناختهاند، اما قدرت فارماکولوژیک آنها قابل ملاحظه است.

#### A. سلولهای خونی و التهاب

 $_4$  LTB (که بر  $_1$  BLT عمل میکند)، یک جذبکننده شیمیایی قدرتمند برای لنفوسیتهای  $_1$ ، اثوزینوفیلها، منوسیتها و

<sup>1-</sup> familial polyposis coli

احتمالاً ماست سلها میباشند  $_{4}$  LTB در فعال سازی نوتروفیلها، اوزینوفیلها و سایر سلولها و چسبندگی سلولهای مونوسیت دخالت دارد. سیستنئیل لکوترینها قوی  $_{7}$  رس جاذب شیمیایی برای ائوزینوفیل و لنفوسیتهای  $_{7}$  هستند. حال آنکه سیستئینیل لکوترینها نیز جاذبهای شیمیایی قدرتمند برای ائوزینوفیلها و لنفوسیتهای  $_{7}$  محسوب می شوند. سیستئینل لکوترینها، لنفوسیتهای  $_{7}$  محسوب می شوند. سیستئینل لکوترینها، احتمال مجموعه مجزایی از سیتوکینها را در خلال فعال شدن ماستسل  $_{7}$  CysLT و  $_{7}$  و cysLT، تولید می نمایند. این لکوترینها در غلظتهای بالاتر سبب اتصال، دگرانولاسیون، آزادشدن سیتوکین یا کموکین و تشکیل رادیکالهای آزاد در ائوزینوفیلها می شوند. سیستئینیل لکوترینها، همچنین با افزایش نفوذپذیری می شوند. سیستئینیل لکوترینها، همچنین با افزایش نفوذپذیری نواحی التهابی، ارتباط دارند. نقش لکوترینها در پاتوژنز التهاب به ویژه در بیماریهای مزمنی چون آسم و بیماری التهابی روده ویژ نشان داده شده است.

لیپوکسینها، اثرات متنوعی بر لکوسیتها دارند که شامل فعالکردن مونوسیتها و ماکروفاژها و مهار فعال شدن نوتروفیلها، ائوزینوفیلها و لنفوسیتها می باشد. لیپوکسین A و هر دو سیتوتوکسیسته سلولهای کشنده طبیعی را مهار می کنند.

#### B. عضلات قلبی و عضلات صاف

۱. دستگاه قلبی ـ عروقی ـ HETE ـ در غلظتهای کم تکثیر سلولهای عروقی عضله صاف را افزایش داده و سبب مهاجرت آنها می شود. این ترکیب ممکن است در تکثیر عضلانی مهاجرت آنها می شود. این ترکیب ممکن است در تکثیر عضلانی ـ انتیمایی که به دنبال آسیب عروقی (مثلاً ناشی از آنژیوپلاستی) رخ می دهد، ایفای نقش کند. ایزومر فضایی آن، HETE (12(R)-HETE در خوب شیمیایی نیست اما مهارکننده قوی Na+/K+ATPase در قرنیه است. در سلولهای عضلات صاف عروقی  ${\rm LTB}_4$  سبب انقباض عروقی عضلات صاف شده که مهاجرت و تکثیر عضلات صاف و همچنین پرولیفراسیون بافت جدید در آسیب ناشی از آترواسکلروز را فراهم می کند.  ${\rm LTD}_4$  و  ${\rm LTD}_4$  قدرت انقباضی میوکارد و جریان خون کرونری را کاهش داده و منجر به سرکوب قلب می شود. لیپوکسین  ${\rm A}_2$  و لیپوکسین  ${\rm B}_3$  در خارج از بدن اثرات مروق، عحروق،  ${\rm Sah}_3$  عروقی اعمال می کنند. علاوه بر اثرات گشادکنندگی عروقی اعمال می کنند. علاوه بر اثرات گشادکنندگی عروق،  ${\rm EETS}$  می تواند سبب کاهش هایپرتروفی سیستمیک و تکثیر و تمایز عضلات صاف عروق ریوی می شود.

سنتز می کنند که یک جاذب شیمیایی برای نوتروفیل هاست. مخاط کولون مبتلایان به بیماری التهابی روده حاوی مقادیر بسیار افزایش یافته ای از  ${
m LTB_4}$  می باشد. به نظر می رسد که فعال شدن گیرنده  ${
m BLT_2}$ ، احتمالاً به واسطه آگونیست نقش محافظتی در اپی تلیوم کلون داشته و نقش مفیدی در ایجاد سد غشایی سلولی دارد.

 $^{\circ}$ . راههای هوایی  $_{\odot}$  سیستئینیل لکوترینها به ویژه  $_{\odot}$  LTC  $_{\odot}$  LTD تنگکنندههای برونشی قدرتمندی بوده و نیز سبب افزایش نفوذپذیری عروق کوچک، اگزوداسیون پلاسما و ترشح موکوس در راههای هوایی میشوند. هنوز در این مسأله که آیا الگو و اختصاصی بودن گیرندههای لکوترین در مدلهای حیوانی و انسانها متفاوتند، اختلاف نظر وجود دارد. گیرندههای ویژه LTC هنوز در بافت ریه انسان یافت نشده است در حالی که گیرندههای  $_{\odot}$  LTC هنوز در موجود دارد. هر دو موجودند.

#### دستگاه کلیوی

شواهدی اساسی در نقش محصولات اپواکسیژناز در تنظیم فعالیت کلیه وجود دارد، هر چند چگونگی دقیق آن در کلیه انسانی، همچنان آشکار نمیباشد. EETs و نیز EETs در بافت كليه توليد مى شوند. 20-HETE، با قدرت كانالهاى پتاسیمی فعال شده در اثر +Ca2 در عضله صاف را بلوک کرده و منجر به انقباض عروق کلیه که از عوامل دخیل در ایجاد افزایش فشارخون میباشد، می گردد. در مقابل، مطالعاتی وجود دارند که بر اثرات ضد فشارخون EETs با واسطه اثرات أنها بر اتساع عروق و اثر ناترپورتیک، دلالت میکنند. EETs سبب افزایش جریان خون کلیه میشوند و با محدود کردن اینفیلتراسیون ماكروفاژها، از كليه در مقابل أسيبهاى التهابى حمايت مىكنند. مهار اپوکساید هیدرولاز محلول، که فعالیت بیولوژیک EETs را طولانی میکند، آن را به عنوان یک پتانسیل دارویی جدید جهت فشارخون بالا، مطرح كرده است. اگر به قابلیت تنگ كنندگی عروقی و تحریک کنندگی توموری ناشی از اثرات آنتی آپوپتوزی نیازمند بررسی و مطالعات دقیق تری است اما مطالعات آزمایشگاهی و مدلهای حیوانی از نقش داروهایی با هدف اپوکساید هیدرولاز محلول در کنترل فشارخون، حمایت کردهاند. اگرچه که پتانسیل آنها جهت انقباض عروقی ریوی و تقویت بروز تومور به واسطه اثرات ضد اَپوپتوزی نیازمند بررسیهای دقیق تر

۲. دستگاه گوارش \_ سلولهای اپی تلیال کولون انسان، LTB4

#### D. متفرقه

آثار این فرآوردهها بر اعضا تولید مثلی هنوز روشن نشده است. بهطور مشابهی، اعمال آنها بر سیستم عصبی مرکزی نیز پیشنهاد شده اما تأیید نشدهاند. 12-HETE ترشح آلدوسترون از قشر آدرنال را تحریک کرده و واسطه بخشی از فرآیند آزادشدن آلدوسترون توسط آنریوتانسین II (و نه هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک) میباشد. غلظتهای بسیار کم LTC<sub>4</sub> غلظتهای بالاتر اپوکسیدهای مشتق از آراشیدونات آزادشدن غلظتهای بالاتر اپوکسیدهای و هورمون آزادکنندهٔ LH از سلولهای هورمون لوتئینیزان (LH) و هورمون آزادکنندهٔ LH از سلولهای ایزوله هیپوفیز قدامی موش صحرایی را شدت می بخشند.

#### مهار سنتز ايكوزانوئيدها

کورتیکواستروئیدها تمام راههای شناخته شده ایکوزانوئیدها را مسدود میکنند که احتمالاً بخشی از این اثر را با تحریک سنتز چندین پروتئین مهاری که مجموعاً آنکسینها ایلیپوکورتینها خوانده می شوند، اعمال میکنند. این ترکیبات احتمالاً با دخالت در اتصال آن فسفولیپید و بنابراین جلوگیری از آزادشدن اسید آراشیدونیک، فعالیت فسفولیپاز  $A_2$  را مهار میکنند.

را NSAIDها (مثلاً ایندومتاسین، ایبوپروفن، فصل ۳۶ را ببینید) با مبهار برگشتپذیر فعالیت COX هم تشکیل پروستاگلاندین و هم ترومبوکسان را مسدود میکنند. NSAIDهای قدیمی برای COX-1 یا COX-2 انتخابی نیستند. مهارکنندههای انتخابی COX-2 اخیراً ایجاد شدهاند، مثل داروهای قدیمی تر از نظر درجه انتخابیبودن با هم تفاوت دارند. در واقع، در افراد گوناگون تنوع بسیاری در اثر ناشی از یک NSAID خاص و در یک دوز خاص، وجود دارد. آسپیرین یک مهارکننده برگشتناپذیر COX است. از آن جا که COX-1 (تنها ایزوفرمی که در پلاکت رسیده، بیان میشود) در پلاکتها که فاقد هستهاند نمی تواند از طریق بیوسنتز پروتئین جایگزین شود، سنتز چمتین جایگزین شود،

آگونیستها و آنتاگونیستهای گیرنده EP جهت درمان شکستگی استخوان و پوکی استخوان در حال ارزیابی هستند در حالی که آنتاگونیستهای گیرنده TP از نظر کارآیی در درمان سندرمهای قلبی ـ عروقی تحت تحقیق و بررسی هستند. مهار مستقیم بیوسنتز PGE<sub>2</sub> از طریق مهار انتخابی ایزوفرم القاءپذیر mPGES-1 جهت کشف پتانسیلهای درمانی در درد، التهاب، بیماریهای قلبی ـ عروقی و پیشگیریهای دارویی از سرطانها تحت بررسی قرار دارد.

اگرچه نسبت به انواع استنشاقی کورتیکواستروئیدها، مهارکننده 5-LOX (زیلوتون ا) و آنتاگونیستهای انتخابی گسیرنده LOX (زیلوتون ا) و آنتاگونیستهای انتخابی مونته لوکاست از فیر لوکاست ا و پرانلوکاست فی فیل ۲۰ را ببینید) اثرات کمتری دارند، در موارد بالینی خفیف تا متوسط آسم مصرف می شوند. شواهد روزافزونی که از نقش لکوترینها در بیماریهای قلبی عروقی، وجود دارد، پتانسیل کاربردهای درمانی این تعدیل کنندههای لکوترینی را افزایش داده است. درمانی این تعدیل کنندههای لکوترینی را افزایش داده است. و اهداف مولکولی مورد نظر (LOX) در مقابل (FLAP)، گزارش شده است. مطالعات ژنتیک انسانی، وجود ارتباطاتی بین شیماریهای قلبی عروقی و پلیمرفیسم در آنزیمهای بیوسنتز بیماری الکوترین، آنزیمهای بیوسنتز که بین LOX که بین S-LOX را در بعضی از جمعیتها را شرح داده است.

میکنند، باعث مهار فعالیت لیپواکسیژناز نمیشوند. در حقیقت میکنند، باعث مهار فعالیت لیپواکسیژناز نمیشوند. در حقیقت NSAID ها با جلوگیری از قرارگرفتن اسید آراشیدونیک مسیر COX میتوانند سوبسترای بیشتری جهت متابولیزهشدن در مسیرهای لیپواکسیژناز فراهم کرده و منجر به افزایش تشکیل لکوترینهای التهابی شوند. حتی در میان مسیرهای وابسته به COX مهار سنتز یک فرآورده ممکن است سنتز یک فرآورده دیگر توسط همان آنزیم را افزایش دهد. بنابراین پژوهشگران در حال ساخت داروهایی هستند که هم COX و هم لیپواکسیژناز را مهار کنند.

#### فارماكولوژی بالینی ایکوزانوئیدها

چندین راهکار در استفاده بالینی از ایکوزانوئیدها به کار گرفته شده است. نخست آنالوگهای طولانی اثر خوراکی یا تزریقی پایدار پروستاگلاندینهای طبیعی ایجاد شدند (شکل ۵-۱۸). در قدم دوم مهارکنندههای آنزیمی و آنتاگونیستهای گیرنده جهت تداخل با سنتز یا اثرات ایکوزانوئیدها ایجاد شدند. پی بردن به این که ۵-COX منبع عمده پروستانوئیدهای التهابی است، منجر به ایجاد مهارکنندههای انتخابی 2-COX گردید. بنابراین اعمال وابسته به 1-COX دستگاه گوارش و کلیه حفظ شده و عوارض آنهاکاهش یافت. هر چند، آشکار است که کاهش قابل ملاحظه در بیوستاز و COX-2 و بدون مهار در بیوستاز و COX-2

<sup>-</sup> Annexins

<sup>3-</sup> Zileuton

Lipocortins
 Zafirlukast

<sup>5-</sup> Montelukast

<sup>6-</sup> Pranlukast

شکل ۵–۱۸ ساختار شیمیایی برخی از پروستاگلاندینها و آنالوگهای آنها که در حال حاضر، استفاده بالینی دارند.

هـمزمان TXA<sub>2</sub> نـاشی از COX-1 پـلاکـتی، روی مـیدهد، مـحدودیتهای حفاظتی بـر مـدیاتورهای انـدوژن اخـتلالات عملکردی قلبی ـ عروقی را برمیدارد و منجر به افزایش حوادث قلبی ـ عروقی در بیمارانی میشود که مهارکنندههای اختصاصی COX-2 مصرف مینمایند. قدم آخر تغییر در رژیم غذایی (جهت

تغییر در اسیدهای چرب غیر اشباع پیشساز در فسفولیپیدهای غشاء سلولی و در نتیجه تغییر در سنتز ایکوزانوئیدها) است که به طور گسترده به صورت محصولات بدون نسخه و در رژیمهایی که بر افزایش مصرف ماهیهای آب سرد تأکید میکنند اجرا می شود.

#### دستگاه تولیدمثلی مؤنث

مطالعات انجام شده بر موشهای جهش یافته، نقش پروستاگلاندینها در تولیدمثل و زایمان را تأیید کردهاند. به نظر میرسد  $PGF_2\alpha$  حاصل از COX-1 در تجزیه جسم زرد مهم باشد که این مطلب با تأخیر زایمان در موشهای فاقد COX-1، مطابقت دارد. تعامل پیچیده PGF<sub>2</sub>α و اکسی توسین برای شروع زایمان حیاتی است. موشهای فاقد گیرنده مeP، در مرحله قبل از كاشت بلاستوسيت دچار نقص هستند اين نقص زمينهساز برخى از مشکلات بچهزایی مشاهده شده در موشهای جهش یافته از نظر COX-2 است.

و PGF $_{2}$  و PGF $_{3}$  اعمال اکسی توسیک قدر تمندی دارند. توانایی پروستاگلاندینهای E و F و آنالوگهای آنها در ایجاد انقباضات رحمی و ختم حاملگی در هر مرحله از آن، در بالین به کار گرفته شده است. مطالعات بسیاری در سراسر جهان، ثابت کردهاند که تجویز پروستاگلاندین در ختم حاملگی مؤثر است. این داروها جهت سقط در سه ماهه دوم و سوم و نیز آماده کردن و نرم نمودن رحم قبل از سقط به کار می روند. به نظر می رسد این پروستاگلاندینها با افزایش محتوای پروتئوگلیکان و تغییر خواص بیوفیزیکی کلاژن، گردن رحم را نرم کنند.

دینوپروستون کی فرآورده صناعی PGE است که به عنوان یک ماده اکسی توکسیک از راه واژن تجویز می شود. این دارو در ایالات متحده آمریکا جهت القای سقط در سه ماهه دوم بارداری، سقط فراموش شده، مول هیداتیدیفرم خوشخیم، نرم کردن گردن رحم برای القای زایمان در انتهای حاملگی یا نزدیک به آن تأیید شده است (ادامه را ببینید).

دینویروستون در طول حاملگی انقباض رحم را افزایش میدهد. با پیشرفت حاملگی، رحم پاسخ انقباضی خود را افزایش داده و اثر انقباض اکسی توسین نیز تقویت می شود. همچنین دینوپروستون مستقیماً بر کلاژناز گردن رحم اثر گذاشته و گردن را نرم میکند. مقدار تجویز شده از راه واژن، وارد گردش خون مادر می شود، مقدار کمی نیز از راه گردن رحم و دستگاه لنفاوی مستقیماً جذب رحم می شود. دینوپروستون در بافتهای موضعی و نیز با اولین عبور از ریهها متابولیزه (۹۵٪) می شود. متابولیتهای حاصل عمدتاً از راه ادرار دفع میشوند. نیمه عمر پلاسمایی آن ۵-۲/۵ دقیقه است.

مقدار توصیه شده دینوپروستون، جهت القای سقط، ۲۰ میلیگرم به صورت شیاف واژینال است که بسته به پاسخ رحم هر

۳ تا ۵ ساعت تکرار می گردد. زمان متوسط برای سقط، ۱۷ ساعت است اما در بیشتر از ۲۵٪ موارد، سقط ناقص بوده و نیاز به مداخلات دیگر دارد.

آنتی پروژستین ها (مانند میفه پریستون ۲) با یک آنالوگ صناعی PGE1 خوراکی (مانند میزوپروستول<sup>۳</sup>) ترکیب شده و جهت القاء سقط زودرس به کار میروند. این رژیم دارویی در ایالات متحده و اروپا در دسترس است (فصل ۴۰ را ببینید). استفاده آسان و تأثیر این ترکیب، مخالفتهای قابل ملاحظهای در بعضی نواحی برانگیخته است. سمیت عمده این دارو درد کرامیی و اسهال است. تجویز از راه خوراکی و واژینال تأثیر یکسانی دارد اما راه واژینال با افزایش بروز سیسیس همراه است بنابراین در حال حاضر راه خوراکی توصیه می شود.

یک آنالوگ از PGF<sub>20</sub> در مامایی مورد استفاده قرار می گیرد. این دارو به نام کربوپروست ترومتامین <sup>۴</sup> (۱۵ – متیل \_ PGF<sub>20</sub> این دارو به نام کربوپروست ترومتامین <sup>۴</sup> گروه ۱۵- متیل مدت عمل آن را افزایش میدهد) جهت القای سقط در سه ماهه دوم و کنترل خونریزی پس از زایمانی که به روشهای کنترل مرسوم پاسخ نمی دهد مورد استفاده قرار می گیرد. درصد موفقیت این دارو حدوداً ۸۰٪ است. مقدار تجویزی این دارو، ۲۵۰mcg به صورت تزریق داخل عضلانی است و در صورت نیاز تکرار می گردد. استفراغ و اسهال به طور شایع اتفاق می افتد که احتمالاً به دلیل تحریک عضلات صاف گوارشی است. در برخی از بیماران انقباضی برونکیال نیز ممکن است روی دهد. افزایش گذرا در دمای بدن در حدود یک هشتم بیماران مشاهده می شود.

#### B. تسهیل زایمان

مطالعات متعددی نشان دادهاند که PGE و PGF و PGF آنالوگهای آنها به طور مؤثری زایمان را آغاز و تحریک میکنند اما قدرت PGF یک دهم PGE است. به نظر می رسد با تجویز داخل وریدی، PGE و PGF<sub>20</sub> از نظر کارآیی تفاوتی نداشته باشند با این وجود، رایجترین کاربرد، مصرف موضعی آنالوگهای PGE<sub>2</sub> (دینوپروستون) جهت پیشبرد زایمان از طریق نرم کردن گردن رحم، کاربرد بیشتری داشته باشد. این عوامل و اکسی توسین از نظر میزان موفقیت مشابه بوده و از نظر فاصله آغاز تا پایان زایمان نیز قابل مقایسهاند. عوارض جانبی پروستاگلاندینها، حد متوسط است اما بروز تهوع، استفراغ و اسهال با مصرف پروستاگلاندینها اندکی بیشتر از اکسی توسین

<sup>2-</sup> Mifepristone

<sup>1-</sup> Dinoprostone 3- Misoprostol

<sup>4-</sup> Carboprost tromethamine

است.  ${\rm PGE}_2$  عوارض گوارشی بیشتری نسبت به  ${\rm PGE}_2$  در دو ماده در مقادیر پیشنهادی فاقد عوارض قلبی \_ عروقی برای مادر هستند. در حقیقت  ${\rm PGE}_2$  باید با سرعتی در حدود ۲۰ برابر آن چه جهت القای زایمان به کار میرود، انفوزیون شود تا فشارخون را کاهش داده و بر ضربان قلب بیفزاید.  ${\rm PGF}_{2\alpha}$  یک فشارخون را کاهش داده و بر ضربان قلب بیفزاید.  ${\rm PGF}_{2\alpha}$  یک مصرف شود. با این وجود، حملات آسم یا تنگی برونشها هیچ مصرف شود. با این وجود، حملات آسم یا تنگی برونشها هیچ یک در جریان القای زایمان مشاهده نشدهاند. گرچه  ${\rm PGE}_2$  و  ${\rm PGE}_2$  هر دو از سد جنینی \_ جفتی عبور میکنند اما اثر سمی بر روی جنین شایع نیست.

جهت القای زایسمان، دینوپروستون به صورت ژل جهت القای زایسمان، دینوپروستون به صورت ژل ( $^{\prime}$ Amg PGE<sub>2</sub>) یا یک فرآورده با رهاسازی کنترل شده ( $^{\prime}$ 1 mg PGE<sub>2</sub>) که در داخل بدن  $^{\prime}$ 2 PGE<sub>2</sub> را با سرعتی در حدود  $^{\prime}$ 7 ساعت آزاد میکند، مورد استفاده قرار میگیرد مزیت فرآورده با رهاسازی کنترل شده بروز پایین تر عوارض جانبی گوارشی است ( $^{\prime}$ 2 کمتر از یک درصد در مقابل  $^{\prime}$ 4 سازی تجویز خوراکی  $^{\prime}$ 3 در القای زایمان ( $^{\prime}$ 4 سازی کنترل شده بروز پایین تر مقابل  $^{\prime}$ 4 در القای زایمان ( $^{\prime}$ 4 سازی کنترل شده بروز پایین تر مقابل  $^{\prime}$ 4 در القای زایمان ( $^{\prime}$ 4 سازی کنترل شده بروز پایین تر مقابل  $^{\prime}$ 4 در القای زایمان ( $^{\prime}$ 4 سازی کنترل شده بروز پایین تر مقابل  $^{\prime}$ 4 سازی کنترل شده بروز پایین تر مقابل کنترل شده بروز پایین تر مقابل کنترل شده بروز پایین کنترل شده بروز پایین تر کنترل شده بروز پایین کنترل شده بروز پایین تر کنترل شده بروز پایین کنترل شده بروز پایین تر کنترل شده بروز پایین کنتر

با اکسی توسین داخل وریدی و دموکسیتوسین  $^{\prime}$  خوراکی (مشتقی از اکسی توسین) مـقایسه شـده است.  $PGE_2$  خـوراکـی از داکسی توسین) مـقایسه شـده است.  $PGE_2$  خـوراکـی از دموکسیتوسین کاراتر بـوده و در اکثر مـطالعات کـارآیـی آن بـا اکسی توسین داخل وریدی برابر بوده است. عـوارض گـوارشـی  $PGF_{2\alpha}$  خوراکی بیش از حدی است که از این راه مفید واقع شود. از نظر تئوری،  $PGE_2$  و  $PGE_2$  باید در القای زایـمان در زنان مبتلا به پرهاکلامپسی ـ اکلامپسی یا بیماریهای قلبی و کلیوی از اکسی توسین کاراتر باشند زیرا برخلاف اکسی توسین، اثر ضد ادراری ندارند. به علاوه  $PGE_2$  اثرات ناتریورتیک نیز دارد. با این وجود، مزیـتهای بالینی این آثار، اثبات نشده است. به نظر میرسد در موارد مرگ جنینی داخل رحمی، پروستاگلاندینها به تنهایی یا بههمراه اکسی توسین به طور مؤثری سبب زایمان شوند.

#### C. درد قاعدگی (دیسمنوره)

فراوان مورد نیاز است. به علاوه، استیلاسیون COX پلاکتی که سبب مهار برگشتناپذیر سنتز  ${\rm TXA}_2$  در پلاکت میگردد، ممکن است مقدار خونریزی قاعدگی را افزایش دهد.

#### دستگاه تولیدمثلی مذکر

تجویز آلپروستادیل  $^{7}$  (PGE1) به صورت تزریق به داخل اجسام غاری یا شیافهای پیشابراهی خط دوم درمان اختلال عملکرد نعوظی است. محصولات شیاف جهت شروع درمان به میزان ۲۵۰mcg است. محصولات شیاف جهت شروع درمان به میزان ۲۵۰mcg تا حداکثر ۲۰۰۳ توصیه می شود. مقدار تجویزی آن ۲۵۰mcg است. درد آلت تناسلی یک عارضه جانبی شایع است که ممکن است به اثرات دردزایی مشتقات PGE رتباط داشته باشد، با این وجود، تنها تعداد کمی از بیماران به علت درد، درمان را قطع می کند. نعوظ طولانی مدت و پریاپیسم عوارض جانبی هستند که در کمتر از  $^{4}$ % از بیماران رخ داده و با رساندن دوزدارو به حداقل مقدار مؤثر آن، به حداقل می رسند. تزریق آلپروستادیل ممکن است به صورت درمان تک دارویی یا همراه با پاپاورین  $^{7}$  یا فنتول آمین  $^{4}$  به کار رود.

#### دستگاه کلیوی

یکی از اشکال سندرم بارتر  $^{0}$ ، با افزایش بیوسنتز پروستاگلاندینها همراه است. این سندرم، یک بیماری نادر بوده که با فشارخون پایین تا طبیعی، کاهش حساسیت به آنژیوتانسین، افزایش رنین خون و هیپرآلدوسترونیسم و از دستدادن شدید  $^{+}$  مشخص می شود. در ادرار افراد مبتلا نیز افزایش دفع پروستاگلاندینها به خصوص متابولیتهای PGE مشاهده می شود. به دنبال تجویز طولانی مدت مهارکنندههای COX، ایجاد حساسیت به آژیوتانسین، سطح رنین پلاسمایی و غلظت آلدوسترون در پلاسما به حالت طبیعی باز می گردد. گرچه  $^{+}$  پلاسما بالا می می ود اما باز هم در سطحی پایین تر از سطح طبیعی قرار گرفته و می ادراری  $^{+}$  نیز ادامه می یابد. هنوز مشخص نشده است که افزایش بیوسنتز پروستاگلاندین به علت سندرم بارتر است یا انعکاسی است از یک نقص فیزیولوژیک پایهای تر.

#### دستگاه قلبی ـ عروقی ۸. فشارخون بالای ریوی

مقاومت عروق محیطی، ریوی و کرونری را پایین می آورد.  ${
m PGI}_2$  این ماده جهت درمان افزایش فشارخون ریوی اولیه و نیز ثانویه

4- Phentolamine

<sup>1-</sup> Demoxytocin 2- alprostadil

<sup>3-</sup> Papaverine

<sup>5-</sup> Bartter's syndrome

(که گاهی به دنبال عمل جراحی دریچه میترال رخ می دهد) به

کار گرفته شده است. به علاوه، پروستاسیکلین در درمان فشارخون بالای پورتی ـ ریوی (که ثانویه به بیماری کبدی رخ مىدهد) نيز موفق بوده است. اولين فرأورده تجارى PGI<sub>2</sub> (اپوپروستنول ٔ) جهت درمان افزایش فشارخون ریوی اولیه تأیید شده است. این دارو در افراد مبتلا علائم را بهبود بخشیده، بقا را طولانی کرده و نیاز به پیوند ریه یا ریه و قلب را به تأخیر انداخته یا مرتفع سازد. عوارض جانبی آن عبارتند از گرگرفتگی، سردرد، کاهش فشارخون، حالت تهوع و اسهال. نیمه عمر بسیار کوتاه پلاسمایی اپوپروستنول (۵-۳ دقیقه) که انفوزیون مداوم داخل وریدی آن طی درمان طولانی را ضروری میسازد، از مهم ترین محدودیت های این دارو می باشد. انفوزیون وریدی ایویروستنول به صورت وابسته به دوز و به صورت تدریجی افزایش می یابد البته مبنای این تنظیم میزان عودت، مقاومت و یا تشدید علائم است. بسیاری از آنالوگهای پروستاسایکلین با نیمه عمرهای طولانی تر تولید شده و در بالین به کار گرفته شدهاند. ایلوپروست۲ (دارای نیمه عمر حدود ۳۰ دقیقه)، معمولاً، ۶ تا ۹ بار در روز استنشاق می شود، هر چند تجویز داخل وریدی آن البته در خارج ایالات متحده نیز انجام می شود. تر پروستینیل<sup>۳</sup> (نیمه عمر حدود ۴ ساعت)، نیز می تواند از طریق زیرپوستی یا داخل وریدی و استنشاقی، انفوزیون شود. سایر داروهایی که در پرفشاری خون ریوی مصرف می شوند در فصل ۱۷ بحث شدهاند.

#### B. بیماری عروق محیطی

مطالعات متعددی استفاده از ترکیبات  $PGE_1$  و  $PGE_1$  در پدیده رینود و بیماری شریانی محیطی را مورد بررسی قرار دادهاند. این مطالعات اغلب کوچک و بدون گروه کنترل بودهاند و نهایتاً این درمانها، اثرات درمانی مفیدی را در بیماریهای مذکور نشان ندادهاند.

#### C. مجرای شریانی باز

بازماندن مجرای شریانی جنینی به تولید  $PGE_2$  (که بر گیرنده بازماندن مجرای شریانی جنینی به تولید  $PGE_2$  عمل میکند) توسط  $PGE_2$  بستگی دارد. هنگام تولد کاهش سطح  $PGE_2$  (که نتیجه افزایش متابولیسم  $PGE_2$  است) به مجرای شریانی اجازه بسته شدن می دهد. در انواع خاصی از بیماری قلبی مادرزادی (مانند جابه جایی شرائین بزرگ، انسداد ریوی، تنگی شریان ریوی) باز نگهداشتن مجرای شریانی نوزاد، قبل از جراحی اصلاحی اهیمیت دارد. این امر توسط  $PGE_1$  یک  $PGE_1$  نیز مانند  $PGE_2$  کا نیز مانند  $PGE_2$  کا نیز مانند  $PGE_3$  کا نیز مانند  $PGE_2$  کا نیز مانند  $PGE_3$  کا نیز مانند  $PGE_3$ 

متسع کننده عروقی و مهار کننده تجمع پلاکتی بوده و عضلات صاف رحم و روده را نیز منقبض مینماید. عوارض جانبی آن عبارتند از: آپنه، برادی کاردی، افت فشارخون و افزایش شدید

درجه حرارت بدن به دلیل کلیرانس ریوی سریع (نیمهٔ عمر آن در افراد بالغ حدود ۲۰–۵ دقیقه میباشد). این دارو باید پیوسته انـــفوزیون شـــود. ســرعت انــفوزیون در ابــتدا، ۱/۴mcg/kg/min افزایش یابد. درمان طولانی مدت با شکنندگی مجرا و پارگی آن

در صورت تأخیر در بسته شدن مجرای شریانی، مهارکننده های COX به کار می روند تا سنتز  $\operatorname{PGE}_2$  را مهار کرده و مجرا را ببندند. نوزادان نارس که به علت بسته شدن مجرا دچار زخر تنفسی می شوند را می توان با درصد موفقیت بالایی با اندوم تاسین درمان نمود. این درمان اغلب نیاز به بستن مجرا با عمل جراحی را مرتفع می سازد.

#### خون

همانگونه که در بالا بیان شد، ایکوزانوئیدها، در ترومبوزیس نقش دارند چرا که ،TXA باعث تحریک تجمع پلاکتی میشود ولی PGI<sub>2</sub> و احتمالاً PGE<sub>2</sub> و PGD أنتاگونيستهاى بلاكتى می باشند. تجویز طولانی مدت دوزهای کم آسپرین (۸۱ میلی گرم روزانه)، به طور انتخابی و غیرقابل برگشت COX-1 پلاکتی را مهار میکند. بدون آنکه بر فعالیت سیستمیک COX-1 و COX-2 اثر بگذارد (فصل ۳۴ را ببینید). TXA علاوه بر فعال کردن پلاکتها، پاسخ به دیگر آگونیستهای پلاکتی را نیز تقویت میکند. بنابراین مهار سنتز آن تجمع پلاکتی ثانویه به آدنوزین دی فسفات، غلظتهای پایین ترومبین و کلاژن و نیز اپے نفرین را مے ار میکند. از آنجایی که NSAID های غیراختصاصی (نظیر ایبوپروفن)، در محدوده دوزهای معمول دارای اثرات برگشت پذیری می باشند، چنین اثراتی ایجاد نمی کنند. اگر چه که ناپروکسن (به دلیل تفاوت در نیمه عمر) مى تواند فوايد ضدپلاكتى در برخى افراد داشته باشد. أشكار است که مهارکنندههای COX-2 انتخابی، بیوسنتز رTXA پلاکتی را تغییر نمی دهند و در نتیجه مهارکننده پلاکتی نمی باشند. از سوی دیگر طی مصرف مهارکنندههای COX-2 انتخابی تولید PGI<sub>ء</sub> در اثـر COX-2 را كـاهش مـيدهند و در واقـع يك عـامل مقابله کننده با اثرات قلبی TXA<sub>2</sub> و سایر آگونیستهای پلاکتی را

2- Iloprost

<sup>1-</sup> Epoprostenol

<sup>3-</sup> Treprostinil

حذف میکنند. بسیار محتمل است که کاهش انتخابی تولید COX-2 در بیمارانی که تحت درمان با مهارکنندههای اختصاصی COX-2 قرار دارند، باعث بروز حوادث ترومبوتیک به ویژه حوادث کرونری در افرادی که تحت درمان با کوکسیب و دیکلوفناک هستند، گردد. دوزهای بالای ایبوپروفن ممکن است خطرات مشابه را ایجاد نموده در حالی که دوزهای بالای ناپروکسن خطر بروز حوادث ترومبوتیک را افزایش نمیدهند. تمام NSAIDs خطر حوادث و نارسایی قلبی را افزایش میدهند.

بررسیها نشان دادهاند که مقادیر کم آسپیرین بروز ثانویه حمله قلبی و سکته مغزی را ۲۵٪ کاهش میدهد. اما، خطر خونریزی گوارشی در افراد تحت درمان، نسبت به گروه دارونما، دو برابر است. آسپیرین در مقادیر کم، میزان بروز نخستین انفارکتوس میوکارد را نیز کاهش میدهد. با این وجود، در این مورد، سود حاصل در مقابل خطر خونریزی گوارشی به خوبی ارزیابی نشده است. اثرات آسپیرین بر عملکرد پلاکتی به طور مفصل در فصل ۳۴ مورد بحث قرار گرفته است.

#### دستگاه تنفس

PGE $_2$  به فرم آئروسل یک گشادکننده برونشی قدرتمند است. متأسفانه، این ترکیب سرفه را نیز تشدید میکند و تهیه آنالوگی که تنها خواص گشادکنندگی برونش داشته باشد، دشوار است.

و  $PGF_2\alpha$  هر دو تنگ کنندههای عروقی قدر تمندی هستند و زمانی تصور می شد واسطه اصلی در آسم باشند. برخی از پلیمورفیسههای ژنهای  $PGD_2$  سنتاز، هم گیرندههای  $PGD_2$  در انسان با آسم ارتباط دارند آنتاگونیستهای  $PGD_2$  در انسان با آسم ارتباط دارند آنتاگونیستهای  $PGD_3$  به ویژه آنهایی که اثرات مستقیم بر  $PDD_3$  دارند به عنوان درمان بالقوه در بیماریهای آلرژیک نظیر آسم مؤثر می باشند. با  $PDD_3$  این وجود، احتمالاً سیستئینیل لکوترینها ( $PDD_3$  نظیر آسم غالبند.  $PDD_3$  در جریان تنگی راههای هوایی ناشی از آسم غالبند. همان گونه که در فصل  $PDD_3$  شرح داده شده است، مهارکنندههای گیرنده لکوترین (مانند زافیرلوکاست، مونتلوکاست) در آسم مؤثرند. یک مهارکننده لیپواکسیژناز به نام زیلوتون نیز در آسم مؤثرند. یک مهارکننده لیپواکسیژناز به نام زیلوتون نیز در آسم بیشتری برخوردارند. این که آیا لکوترینها مسئول بخشی از بیشتری برخوردارند. این که آیا لکوترینها مسئول بخشی ان سندرم زجر تنفسی حاد هستند، یا خیر، هنوز ناشناخته مانده است.

کـورتیکواسـتروئیدها و کـرومولین نیز در اَسـم مـفیدند. کورتیکواستروئیدها، سنتز ایکوزانوئیدها را مهار کرده و بنابرایـن مقدار واسطه ایکوزانوئیدی آماده رهاسازی را محدود مینمایند.

به نظر می رسد کرومولین رهاسازی ایکوزانوئیدها و واسطههای دیگری چون هیستامین و فاکتور فعالکننده پلاکتی از ماستسلها را مهار کند.

#### دستگاه گوارش

واژه "مـحافظت سـلولى" بـيانگر اثـر مـحافظتى بـارز پروستاگلاندینهای E در برابر زخمهای پیتیک در حیوانات می باشد. پروستا گلاندین E در این دوز، ترشح اسید را کاهش نمی دهند. به دنبال ابداع این واژه، تحقیقات آزمایشگاهی و بالینی متعددی نشان دادهاند که ترکیبات PGE و آنالوگهای آن در برابر زخم پپتیک ناشی از استروئیدها یا NSAIDها نقش محافظتی دارند. میزوپروستول یک آنالوگ صناعی PGE است که به صورت خوراکی مصرف می شود. مورد مصرف این دارو که توسط FDA تأیید شده است، پیشگیری از زخمهای پپتیک ناشی از NSAIDهاست. این دارو به میزان ۲۰۰mcg چهار بار در روز و همراه با غذا تجویز می شود. میزوپروستول و دیگر آنالوگهای PGE (مانند انپروستیل ٔ) در مقادیر پایین اثری محافظتی داشته و در مقادیر بالا، ترشح اسید معدی را مهار می کنند. به دلیل بروز اثرات ایجاد سقط، میزوپروستول در دسته دارویی X در داروهای مورد مصرف در حاملگی قرار دارد. استفاده از ميزوپروستول محدود است دليل أن شايد عوارض جانبي أن شامل احساس ناراحتی در شکم و گاهی اسهال میباشد. در مبتلایان به بیماری کبدی که تحت درمان طولانی مدت با PGE بودهاند، درد استخوانی و هیپرتروفی استخوان وابسته به مقدار گزارش شده است.

مهارکنندههای انتخابی 2-COX جهت حفظ 1-COX معدی (به گونهای که محافظت سلولی طبیعی توسط 1-PGI و 1-PGI (این موضعی مختل نشود) ایجاد شدهاند (فصل 1-PGI (این مینید). با این وجود، این مزیت تنها در صورت استفاده از مهارکنندههای بسیار انتخابی مشاهده شده و ممکن است با افزایش سمیت قلبی 1-PGI معروقی متوازن 1-PGI معدد 1-PG

#### دستگاه ایمنی

سلولهای دستگاه ایمنی در جریان یک واکنش ایمنی به طور گسترده به بیوسنتز ایکوزانوئید میپردازند. لنفوسیتهای T و B منابع اصلی سنتز ایکوزانوئیدها نیستند، با وجود این ممکن است اسید آراشیدونیک را جهت سنتز ایکوزانوئیدها توسط مونوسیت  $\Delta D$  ماکروفاژها فراهم آورند. به علاوه، شواهدی مبنی بر تعامل سلول

به سلول به واسطه ایکوزانوئیدها در پلاکتها، اریتروسیتها، لكوسيتها و سلولهاى اندوتليال وجود دارد.

PGE<sub>2</sub> و PGI نيز مانند كورتيكواستروئيدها تكثير لنفوسيت T را در خارج از بدن محدود میکنند. PGE<sub>2</sub> همچنین تمایز لنفوسیتهای B و عملکرد سلولهای مشتق از میلوئید عرضه کننده آنتیژن را مهار کرده و پاسخ ایمنی را سرکوب میکند. تکثیر دودمانی سلولهای T از طریق مهار اینترلوکین ۱ و اینترلوکین ۲ و کلاس II بیان آنتیژن توسط ماکروفاژها یا دیگر سلولهای ارائه کننده آنتی ژن، مهار می شود. لکوترینها، وTXA و فاکتور فعالکننده پلاکتی تکثیر دودمانی سلولهای T را تحریک میکنند. این ترکیبات تشکیل اینترلوکین ۱ و اینترلوکین ۲ و نیز بیان گیرندههای اینترلوکین ۲ را تحریک میکنند. لکوترینها آزادشدن اینترفرون ۲ را نیز پیش برده و می توانند به عنوان تحریککنندههای اینترفرون γ جایگزین اینترلوکین ۲ شوند. PGD<sub>2</sub>، باعث القاى كموتاكسى و مهاجرت لنفوسيتهاى Th2 میگردد. اثرات ایکوزانوئیدها در خارج از بدن با یافتههای داخل بدن در حیواناتی که بافت پیوندی را به صورت حاد پس زدهاند، همخوانی دارند.

#### A. التهاب

آسپیرین، حدود ۱۰۰ سال است که در درمان تمام انواع التهاب مفاصل مورد استفاده قرار مى گيرد اما مكانيسم عمل أن (مهار فعالیت COX) تا سال ۱۹۷۱ ناشناخته بود. به نظر میرسد COX-2 أنزيمي است كه با سلولهاي دخيل در فرأيند التهابي بیشترین همراهی را دارد. اگرچه همان طور که در بالا ذکر شد، COX-1 همچنین به گونهای واضح در بیوسنتز پروستاگلاندین طى التهاب نقش دارد. أسپرين ١، ديگر داروي ضد التهابي كه COX را مهار می کند، در فصل ۳۶ مورد بحث قرار گرفته است.

#### B. أرتريت روماتوئيد

در آرتریت روماتوئید، کمپلکسهای ایمنی در مفاصل درگیر، رسوب کرده و یک پاسخ التهابی ایجاد می کنند که توسط ایکوزانوئیدها تقویت می گردد. لنفوسیتها و ماکروفاژها در سینوویوم تجمع می یابند در حالی که لکوسیتها عمدتاً در مایع سينوويال متمركز مىشوند. لكوترينها، ايكوزانوئيدهاى عمدهاى هستند که توسط لکوسیتها تولید میشوند. لکوترینها تکثیر سلولهای T را تسهیل کرده و به عنوان جاذب شیمیایی عمل مىكنند. ماكروفاژهاى انسان PGE2 و TXA2 (كه محصولات COX مى باشند) و نيز مقادير زيادى لكوترين مى سازند.

#### كلوكوم

لاتانوپروست، که یک مشتق پایدار و طولانی اثر  $\alpha$  PGF است اولین پروستانوئیدی بود که جهت درمان گلوکوم به کار گرفته شد. موفقیت لاتانوپروست سبب ایجاد پروستانوئیدهای مشابهی با اثر افت فشار چشم شد و در حال حاضر بیماتوپروست، تراووپروست و اونوپروستون در دسترسند. این داروها در سطح گیرنده FP عمل می کنند و به صورت ریختن قطره به داخل ساک ملتحمه یک یا دو بار در روز تجویز می گردند. عوارض جانبی آنها عبارتند از: پیگمانتاسیون قهوهای برگشتناپذیر عنبیه و مژهها، خشکشدن چشمها و التهاب

### تغییر متابولیسم آراشیدونیک اسید به وسيله رژيم غذايي

از أنجایی که آراشیدونیک اسید از لینولئیک و α ـ لینولنیک اسیدهای رژیم غذایی (که اسیدهای چرب ضروری هستند) مشتق می شود، اثر تغییر رژیم غذایی بر متابولیسم آراشیدونیک اسید به طور گسترده مطالعه شده است. دو راهکار مورد استفاده قرار گرفتهاند. اولین راهکار، اضافه کردن روغن ذرت، کافشه و أفتابگردان (که حاوی لینولئیک اسید (C18:2) هستند) به رژیم غذایی است. راهکار دوم اضافه کردن روغنهای حاوی ایکوزاپنتاانوئیک (C20:5) و دوکوزا هگزانوئیک (C22:6) اسیدها به رژیم غذایی میباشد. هر دو رژیم غذایی با قراردادن اسیدهای چرب رژیم غذایی به جای آراشیدونیک اسید، ترکیب فسفولیپیدهای غشأ پلاسمایی را تغییر میدهند. نشان داده شده است که رژیمهای غذایی غنی از روغن ماهی شاخصهای ex vivo فعالیت پلاکتی و لوکوسیتی، فشارخون و تری گلیسریدها را به رابطه دوز ـ پاسخ متفاوت، تحت تأثیر قرار دادهاند. دادههای اپیدمیولوژیک بسیاری از ارتباط رژیمهای غذایی غنی از روغنهای ماهی و کاهش بروز انفارکتوسهای قلبی و مرگ ناگهانی وجود دارد حال آنکه چنین ارتباطی در مورد سکتههای مغزى، واضح نمى باشد. البته اين اطلاعات اپيدميولوژيک ممكن است مخدوش باشند جرا که چنین رژیمهای غذایی دارای میزان پایین تری از چربیهای اشباع شده نیز میباشند و احتمالاً سایر عناصری که جهت یک سبک زندگی سالم لازم است نیز در این رژیمها غذایی وجود دارد. یک بررسی به ارزیابی اثرات مفید رژیم

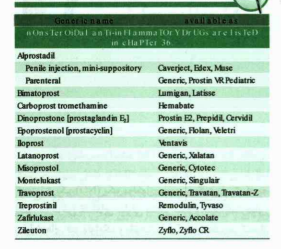
<sup>1-</sup> Aspirin

<sup>3-</sup> Bimatoprost

<sup>4-</sup> Travoprost

<sup>6-</sup> Safflower 5- Unoprostone

#### PREPARATIONS AVAILABLE



اسید چرب امگا - ۳ در اختلالات قلبی عروقی پرداخته است. برخی از کارآزماییهای بالینی آیندهنگر تداخل این نوع رژیمرا خطر بروز بیماریهای قلبی و عروقی اشاره کرده است. روغنهای ماهی در مطالعات آزمایشگاهی انجام شده، دارای اثر محافظتی علیه آریتمیهای ایجاد شده، تجمع پلاکتها، اسپاسم وازوموتور و دیس لیپیدمی، بودهاند.

## اکسیدنیتریک

## Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

اکسید نیتریک (NO) یک مولکول پیامرسان گازی است که به راحتی در عرض غشاهای سلولی منتشر شده و طیف گستردهای از فرآیندهای فیزیولوژیک و پاتوفیزیولوژیک را تنظیم میکند، از جمله اعمال قلبی ـ عروقی، التهابی، عصبی. اکسید نیتریک نباید با اکسید نیترو ( $N_2O$ ) که یک گاز بی حسکننده است، و همچنین با دی اکسید نیتروژن ( $N_2O$ ) که یک گاز سمی محرک ریوی است، اشتباه گرفته شود.

#### ◄ كشف اكسيد نيتريك درون(اد

با توجه به اینکه NO یک نوع آلوده کننده محیطی میباشد لذا کشف اینکه NO توسط سلول ساخته شده و به عنوان یک مسیر پیامرسانی داخل سلولی عمل میکند، غیرمنتظره بود. اولین شواهدی که بر تولید NO در سلولها دلالت داشت، مربوط به مطالعاتی است که بر روی ماکروفاژهای کشت داده شده، انجام گردید و نشان داد که مدیاتورهای التهابی از جمله اندوتوکسین باکتریال، باعث رهاسازی نیترات و نیتریت میشود، مولکولهایی که می توانند به NO تجزیه شوند. به گونهای مشابه، تجویز اندوتوکسین در مدلهای حیوانی باعث افزایش سطوح ادراری نیتریت و نیترات شده است.

دومین دسته، مطالعاتی بودند که بر روی تنظیم عروقی انجام میشدند. بسیاری از مولکولها، از جمله استیلکولین شناخته شده بودند که در شلکردن عروق خونی دخیل بودند. این اثرات زمانی بررسی میشد که عروقی جهت آزمایشات مهیا شده بودند، دارای لایه سلولهای اندوتلیالی بودند که عضلات صاف زیرین را مفروش کرده بود (شکل ۵-۷). مطالعات بعدی نشان داد که سلولهای اندوتلیال در پاسخ به این داروهای متسع کننده

عروقی، فاکتور شلکننده مشتق از اندوتلیوم محلول، آزاد میکنند. EDRF با اثر بر عضلات عروقی باعث شل شدن این عضلات می گردد. چنین یافته ای تلاش ها را بیش از پیش بر شناسایی هویت EDRF، معطوف نمود.

در همان زمان بررسیها مشخص کرد که تجویز اگزوژن NO یا نیتراتهای ارگانیک که به NO متابولیزه میشوند، باعث ایجاد اثرات متفاوتی از جمله مهار تجمع پلاکتی و شلشدن عروق، شده است. این اثرات بسیار حائز اهمیت میباشد، چرا که در پاسخ فیزیولوژیک بسیار اختصاصی دخالت داشته تا پاسخی سیتوتوکسیک و عمومی تر. مقایسه خواص بیوشیمیایی و فارماکولوژیکی EDRF و دارای فعالیت بیولوژیک NO فارماکولوژیکی EDRF و دارای فعالیت بیولوژیک NO میباشد. این یافتهها روشن ساخت که NO تجویزی اگزوژن و ترکیبات رهاکننده NO (نیتراتها، نیتریتها، نیتروپروساید؛ فصول ۱۱ و ۱۲ را ببینید) اثرات خود را از طریق مسیرهای پیامرسانی فیزیولوژیکی که مورد هدف NO اندوژن نیز میباشد، نشان میدهند.

## سنتز، مکانیسمهای پیام رسانی و غیر فعال شدن اکسید نیتریک

سنتز

NO، که به صورت NO (نمایانگر یک الکترون جفت نشده در ساختار شیمیایی آن است) یا به سادگی NO نوشته می شود، یک مولکول پیامرسانی بسیار فعال است توسط یک یا چند ایزوآنزیم از ۳ ایزوآنزیم NOS EC 1-1-1-1-1 NOS) که

<sup>1-</sup> Endothelial-derived relaxing factor- EDRF

جدول ۱-۱۹ خواص ۳ ایزوفرم موجود از اکسید نیتریک سنتاز (NOS)

ویژگی	NOS-1	NOS-2	NOS-3
ساير نامها	NOS) nNOS نورونی)	iNOS) iNOS القاپذير)	NOS) eNOS (ندوتليومي)
بافت	نورونها وعضله اسكلتي	ما کروفاژها، سلولهای عضله صاف	سلول های اندو تلیومی، نورون ها
بیان	ذاتی	القای نسخهبرداری	ذاتی
تنظيم كلسيم	بله	خير	بله

ارتباط نزدیکی به هم دارند سنتز می شود. هر یک از ایروآنزیمهای مذکور توسط یک ژن جداگانه کد شده و نام نخستین سلولی که از آن جدا شده است را گرفتهاند (جدول ۱۹۵۱). ایبن آنزیمها که شامل NOS نورونی (NOS-1 NOS NOS) و (NOS-1 NOS) و NOS اندوتلیومی (POS-3 یا POS) می باشند، علی رغم نامشان، در انواع متعددی از سلول ها بیان شده و توزیع آن ها اغلب هم پوشانی دارد.

این ایزوفرمها طی یک واکنش وابسته به NADPH از اسید آمینه L- آرژنین، NO آزاد میکنند (شکل ۱-۱۹). در این واکنش آنزیمی، کوفاکتورهای متصل شونده به آنزیم از جمله هم، تتراهیدروبیوپترن و فلاوین آدنین دی نوکلئوتید (FAD) نیز در مورد nNOS و nNOS سنتاز توسط عوامل و فرآیندهایی برانگیخته میشود که غلظت کلسیم سیتوزول را فرآیندهایی برانگیخته میشود که غلظت کلسیم سیتوزول را افرایش میدهند. کلسیم سیتوزولی، کمپلکسهایی را با کالمودولین، عمدهترین پروتئین اتصالی به کلسیم، تشکیل میدهد که سپس به eNOS و nNOS متصل و آنها را فعال میکنند. از سوی دیگر iNOS توسط کلسیم تنظیم نمیشود ولی به گونهای ذاتی فعال است. در ماکروفاژها و چندین سلول دیگر، واسطههای التهابی، نسخهبرداری از ژن iNOS را فعال میکنند واسطههای التهابی، نسخهبرداری از ژن iNOS را فعال میکنند

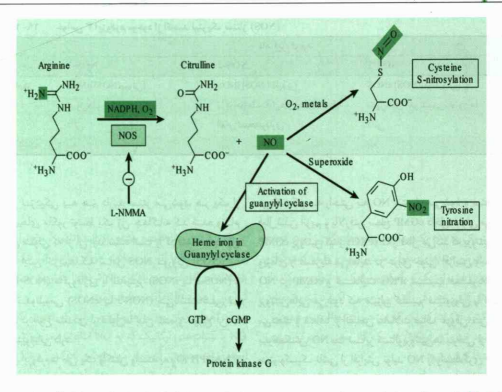
#### مكانيسمهاى پيامرساني

NO، اثرات خود را با تغییر کووالانسی پروتئینها اعمال میکند. NO، ۳ مولکول هدف عمده دارد (شکل ۱–۱۹):

 متالوپروتئینها — NO با فلزات به خصوص آهن موجود در هم برهمکنش میکند. مقصد اصلی NO اتصال به گوانیلیل سیکلاز محلول (sGC)، یک مولکول حاوی هم میباشد، آنـزیمی کـه از گـوانـوزین تریفسفات (GTP)، گوانـوزین مونوفسفات (cGMP) حلقوی تولید میکند. SGC دارای هم

می باشد که به راحتی به NO متصل می شود و منجر به فعال شدن أنزيم و بالارفتن سطح cGMP داخل سلولي مي شود. cGMP پروتئین کیناز (PKG) را فعال میکند که پروتئینهای ویژهای را فسفریله مینماید. در عروق خونی، افزایش وابسته به NO در cGMP و فعاليت PKG، سبب فسفريلاسيون پروتئینهایی میشود که میزان کلسیم سیتوزولی را کاهش مىدهند و متعاقباً از انقباض عضلات صاف عروقى مىكاهند. برهمکنش NO با سایر متالوپروتئینها برخی از اثرات سیتوتوکسیک ناشی از افزایش تولید NO را واسطه گری می کند (به عنوان مثال در ماکروفاژهای فعال شده) دارای اثرات سیتوتوکسیک می باشد. مثلاً NO، متالویروتئین هایی که در تنفس سلولی نقش دارند، از جمله آنزیم اکونیتاز سیکل اسید سيتريك و أنزيم سيتوكروم اكسيداز پروتئين زنجيره انتقال الکترون را مهار میکند. مهار أنزیمهای سیتوکروم P450 حاوی هم، توسط NO یک مکانیسم آسیبرسان عمده در بیماری التهابي كبد است.

۲. تیولها — NO با تیولها (ترکیبات حاوی گروه HS-) واکنش داده و نیتروتیول تشکیل میدهد. در پروتئینها، بخش تیول در اسید آمینه سیستئین یافت میشود. این تغییر که پس از ترجمه S- نیتروزیلاسیون یا S- نیتروزاسیون خوانده میشود نیازمند یک فلز یا اکسیژن است تا تشکیل ترکیب نیتروتیول را کاتالیز نمایند. S- نیتروزیلاسیون بسیار اختصاصی است و در پروتئینهایی که S- نیتروزیلاسیون بسیار اختصاصی است و در سیستئین دچار این فرآیند میشود. S- نیتروزیلاسیون عملکرد، پایداری و محل پروتئینهای هدف را تغییر میدهد. از عمده اهداف S- نیتروزیلاسیون، H-ras یکی از تنظیمکنندههای تکثیر سلولی میباشد که با S- نیتروزیلاسیون و آنزیم متابولیسمی گلیسرآلدهید ۳- فسفات دهیدروژناز فعال میشود که با S- نیتروزیلاسیون پروتئین چندان نیتروزیلاسیون مهار میگردد. دنیتروزیلاسیون پروتئین چندان



شکل ۱-۹۹، ساخت و واکنشهای اکسید نیتریک (NO). A-NMMA نیتریک اکسید سنتاز را مهار میکند (جدول ۱۹-۳). کمپلکسهای NO همراه با آهن در هموپروتثینها (به عنوان مثال گوانیلیل سیکلاز)، باعث تحریک سنتز GMP (گوانوزین مونوفسفات) و پروتثینهای هدف GMP همچون پروتثین کیناز G میشوند. تحت شرایط استرس اکسیداتیو، NO از طریق سوپراکسید با نیترات تیروزین واکنش می دهد. GTP گوانوزین تری فسفات.

شناخته شده نمی باشد ولی احتمالاً متضمن فعالیت آنزیمهایی چون تیوردوکسین یا کاهشهای شیمیایی توسط عوامل کاهنده داخل سلولی نظیر گلوتاتیون (یک ترکیب داخل سلولی عمده حاوی سولفیدریل) نیز می تواند باشد. گلوتاتیون می تواند در شرایط فیزیولوژیک S- نیتروزیله شده باشد و سبب تولید S- نیتروزوگلوتاتیون ممکن است یک ترکیب نیتروزوگلوتاتیون عروقی در دیابت درونزاد یا حامل NO محسوب شود. گلوتاتیون عروقی در دیابت شسیرین و آترواسکلروز کاهش می یابد و کمبود S- فیتروزوگلوتاتیون ممکن است مسئول افزایش بروز عوارض قلبی نیتروزوگلوتاتیون ممکن است مسئول افزایش بروز عوارض قلبی در این شرایط باشد.

 ۳. نیتراته شدن تیروزین \_ در حقیقت NO تحت واکنشهای اکسیداسیون احیاء قرار گرفته، اکسیدهای نیتروژن مختلفی تشکیل می شوند که می توانند تیولها را نیتروزه کرده و تیروزین

را نیتراته کنند (ادامه را ببینید) برخی نیز محصولات پایدار اکسیداسیون NO هستند (جدول ۲-۱۹). NO به طور بسیار مؤثری با سوپراکسید برهمکنش داده و پراکسی نیتریت میسازد (ONOO) پراکسی نیتریت یک اکسیدان بسیار فعال است که منجر به آسیب DNA، نیتراتهشدن تیروزین و اکسیداسیون سیستئین به دیسولفیدها یا اکسیدهای مختلف سولفور (SO<sub>x</sub>) میشود. آنزیمهای سلولی بسیاری، سوپراکسید میسازند و معالیت این آنزیمهای از جمله NO سنتاز، در بسیاری از التهابات و بیماریهای دژنراتیو افزایش می یابد که به افزایش میزان پروکسی نیتریت می انجامد. بسیاری از پروکسی نیتریت حساس پروکسی نیتریت می انجامد. بسیاری از پروکسی نیتریت حساس کاتالیزه شدن تیروزین نیتراتیون ناشی از پروکسی نیتریت حساس پروتئینی، همراه خواهد بود. حضور تیروزین نیتراسیون در بافت با پروتئینی، همراه خواهد بود. حضور تیروزین نیتراسیون در بافت با میزان آسیب بافتی ارتباط دارد و اغلب به عنوان نشانگری جهت

نيتروژن	اکسیدهای	جدول ۲-۱۹

27 - 0	8337.8			
نام	ساختار	عملكرد شناخته شده		
اکسید نیتریک (NO)	N=O-	متسع کننده عروقی، مهار کننده پلا کتی، تنظیم کننده ایمنی، ناقل عصبی		
پراکسینیتریت (NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> )	0=N-0-0-	اکسیدان و عامل نیترات کننده		
نیتروکسیل آنیون ( <sup>–</sup> NO)	N==0	از منتقل شدن یک الکترون از فلزات به °NO تولید می شود. دارای اثرات شبه NO می اشد که احتمالاً ناشی از اکسیده شدن آن به NO می باشد.		
نيتروز اكسايد (N <sub>2</sub> O)	$N^-=N^+=0$	بيهوشى المسابق		
$(N_2O_3)$ دىنيتروژن ترى $N_2O_3$	O=N-N+=O	محصول اتواکسیده شده NO که می تواند پروتثینهای تیول را نیتروزیله کند		
نيتريت (NO <sub>2</sub> <sup>-</sup> )	O=N=O <sup>-</sup>	محصول پایدار اکسیداسیون °NO، به آرامی به نیتروزیتولها اکسیده میشود، و در pH اسیدی به NO تبدیل میشود.		
ئيترات (NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> )	0-    - 	محصول پایدار اکسیداسیون °NO		

تشخیص استرس اکسیداتیو به کار می رود، اگرچه نقش معمول و مستقیم نیتراسیون تیروزین در پاتوژنز این بیماری ها به خوبی روشن نشده است. تغییر پروتئین به واسطه پراکسی نیتریت توسط سطوح گلوتاتیون داخل سلولی که می تواند با برداشت پراکسی نیتریت بافت را در برابر آسیب محافظت کند، تنظیم می گردد. عواملی که بیوسنتز و تخریب گلوتاتیون را تنظیم می کنند ممکن است بر سمیت NO تأثیر مهمی داشته باشند.

#### غيرفعال شدن

واکنش پذیری NO به دلیل واکنشهای سریع با فلزات و گونههای واکنشگر اکسیژن بسیار ناپایدار است. بنابراین، NO با هم و پروتئینهای حاوی هم از جمله اکسیهموگلوبین که اکسیداسیون NO به نیترات را کاتالیز میکند، واکنش میدهد. واکنش میدهد. واکنش های NO با هموگلوبین ممکن است به  $\mathbf{S}$ - نیتروزیلاسیون واکنشهای NO با هموگلوبین نیز منجر شود که سبب انتقال NO در سیستم عروقی میگردد. NO همچنین در واکنش با  $\mathbf{O}$ 2 به شکل دی اکسید نیتروژن غیرفعال تبدیل میشود. NO با سوپراکسید واکنش نشان میدهد که به دنبال گونههای بسیار فعال اکسیژن نظیر پراکسینیتریت تشکیل میشود. NO توسط سوپراکسید نیز غیرفعال میشود. برداشت کنندههای آنیون سوپراکسید مانند سوپراکسید دیسموتاز ممکن است از NO محافظت کرده و قدرت از را افزایش داده و مدت عمل آن را نیز طولانی کنند.

#### ■ تغییر فارماکولوژیک اکسید نیتریک

#### مهارکنندههای اکسید نیتریک

اولین استراتژی کاهش تولید NO در سلولها، استفاده از مهارکنندههای NOS است. اکثر این مهارکنندهها، آنالوگهای آرژینین هستند که به جایگاه اتصال آرژینین NOS متصل می شوند. از آن جا که ایزوفرمهای NOS، تشابه ساختاری زیادی دارند، اغلب این مهارکنندهها، برای هیچ یک از ایزوفرمها انتخابی نیستند. در از اختلالات از التهابی و سپسیس (ادامه مطلب را ببینید) مهار ایزوفرم iNOS مفید است در حالی مهارکنندههای ویژه nNOS در درمان اختلالات نورودژنراتیو مفید میباشند. با این وجود، تجویز مهارکنندههای غیرانتخابی NOS منجر به مهار همزمان eNOS می شود و با مختل کردن پیامرسانی آن به تنگی عروقی و آسیب ایسکمیک بالقوه نیز می انجامد. بنابراین، مهارکنندههای جدیدتر انتخابی ایزوفرمهای NOS و نیز مهارکنندههای جدیدتری که از دایمریزاسیون NOS (ساختار مورد نیاز برای فعالیت آنزیمی) جلوگیری می کنند، در حال طراحی هستند که از اختلافات جزیی بین ایزوفرمها در جایگاههای اتصال سوبسترا استفاده میکنند. کارآیی مهارکنندههای انتخابی برای ایزوفرمهای NOS در شرایط طبی، تحت تحقیق و بررسی است.

#### دهندههای اکسید نیتریک

دهندههای NO که NO یا گونههای NO مرتبط را آزاد میکنند در شلکردن عضله صاف مورد استفاده قرار میگیرند. دستههای

متفاوت دهندههای NO به طبیعت گونه NO آزاد شده و مكانيسم مسئول آزادشدن أن، خواص بيولوژيک متفاوتي دارند. ۱. نیتراتهای آلی \_ نیتروگلیسیرین که وریدها و شرایین کرونر را گشاد میکند، توسط الدهیدردوکتاز میتوکندریایی (که در عضلات صاف وریدی فراوان است) به NO متابولیزه می گردد. NO مسئول فعاليت گشادكنندگي وريدي قدرتمند اين مولكول است. انبساط وریدی پیش بار قلبی را کاهش می دهد که با اتساع عروق کرونر و اثرات ضدآنژینی نیتروگلیسرین همخوانی دارد. سایر نیتراتهای آلی مانند ایزوسوربید دینیترات توسط یک مسیر آنزیمی کمتر شناخته شده به گونههای آزادکننده NO متابولیزه میشوند. برخلاف NO، نیتراتهای آلی اثرات کم اهمیت تری بر تجمع پلاکتها دارند که به نظر می رسد فاقد مسيرهاي أنزيمي لازم جهت فعال كردن متابوليسمي سريع اين تركيبات هستند. طي مصرف مداوم نيتراتهاي ألى نسبت به أنها تحمل ایجاد می شود. این تحمل ایجاد شده نسبت به نیتراتها از توليد گونههاي فعال اكسيژن مهار كننده ألده يدروكتاز میتوکندریایی، سنتز NO اندوژن و سایر مسیرها ناشی میشود (فصل ۱۲ را ببینید)

۲. نیتریتهای آلی \_\_ نیتریتهای آلی مانند آمیل نیتریت ضد آنژین استنشاقی، جهت ایجاد شلکنندگی عروقی نیاز به فعال شدن از طریق متابولیسم دارند، گرچه آنزیم مسئول این متابولیسم شناسایی نشده است. نیتریتها متسعکننده شریانها بوده و تحملی که با مصرف نیتراتها مشاهده می شود را از خود نشان نمی دهند. آمیل نیتریت به دلیل اثرات سرخوشی زائی مورد سـوءمصرف قـرار گـرفته و در تـرکیب بـا مـهار کـنندههای فسفودی استراز نظیر سیلدنافیل، می تواند سبب کاهش فشارخون کشـنده ای شـود. آمیل نیتریت در مقیاس وسیعی تـوسط نیتراتهایی نظیر نیتروگلیسرین کـه تـجویز آسانی نیز دارد، جایگزین می شود.

۳. سدیم نیتروپروساید اسدیم نیتروپروساید که آرتریولها و ونولها را گشاد می کند، جهت کاهش سریع فشار در فشارخون بالای شریانی مورد استفاده قرار می گیرد. در پاسخ به نور و نیز مکانیسمهای شیمیایی یا آنزیمی در غشاهای سلولی، سدیم نیتروپروساید به پنج مولکول سیانید و یک مولکول NO تجربه می شود. برای جزئیات بیشتر به فصل ۱۱ مراجعه کنید.

۴. استنشاق گاز NO. \_ NO خود نیز می تواند جهت درمان به

کاررود. استنشاق NO منجر به کاهش فشار شریان ریوی و بهبود خونرسانی به نواحی تهویه ای ریه می شود. NO استنشاقی در فتارخون بالای ریوی، هیپوکسمی حاد و احیای قلبی ریوی مورد استفاده قرار گرفته است و شواهدی مبنی بر بهبود کوتاه مدت عملکرد ریه در دسترس می باشد. گاز استنشاقی NO به صورت مخلوط فشرده گازی با نیتروژن (که با NO واکنش نمی دهد و سبب رقیق شدن بیشتر NO به غلظت مطلوب برای تجویز می شود) موجود است. NO می تواند با  $O_2$  واکنش داده و دی اکسید نیتروژن که یک محرک ریوی بوده تولید کرده و در دی اکسید نیتروژن که یک محرک ریوی بوده تولید کرده و در نهایت سبب کاهش عملکرد ریهها شود (فصل  $O_3$  را ببینید). علاوه بر این NO می تواند سبب تحریک تشکیل متهموگلوبین (شکلی از هموگلوبین که به جای  $O_3$  حاوی  $O_3$  بوده و به  $O_4$  می مصل نمی شود) شود (فصل  $O_3$  با برایین سطح ردی اکسید نیتروژن و متهموگلوبین بایستی در طول درمان با NO دی اکسید نیتروژن و متهموگلوبین بایستی در طول درمان با NO استنشاقی پایش شود.

۵. سایر استراترژیها به مکانیسم دیگر جبهت افزایش پیامرسانی NO، مهار آنزیم فسفودی استراز تخریب کننده GMP میباشد. مهارکنندههای فسفودی استراز نوع ۵ (مانند سیلدنافیل) در بافتهای مختلف سبب بالا باقی ماندن سطح GMP ناشی از NO، به مدت طولانی تر می شود (فصل ۱۲ را ببینید).

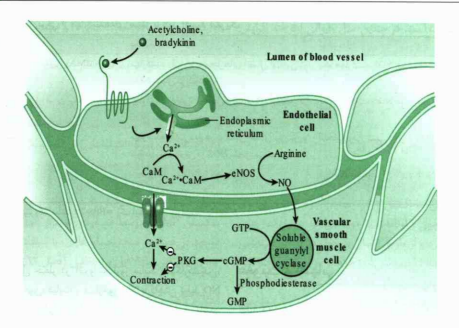
#### ■ اکسید نیتریک در بیماریها

#### آثار عروقي

ON، اثر قابل ملاحظهای بر تونوسیته عضلات صاف عروقی و فشارخون دارد. بسیاری از متسع کنندههای عروقی وابسته به اندوتلیوم مانند استیل کولین و برادی کینین از طریق افزایش سطح کلسیم درون سلولی (در سلولهای اندوتلیال) عمل می کنند که سنتز NO را القا می نماید، NO به عضلات صاف عروقی منتشر شده و سبب اتساع عروق می شود (شکل ۲-۱۹). موشهای فاقد ژن eNOS افزایش تونوسیته عروقی و افزایش فشار متوسط شریانی نشان می دهند که نمایانگر نقش پایهای eNOS، در تنظیم فشارخون است.

NO علاوه بر این که یک متسعکننده عروقی است و در تنظیم فشارخون مؤثر است، اثرات ضدترومبوتیکی نیز دارد. هم سلولهای اندوتلیالی و هم پلاکتها حاوی eNOS می باشند که

<sup>1-</sup> Sodium nitroprusside



شکل ۲-۱۹، تنظیم شلکردن عروق توسط نیتریک اکسید مشتق از اندوتلیال (NO)، متسع کنندههای عروقی اندوژن، به عنوان مثال استیل کولین و برادی کینین، سنتز NO در سلولهای اندوتلیال لومینال را تحریک کرده و منجر به افزایش جریان کلسیم (Ca<sup>2+</sup>) از شبکه اندوپلاسمی به سیتوپلاسم میشوند. کلسیم به کالمودولین (CaM) متصل شده، NO سنتتاز اندوتلیالی (eNOS) را فعال میکند و منجر به ساخت NO از ـ۱- آرژینین میشود. (GTP) به سلولهای عضله صاف منتشر میشود، جایی که باعث فعالیت گوانیلیل سیکلاز محلول میشود و ساخت cGMP از گوانوزین تری فسفات (GTP) را تحریک میکند. و CGMP به پروتئین کیناز PKG) و منجر به کاهش کلی جریان کلسیم و متعاقباً مهار انقباضات عضلانی وابسته به کلسیم میشود. PKG همچنین می تواند سایر مسیرهایی را که منجر به انقباض عضلانی میشوند، مهار نماید. پیام رسانی GMP، توسط فسفودی استرازها که میشوند. میابد.

از طریق تولید مسیر NO-cGMP در مهار فعالیت پلاکتها (آغازگر تشکیل لخته) دخالت دارند بنابراین در بیماریهای که اختلالات سیستم اندوتلیالی مطرح است، کاهش تولید NO سبب افزایش عملکرد پلاکتهای غیرطبیعی و ترومبوز میشود. علاوه بر این NO میتواند با اثر بر پلاسمینوژن سبب افزایش فیبرینولیز شده و اثرات مهاری بیشتری فرآیند لخته شدن بگذارد.

NO همچنین با مکانیسمهای متعدد بدن را در برابر آترواسکلروز محافظت مینماید. یکی از مکانیسمهای عمده ضدآترواسکلروزی آن، مهار تکثیر و مهاجرت عضله صاف عروقی است. در مدلهای حیوانی، تکثیر عضلانی ـ انتیمایی به دنبال آنژیوپلاستی را میتوان با دهندههای NO، انتقال ژن NOS و استنشاق NO مهار نمود. NO چسبیدن مونوسیتها و

لکوسیتها به اندوتلیوم (که مشخصه کلیدی مراحل اولیه تشکیل پلاک آترومی است) را نیز کاهش میدهد علت این پدیده اثر مهاری NO بر بیان مولکولهای موثر بر چسبندگی در سطح اندوتلیوم است. علاوه بر این NO ممکن است به عنوان یک آتریاکسیدان نیز عمل کرده و اکسیداسیون لیپوپروتئینهای با چگالی کم (LDL) را مسدود نماید و بنابراین تشکیل سلولهای کف آلود در جدار عروق را کاهش داده یا از تولید آن ممانعت به عصل آورد. NO همچنین با مهار نفوذپذیری سلولهای اندوتلیومی به این نوعلیپوپروتئین تشکیل پلاک را تحت تأثیر قرار میدهد. در مطالعات انجام شده در حیواناتی که مهار کننده قرار میدهد. در مطالعات انجام شده در حیواناتی که مهار کننده است. و NOS دریافت کردهاند، افزایش آترواسکلروز گزارش شده است.

جدول ١٠١١ برحى ار مهار سدهها ي	۱۰-۱۱ برخی از مهار کننده های شندر یا عمل اکسید نیبریک			
مهاركننده	مكانيسم	توضيحات		
$(L\text{-NMMA})$ - مونومتیل -L- آرژنین $N^{\omega}$	مهارکننده رقابتی، به محلهای اتصال آرژینین در NOS متصل می شود	یک مهارکننده NOS غیرانتخابی است.		
استر استر متیل استر -L- آرژنین متیل استر (L-NAME)	مهارکننده رقابتی، به محلهای اتصال آرژینین در NOS متصل می شود	یک مهارکننده NOS غیرانتخابی است.		
۷– نیتروایندازول	مهارکننده رقابتی، به هر دو مکان اتصال آرژینین و تتراهیدروبیوپترین در NOS متصل میشود.	انتخابی بودن نسبی برای NOS-1 در داخل بدن		
BBS-2	دایمری شدن iNOS را مهار می کند.	مهارکننده ضعیف nNOS و eNOS نیز هست.		
هموگلوبين	فاقد Scavenger فاقد			

NOS= اکسید نیتریک سنتتار؛ BBS-2= یک ایمیدازول پیرامید.

میکنند. عوامل خطر در آترواسکلروز مانند سیگارکشیدن، افزایش چربی خون، دیابت و فشارخون بالا با کاهش تولید NO توسط اندوتلیوم و بنابراین افزایش تشکیل آتروم همراه می باشد.

#### شوک سپتیک

سیسیس، یک پاسخ التهابی سیستمیک ناشی از عفونت می باشد. تركيبات اندوتوكسين ديواره باكتريال همراه با فاكتور نكروز توموری  $\alpha$  (از طریق اندوژن تولید می شود) و سایر سیتوکین ها باعث القاء ساخت iNOS در ماكروفاژها، نوتروفيلها، سلولهاي T و هـمچنین هـپاتوسیتها، سلولهای عـضلات صاف، سلولهای اندوتلیال و فیبروبلاستها می شوند. این تولید گستردهٔ NO منجر به افت فشارخون شدید، شوک و در بعضی موارد مرگ می شود. این افت فشارخون با مهارکننده های NOS در انسان و نیز مدلهای حیوانی کاهش یافته و یا معکوس میشود (جدول ۳-۱۹). ترکیباتی که از عمل NO جلوگیری مى كنند (مانند مهار كننده sGC متيلن بلو) به طور مشابهي، افت فشارخون را از بین میبرند. به علاوه، موشهای فاقد ژن iNOS عملکردی، نسبت به موشهای طبیعی، به اندوتوکسین مقاوم ترند. اما علیرغم توانایی مهارکننده های NO در کاهش افت فشارخون در سپسیس هیچ گونه پیشرفت محسوسی در میزان بقا بیماران مبتلا به سیسیس ناشی از باکتریهای گرم منفی که با مهارکنندههای NOS درمان شدهاند، مشاهده نشده است. این مطلب ممکن است نمایانگر عدم توانایی مهارکنندههای NOS در تمیز بین ایزوفرمهای NOS یا مهار همزمان جنبههای سودمند پیامرسانی iNOS باشد.

#### عفونت و التهاب

تولید NO هم نقش مفید و هم مضری را در یاسخ ایمنی سلولهای میزبان و هم در التهاب ایفا میکند. پاسخ میزبان به عفونت یا آزار، فراخوانی لکوسیتها و آزادشدن واسطههای التهابي را شامل مي شود، مانند عامل نكروز تومور (TNF) و اینترلوکین -۱. این امر منجر به القای iNOS در لکوسیتها، فيبروبلاستها و ديگر سلولها مي شود. NO همراه با پروکسینیتریت که از برهمکنش آن با سویراکسید حاصل می شود، یک عامل میکروبکش مهم با این وجود، به نظر میرسد NO از طریق ایمنی سلولی یک نقش محافظتی مهم نیز در بدن ایفا کند. سلول های TH1 (فصل ۵۵ را نیز بینید)، با سنتز NO به آنتی ژنهای خارجی پاسخ می دهند. مهار NOS و خروج ژن iNOS می تواند در مدلهای حیوانی به طور بارزی، یاسخ محافظتی به انگلهای تزریق شده را مختل کند. NO با فعال کردن ایروآنزیم ۲ سیکلواکسیژناز (COX-2) سنتز پروستاگلاندینهای التهابی را تحریک نموده و موجب گشادی عروق می شود. علاوه بر این NO تولید شده در جریان التهاب در اتساع عروقي، نفوذيذيري عروقي و ادم متعاقب التهاب حاد، همراه میباشد.

با این حال در شرایط التهابی حاد و مزمن، تولید زیاد یا طولانیمدت NO میتواند آسیب بافت را تشدید نماید. ضایعات پسوریازیس، اپیتلیوم راههای هوایی در آسم ضایعات التهابی روده در انسان همگی، افزایش سطوح NO و iNOS را نشان میدهند و بیانگر این موضوع هستند که القا پایدار iNOS در پاتوژنز بسیاری از بیماریها مشارکت دارد. علاوه بر آن در این بافتها افزایش سطح نیتروتیروزین نیز بیانگر افزایش تشکیل

پراکسی نیتریت است. در چندین مدل حیوانی آرتریت، افزایش NO با تجویز مکملهای رژیمی ال ـ آرژنین آرتریت را تشدید میکند، اگر چه که با مهار کنندههای iNOS شرایط بهبود می یابد. بنابراین، مهار مسیر NO می تواند اثر مفیدی بر برخی از بیماریهای حاد و مزمن التهابی داشته باشد.

#### سيستم عصبي مركزي

NO در سیستم عصبی مرکزی نقش عمدهای به عنوان یک ناقل عصبی ایفا می کند (فصل ۲۱ را ببینید). برخلاف ناقلهای کلاسیک همچون گلوتامات یا دویامین که در وزیکولهای سینایسی ذخیره و از طریق اتصال وزیکول در فضای سینایسی رها می شوند، NO ذخیره نمی شود بلکه در مواقع نیاز ساخته شده و به سرعت میان سلولهای مجاور انتشار می یابد. با فعال شدن گیرندههای گلوتامات نوع NMDA در جایگاههای پس سینایسی نورونها و به دنبال آن ورود کلسیم، nNOS فعال شده و NO سنتز می شود. در چندین نوع نورون، eNOS نیز وجود داشته و طی مسیرهای پیامرسانی ناقلین عصبی که به ورود کلسیم منجر میشوند، فعال میگردد. اکسید نیتریکی که در جایگاههای پس سینایسی سنتز شده است ممکن است به عنوان یک پیامبر رو به عقب عمل کرده و در پایانه پیش سینایسی انتشار پابد. بنابراین پلاستی سیتی سینایسی (یعنی فرآیند تقویت سینایسهای زمینهای حافظه و یادگیری) را تنظیم میکند. با توجه به ارتباط تغییر فعالیت گیرندههای NMDA و افزایش ساخت NO در مرگ سلولی نرونها در بیماریهای نورولوژیک نظیر سکته، اسکلروز جانبی آمیوتروفیک و بیماری پارکینسون بنابراین با مصرف مهارکنندههای NOS می توان آسیب نورونی در این شرایط را کاهش داد. اما کارآزماییهای بالینی به طور مشخص سودمندی مهار کنندههای NOS را نشان نمیدهند که بیانگر غیرانتخابی بودن این مهار کنندهها و نتیجتاً اثرات سودمند eNOS می باشد. انعطافیذیری سینایسی (فرآیند تقویت سینایسی زمینهای یادگیری و حافظه) است.

#### سيستم عصبي محيطي

نورونهای غیر آدرنرژیک غیر کولینرژیک (NANC) به طور گسترده در بافتهای محیطی به ویژه دستگاه گوارشی و

تولیدمثلی پراکنده شدهاند (فصل ۶ را ببینید). شواهد قابل ملاحظهای حاکی از نقش NO به عنوان واسطه برخی از اعمال NANC وجود دارد و به نظر میرسد برخی از نورونهای NANC نیز، NO آزاد کنند. تصور میشود نعوظ آلت تناسلی محاصل آزادشدن NO از نورونهای NANC باشد، به خوبی ثابت مده است که NO سبب شل شدن عضلات صاف اجسام غاری (عامل آغازکننده نعوظ آلت تناسلی) میشود و نشان داده شده که مهارکنندههای NOS در موش صحرایی از نعوظ حاصل از تحریک اعصاب لگنی جلوگیری میکند. یک راهکار دیگر جهت تحریک اعصاب لگنی جلوگیری میکند. یک راهکار دیگر جهت درمان اختلال نعوظ افزایش اثرات پیامرسانی NO با مهار شکستن GMP توسط فسفودی استراز (ایزوفرم PDE ۵) موجود در عضلات صاف اجسام غاری، با استفاده از داروهایی مودن سیلدنافیل، تادالافیل و وردنافیل (فصل ۲۲ را ببینید) است.

#### اختلالات تنفسي

NO به صورت استنشاقی (قسمت فرآوردههای موجود را ببینید) در اطفال مبتلا به نارسایی تنفسی هاییوکسیک همراه با فشار خون بالای ریوی، تجویز می شود. درمان کنونی اختلال شدید تبادلات گازی در اطفال، اکسیژناسیون غشایی خارج از بدن (Extraxcorporeal membrane oxygenation) (ECMO) است که مستقیماً فشار عروق ریوی را متأثر نمیکند. استنشاق NO، باعث اتساع عروق ريوي مي شود كه طي أن مقاومت عروق ریوی کاهش یافته و فشار شریان ریوی نیز کاسته می شود. استنشاق NO، همچنین با کاهش عدم انطباق ونتیلاسیون و پرفوزیون ریوی، اکسیژنرسانی را بهتر میکند. استنشاق NO باعث اتساع عروق ریوی در نواحی از ریه که ونتیلاسیون بهتری دارند، می شود و باعث توزیع مجدد جریان خون ریوی و راندن آن از نواحی با تهویه کم میشود. استنشاق NO، اثر چندانی بر جریان خون سیستمیک ندارد. NO استنشاقی، همچنین باعث بهبود عملکرد قلبی ـ عروقی در بزرگسالان دچار فشارخون بالای شریان ریوی میشود.

نگرش دیگری جهت درمان فشارخون ریوی تقویت اثرات NO در بستر عروقی ریوی است. با توجه به غنی بودن PDE-5 در بستر عروق ریوی، مهار کنندههای PDE-5 نظیر سیلدنافیل و تادانافیل سبب القاء انبساط عروقی و کاهش فشارخون ریوی می شود (فصل های ۱۲ و ۱۷ را ببینید).

خلاصه: اکسید نیتریک

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	کاربردهای بالینی	<b>اثرات</b>	مكانيسم اثر	زيرگروه
Tilly on man CVI E	and the sales of the sales		بتریک (NO)	اکسید نی
گاز قابل استنشاق. سمیت:	نـــارسايي تــنفسي	اتساع عروقی، شلکردن سایر	NO، گــوانــيليل	
متهموگلوبينميا	هــيپوكسيك و افــزايش	عضلات صاف، و استنشاق NO باعث	سيكلاز محلول را	
	فشارخون ريوى	افزایش خونرسانی به بخشهایی از	فعال کرده و میزان	
		ریه که در معرض NO هستند،	cGMP در عـــروق	
		می گردد و مقاومت عروق ریوی را	عـضلات صاف را	
	کاهش میدهد	افزایش میدهد		

# PREPARATIONS AVAILABLE Generic name available as Nitric oxide ROmax



## داروهای مورد استفاده در آسم

## Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

بیمار دختری ۱۰ ساله با سابقه بیماری آسم است که چندان تحت کنترل نبوده است. وی در حالی به اورژانس مراجعه کرده که عمق نفسهایش بسیار کوتاه شده و دچار ویز واضح دمی و بازدمی میباشد. وی رنگ پریده است، نمی تواند دراز بکشد و بسیار مضطرب به نظر میرسد. تعداد ضربان قلب وی ۱۲۰ ضربه در دقیقه و ریتم تنفس وی ۳۳ بار در دقیقه میباشد. مادر وی اظهار میدارد که دخترش به تازگی از یک سرماخوردگی خفیف بهبود یافته است و تا بعد از ظهر هیچ سرماخوردگی خفیف بهبود یافته است و تا بعد از ظهر هیچ

مشکلی نداشته است. دختر از اسپری (آلبوترول) استفاده می کرده است ولی تنها مواقعی که واقعاً به آن نیاز داشته باشد چرا که والدینش گمان می کردهاند، وی ممکن است نسبت به دارو وابسته شود. دختر ۲ پاف اسپری، قبل از مراجعه به بیمارستان دریافت کرده است، ولی اسپری کمکی نکرده است. چه ارزیابیهایی به صورت اورژانس ضروری به نظر می رسد؟ کنترل طولانی مدت چگونه باید تغییر کند؟

افزایش پایدار شیوع آسم در طی ۶۰ سال گذشته آن را تبدیل به یک بیماری رایج و در عین حال غیرعادی نموده است. دلیل این افزایش، شیوع سبک زندگیهای مدرن غربی در جوامع است. اگرچه علت آن ناشناخته است، اما تنها در آمریکا ۱۸/۹ میلیون نفر از بالغین و ۷/۱ میلیون نفر از کودکان به آسم مبتلا شدهاند. سالیانه حدود ۱۵ میلیون نفر به صورت سرپایی، ۱/۸ میلیون نفر به صورت اورژانسی و ۴۴۰ هزار نفر تحت بستری و مراقبتهای مربوط به این بیماری قرار میگیرند. علیرغم پیشرفتهای فراوان در زمینه درمان این بیماری، آسم سالیانه حدود ۳۴۰۰ نفر را به کام مرگ میکشاند.

علائم بالینی آسم شامل دفعات مکرر از تنفسهای کوتاه، سفتی قفسه سینه، ویزینگ (صدای غیرطبیعی ناشی از تنگی راههای هوایی) که اغلب با سرفه همراه است. علائم فیزیولوژیک شاخص آن شامل تنگی گسترده و در عین حال برگشتپذیر راههای هوایی که به محرکهای راههای هوایی حساس است و علائم پاتولوژیک آن شامل التهاب لنفوسیتیک و ائوزینوفیلی

مخاط برونشی است. این تغییرات با remodeling دیواره برونشها به همراه ضخامت لایه لامینا رتیکولاریس زیر اپی تلیوم برونشی و هایپرپلازی عروق برونشی، عضلات صاف، غدد ترشحی و سلولهای گابلت همراه است.

در آسم ملایم، علائم غالباً به صورت متناوب و تنها زمان مواجهه با ماده آلرژن، آلاینده هوا، ورزش و عفونت فوقانی قسمت فوقانی تنفس رخ میدهد. علائم شدیدتر آسم با مواجهه مکرر با محرکها و علائم شدیدتر و به ویژه در شب رخ میدهد. انسداد مزمن راههای هوایی سبب نقص پایدار در فرآیند تنفسی شده که با حملات مکرر آسم یا تشدید آسم متفاوت است. این نوع حمله، غالباً با عفونت ویروسی قسمت فوقانی دستگاه تنفسی همراه بوده و با انسداد جریان هوایی به صورت انقباض شدید عضلانی، ضخامت مخاط برونشی و ارتشاح سلولهای شدید عضلانی، ضخامت مخاط برونشی و ارتشاح سلولهای التهابی و ادم مخاط تنفسی همراه است. طیف بیماری آسم بسیار گسترده بود و از حالت متناوب ملایم، متناوب پایدار، متناوب متوسط تا مداوم شدید و حاد طبقهبندی می شود. این طبقهبندی

برمبنای تناوب و شدت علائم و میزان انسداد راههای هوایی و میزان داروهای موردنیاز برای مدیریت این بیماری صورت مے پذیرد.

اخيراً اسم براساس ميزان درمان پذيري طبقه بندي مي شود. زیرا درمان سریع علائم انقباض برونش حاد (درمان کوتاهمدت) و درمان کاهش علائم و پیشگیری از حملات (درمان بلندمدت) در بسیاری از کارآزماییهای بالینی، مطالعات مورد شاهدی و مرورهای مبتنی بر شاهد مورد توجه قرار گرفته است. وجود داروهایی با قیمتهای زیاد برای اسم و هزینه هایی که برای بیمارستان و بخش اورژانس آن تأمین می شود، در تشدید علائم آسم و عدم مديريت كافي أن مؤثر است. توجه به اين نكته با شناخت واژه أسم با انواع مختلف باليني ولى مكانيسمهاي متفاوت پاتوفیزیولوژیکی نیز بایستی مورد توجه قرار گیرد. اخیراً توجهات به این سمت معطوف می شود که انواع مختلفی از آسم وجود دارد که انواع فنوتیپی مختلف دارند که به پاسخهای مختلفی به درمان میدادند. درمان رایج و فعلی آسم که مورد توجه است بر این دیدگاه استوار است که بایستی تمام انواع آسم را در تمام ردههای سنی اعم از کودکان و بزرگسالان در بر گیرد. این بخش ابتدا به پاتوفیزیولوژی انواع مختلف آسم و سیس فارماکولوژی آن پرداخته و سپس به بحث در مورد انواع فنوتیپهای آسم و درمانهای رایج آن میپردازد.

#### پاتوژنز آسم

مدل ایمونولوژیک کلاسیک آسم آن را یک بیماری توصیف میکند که واسطه آن ایمیون گلوبولینهای رآژین ( IgE) هستند. مواد خارجی که تولید IgE را بر میانگیزند "اَلرژنها" ۲ خوانده می شوند که شایع ترین آنها پروتئینهای مایتهای گرد و خاک خانه، سوسک، مواد زاید حیوانی، کپکها و کودها هستند. تمایل به تولید آنتی بادی های IgE ژنتیکی است به گونهای که آسم و دیگر بیماریهای آلرژیک در بعضی خانوادهها تجمع می یابند. آنتی بادی های IgE پس از تولید با تمایل بالایی به گیرنده (FceR-1) ماستسلهای موجود در مخاط راههای هوایی متصل می شوند (شکل ۱-۲۰). در صورت مواجهه با یک آنتی ژن خاص، برهمکنشهای أنتیژن - أنتیبادی در سطح ماستسلها، هم آزادشدن واسطههای ذخیره شده در گرانولهای سلول و هم سنتز و آزادسازی سایر واسطهها را  $D_4$  و  $C_4$  مىنمايد. هيستامين، تريپتاز، لكوترينهاى  $C_4$  و  $C_4$ پروستاگلاندین D2 ترشح شده و از طریق مخاط راههای هوایی

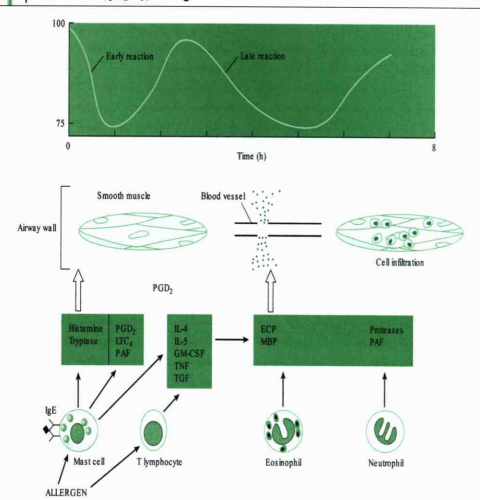
منتشر شده و انقباض عضلانی و نشت عروقی را تحریک می کنند این دو اثر مسئول تنگی سریع برونشها در «یاسخ زودرس أسم» هستند. اين پاسخ اغلب پس از ۶-۳ ساعت با يک مرحله تنگی برونشی پایدارتر که پاسخ تاخیری اسم خوانده مى شود دنبال مى گردد. اين پاسخ با ورود سلول هاى التهابى به مخاط برونشها و افزایش فعالیت برونشی همراه است که ممکن است چندین هفته (پس از یک بار استنشاق آنتیژن) به طول بیانجامد. تصور می شود واسطه های مسئول این پاسخ تاخیری، سیتوکینهای شاخص لنفوسیتهای TH2 به خصوص اینترلوکین ۵، ۹ و ۱۳ باشند. این سیتوکینها ائوزینوفیلها را جذب و فعال کرده، تولید IgE توسط لنفوسیتهای B را تحریک می کنند و تولید مخاط توسط سلولهای اپی تلیال برونشها را تحریک مینمایند. مشخص نشده است که آیا لنفوسیتها یا ماستسلهای مخاط راههای هوایی منبع اصلی مدیاتورهای مسئول پاسخ التهابي تأخيري هستند يا خير اما مزاياي درمان با كورتيكواستروئيدها به اثر مهاري أنها بر توليد سيتوكين پیش التهابی در راههای هوایی نسبت داده می شود.

الگوی چالش آلرژنها تمام خصوصیات آسم را توجیه نمى كند. اكثر حملات أسم با استنشاق ألرژنها تحريك نمی شوند. برخی از بیماران مبتلا به آسم شواهدی از حساسیت ألرژیک به آلرژنها نداشته و اسپاسم برونشی می تواند توسط محرکهایی نظیر آئروسلهای محلول در آب، ورزش، هوای سرد، سیگار کشیدن و سولفور دی اکسید تشدید شود. تمایل به ایجاد برونکواسپاسم در مواجهه با محرکهایی که راههای هوایی سالم را متأثر نمی کنند، با اندازه گیری افت حداکثر جریان تنفسی که با استنشاق آئروسلهای مقلد کولینرژیک تشدید می شود به عنوان شاخص «بیش فعالیتی غیراختصاصی بیش از حد برونشی» خوانده می شود تا از پاسخ دهی برونش ها به آنتی ژنهای ویژه تشخیص داده شود. از لحاظ پایهای به نظر می رسد به یاتوژنز آسم شبیه باشد زیرا در افراد مبتلا به آسم وجود داشته و شدت و درجه أن با شدت باليني بيماري ارتباط دارد.

مكانيسم زمينه حاكم بربيش فعالى بيش ازحد برونشي بهطور كامل شناخته نشده است اما به نظر مى رسد كه با التهاب مخاط راههای هوایی همراه است. فعالیت ضد التهابی کورتیکوستروئیدهای استنشاقی ۳ (ICS) در درمان و پیشگیری از افزایش واکنش پذیری پاسخهای افراد مبتلا به اسم معتبر شناخته می شود (شکل ۱-۲۰).

<sup>1-</sup> Reaginic immune globulin

<sup>3-</sup> inhaled corticosteroid (ICS)



اگرچه مکانیسم پاسخدهی به بیش فعالی بیش از حد برونش به طور کامل شناخته نشده اما به نظر می رسد که مسیرهای نورونی در این زمینه دخالت دارند که مؤثر بودن آنتاگونیستهای موسکارینی که اثر مستقیم بر انقباض عضلات صاف دارند (و با استنشاق آلرژنها و محرکهای راههای هوایی تحریک این

گیرندههای موسکارینی رخ میدهد) نشان میدهد.

فرضیه پیشنهادی این مطالعات این که برونکواسپاسم در آسم از ترکیب آزادشدن واسطهها و پاسخدهی بیش از حد به اثرات آنها ناشی میشود پیشبینی میکند که آسم میتواند توسط داروهایی که مکانیسمهای عمل متفاوتی دارند به شیوه

مؤثری درمان شود. برونکواسپاسم در آسم را می توان با داروهای مختلف پیشگیری یا درمان نمود. این داروها عبار تند از: داروهایی که مقدار IgE، متصل به ماستسلها را کاهش می دهد (آنتی بادی های ضد IgE) از دگرانولاسیون ماستسلها جلوگیری میکند (کرومولین یا ندوکرومیل، داروهای مقلد سمپاتیک، مسدودکنندههای کانال کلسیم)، عمل محصولات آزاد شده را مسدود میکنند (آنتی هیستامینها و آنتاگونیستهای گیرنده لکوترین) اثر استیل کولین آزاد شده از اعصاب حرکتی واگ را مهار میکنند (آنتاگونیستهای موسکارینی) یا مستقیماً عضلات صاف راههای هوایی را شل میکنند (داروهای مقلد سمپاتیک، تئوفیلین).

در رویکردی دیگر هدف از درمان آسم نه تنها پیشگیری یا در رویکردی دیگر هدف از درمان آسم نه تنها پیشگیری یا درمان برونکواسپاسم حاد است، بلکه کاهش سطح پاسخدهی به برونشها را نیز شامل میشود. از آنجا که افزایش پاسخدهی به نظر میرسد به التهاب راههای هوایی مشخصه پاسخهای تاخیری آسم است، که التهاب راههای هوایی مشخصه پاسخهای تاخیری آسم است، این رویکرد بر پایه کاهش مواجهه با آلرژنهایی که التهاب را بر میانگیزند و نیز درمان طولانی مدت با داروهای ضدالتهابی به خصوص کورتیکواستروئیدهای استنشاقی (ICS) استوار است.

## ■ فارماکولوژی پایه داروهای مورد استفاده در درمان آسم

داروهایی که بیشترین استفاده را در درمان آسم دارند، آگونیستهای گیرنده آدرنرژیک یا داروهای مقلد سمپاتیک (به عسنوان «رفسعکنندههای برونشی) و کورتیکواستروئیدهای استنشاقی (به عنوان "کنترلکنندهها" یا داروهای ضدالتهابی) هستند. فارماکولوژی پایه آنها در جای دیگری مورد بحث قرار گرفته است (فصول ۹ و ۳۹ را ببینید). در این فصل، فارماکولوژی آنها در ارتباط با آسم را بررسی میکنیم.

#### داروهای مقلد سمپاتیک

آگونیستهای  $\beta$  آدرنوسپتور در درمان آسم کاربرد دارند. اتصال آنها به گیرندههای  $\beta$  که در عضلات صاف راههای هوایی فراوان است، آدنیلات سیکلاز را تحریک نموده و CAMP داخل سلولی را افزایش میدهد (شکل  $\gamma-1$  را ببینید). بنابراین موجب شل شدن عضله صاف راههای هوایی و مهار انقباض برونش ناشی از سلولهای ماست سل می شود. این داروها همچنین نشت عروقی

را مهار نموده و انتقال موکوسیلیاری را افزایش می دهند. عوارض جانبی، به ویژه آگونیستهای آدرنوسپتوری که گیرنده  $eta_1$  را به اندازه  $eta_2$  فعال می کنند، شامل تاکی کاردی، ترمور عضلات اسکلتی و کاهش پتاسیم سرم می باشد.

داروهای مقلد سمپاتیکی که به طور گسترده در درمان آسم مورد استفاده قرار گرفته اند عبارتند از اپی نفرین، افدرین  $^7$ ، ایزوپروترنول  $^7$ ، آلبوترول  $^4$  و دیگر داروهای انتخابی  $^2$  (شکل  $^7$ - $^7$ ). از آنجا که اپی نفرین و ایزوپروترنول ضربان و قدرت انقباضی قلب را افزایش می دهند (عمدتاً از طریق گیرنده های  $^3$ )، در شرایط خاص مورد استفاده قرار می گیرند.

به طور کلی، آگونیستهای گیرنده آدرنـرژیک از راه استنشاقی بهترین اثر را دارند زیرا این روش موجب حداکثر تأثیر موضعی بر عضلات صاف راههای هوایی و حداقل عوارض سیستمیک میشود. رسوب آئـروسلها به انـدازه ذره، الگـوی تنفسی (حجم جاری و سرعت جـریان هـوا) و شکـل هـندسی راههای هوایی بستگی دارد. حتی در مورد ذرات با اندازه مناسب (۵–۲ میکرون) ۹۰–۸۸٪ مقدار کلی آئروسلها در دهان یا حلق رسوب میکند. ذرات زیر ۲–۲ میکرون معلق مانده و ممکن است با بازدم خارج شوند. با نگهداشتن نفس در هنگام دم به مدت ۵ ثانیه می توان رسوب آئروسلها را افزایش داد.

اپی نفرین در صورت تزریق زیرجدادی (۱/۰۰ میلی لیتر از محلول  $\frac{1}{1}$ ) یا استنشاق میکروآئروسلهای آن (۳۲۰ میکروگرم در هر بار استنشاق)، یک گشادکننده برونشی مؤثر و سریعالاثر است. حداکثر اتساع برونشها ۱۵ دقیقه پس از استنشاق حاصل شده و ۹۰-۶۰ دقیقه به طول می انجامد. از آنجا که اپی نفرین گیرندههای  $\alpha_1$  و نیز  $\alpha_2$  را تحریک می کنند، تاکی کاردی، آریتمیها و تشدید آنژین صدری عوارض جانبی در درمان در درسرآفرین آن هستند. آثار قلبی ـ عروقی اپی نفرین در درمان اتساع عروقی حاد و شوک و نیز برونکواسپاسم ایجاد شده در جریان آنافیلاکسی ارزشمند است اما استفاده آن در آسم با سایر داروهای انتخابی تر برای گیرنده  $\alpha_2$  جایگزین شده است.

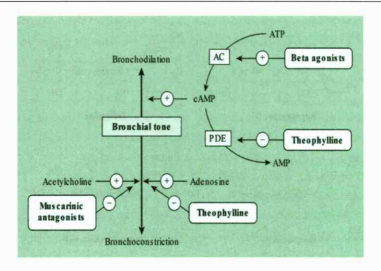
افدرین بیش از ۲۰۰۰ سال قبل از معرفی به طب غربی در سال ۱۹۲۴، در چین استفاده می شد. افدرین به صورت خوراکی بوده، اثر طولانی تر، آثار مرکزی بارز تر و قدرت بسیار کمتری دارد. به دلیل ایجاد آگونیستهای کارآمد تر و انتخابی  $\mathfrak{P}_2$  امروزه افدرین تنها برخی مواقع در درمان آسم به کار می رود.

ایزوپروترنول، یک متسعکننده برونشی قدرتمند است با

<sup>1-</sup> Controllers 2- Ephedrine

<sup>3-</sup> Isoproterenol

<sup>4-</sup> Albuterol



شکل ۲ – ۲ CAMP اتساع برونشی را پیش میبرد. مقادیر CAMP داخل سلولی را میتوان از طریق آگونیستهای گیرنده β آدرنرژیک (که سرعت سنتز آن توسط آدنیلیل سیکلاز را افزایش) میدهند یا مهارکنندههای فسفودی استراز (PDE) مانند تثوفیلین (کـه سـرعت تـخریب آن راکـاهش میدهند) افزایش داد. تنگی برونشها را میتوان با آنتاگونیستهای موسکارینی و احتمالاً آنتاگونیستهای آدنوزین مهار کرد.

اثر غیرانتخابی بر گیرنده  $_{1}$ 0 و  $_{2}$ 0 بوده به گونهای که به دنبال استنشاق میکروآئروسلهای آن به اندازه ۸۰–۱۲۰mcg طی ۵ دقیقه حداکثر اتساع برونشی حاصل می شود. طول اثر این دارو ۹۰ دقیقه است. افزایش میزان مرگ و میر ناشی از آسم در بریتانیا در اواسط دهه ۱۹۶۰، به آریتمیهای قلبی ناشی از مصرف مقادیر بالای ایزوپروترنول استنشاقی نسبت داده شد. این دارو در حال حاضر به ندرت در درمان آسم مورد استفاده قرار می گیرد.

#### داروهای انتخابی بتا دو

داروهای آگونیست انتخابی گیرندههای  $eta_2$  آدرنرژیک مخصوصاً آلبوترول\'، در حال حاضر پرکاربردترین مقلدهای سمپاتیک در درمان تنگی برونشها در مبتلایان به آسم هستند (شکل -7). این داروها از نظر ساختاری از این جهت با اپینفرین تفاوت دارند که جانشین بزرگتری در گروه آمین داشته و نیز گروههای هیدروکسیل در حلقه آروماتیک آن قرار گرفتهاند. این داروها از راه استنشاقی و خوراکی مؤثرتر بوده و طولانی اثرتر از ایینفرین و ایزوپرترنول هستند.

آلبوترول، تربوتالین ٔ، متاپروترنول ٔ و پیربوترول ٔ به صورت استنشاقی در دسترسند. از راه استنشاق، این داروها سبب اتساع برونشی معادل با ایزوپروترنول می شوند. اتساع برونشی

طی ۳۰–۱۵ دقیقه به حداکثر رسیده و ۴–۳ ساعت باقی می ماند. تمام این داروها را می توان جهت تجویز از طریق نابولایزر دستی در سالین رقیق نمود. از آنجا که ذرات تولیدی در این شیوه بزرگ تر از ذرات استنشاقی هستند، مقادیر بیشتری از آن باید تجویز گردد (70–۲۵ در مقابل 70–10)، اما تأثیر بیشتری مشاهده نمی شود. بنابراین این شیوه تنها در بیمارانی که قادر نیستند از شیوه استنشاقی استفاده کنند، به کار می رود.

اغلب فرآورده های دارویی انتخابی جهت گیرنده  $eta_2$  مخلوطی از ایزومرهای S و R میباشند. تنها ایزومر R، گیرنده eta را فعال می کند. از آنجایی که گمان می شد، ایزوفرم S باعث تشدید التهاب گردد، فرآورده های خالص ایزومری R از آلبوترول، ساخته شده است (لوال بوترول  $^{\Delta}$ ). این امر که فرآورده اخیر، اثرات درمانی شگرفی داشته باشد، هنوز به اثبات نرسیده است.

آلبوترول و تربوتالین به صورت قرص نیز در دسترسند. یک قرص ۲ یا ۳ بار در روز، مقدار تجویزی معمول آنها است. عوارض جانبی عمده این داروها از جمله لرزش عضله اسکلتی، عصبانیت و ضعف گهگاه را می توان با شروع درمان از نصف مقدار معمول در دو هفته اول، کاهش داد. این راه تجویزی مزیتی بر درمان استنشاقی ندارد و به همین دلیل به ندرت تجویز می شود.

<sup>1-</sup> Albuterol 2- Terbutaline

<sup>3-</sup> Metaproterenol 4- Pirbuterol

<sup>5-</sup> Levalbuterol

 $\beta_2$  شکل -\* ساختار ایزوپروترنول و چندین آنالوگ انتخابی شکل -\*

در میان این داروها، تنها تربوتالین جهت تزریق زیرجلدی (۲۵mg) در دسترس است. موارد مصرف این روش مانند اپینفرین زیرجلدی است (آسم شدیدی که نیاز به درمان اورژانسی دارد اما درمان با آئروسل در دسترس نبوده یا مؤثر واقع نشده است) اما باید به یاد داشت که طولانی اثر تربودن تربوتالین بدین معنی است که با تزریقهای مکرر، آثار تجمعی مشاهده می شود. دوزهای بالای تزریقی تربوتالین گاهی در مهار انقباض رحمی ناشی از زایمان زودرس استفاده می شود.

نسل جدید آگونیستهای انتخابی  $eta_2$  طویل  $\mathbb{P}(1)$  شامل سالمترول (آگونیست نسبی) و فورموترول (آگونیست کامل) می باشد. هر دو دارو آگونیستهای انتخابی  $\mathbb{P}(1)$  قدرتمندی هستند که به دلیل محلولیت در چربی زیاد، طولانی اثر (۱۲ ساعت یا بیشتر) هستند. این ویژگی به آنها اجازه می دهد در غلظتهای بالا در غشای سلولی عضلات صاف حل شوند یا احتمالاً به مولکولهای اتصالی در مجاورت گیرندههای آدرنرژیک متصل شوند. به نظر می رسد این داروها با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی برهمکنش کرده و کنترل آسم را بهبود ببخشند. این

داروها جهت درمان تک دارویی آسم توصیه نمیشوند چرا که هیچگونه عمل ضد التهابی ندارند. یک آگونیست طولانی الاثر  $\theta$  اینداکاترول  $^3$ ، اولوداترول  $^0$  و ویلانترول  $^3$  روزانه یک بار مصرف میشوند، اما در حال تأیید شدن از سوی FDA و به منظور درمان بیماری انسداد مزمن ریوی (COPD) میباشند. سایر داروهای آگونیست  $\theta$ که در اروپا به تأیید رسیده اما در ایالات متحده آمریکا هنوز تأیید نشدهاند شامل بامبوترول  $^{\rm V}$  میباشد.

#### سميتها

نگرانیهایی در مورد سمیت درمان حاد اسم با عوامل سمپاتومیمتیک استنشاقی، نظیر هایپوکسمی و آریتمی قلبی، وجود دارد. هرچند عمل متسعکنندگی آگونیستهای  $eta_2$ می تواند خونرسانی نواحی از ریه که به طور ضعیف تهویه می شوند را افزایش داده و به طور گذرا، فشار اکسیژن شریانی ( $PaO_2$ ) را

2- Formoterol

4- Indacaterol

6- vilanetrol

<sup>1-</sup> Salmetrol

<sup>3-</sup> Mooring

<sup>5-</sup> olodaetrol

<sup>7-</sup> bambuterol

کاهش دهد، اما این اثر معمولاً اندک بوده و ممکن است با مصرف هر داروی متسعکننده برونشی دیگری نیز ایجاد شود. به علاوه، اهمیت این اثر بستگی به  ${\rm PaO_2}$  اولیه بیمار دارد. تجویز اکسیژن که در درمان حمله حاد و شدید آسم معمول است، هرگونه نگرانی در این مورد را از بین میبرد. نگرانی دیگر آن است که درمان با مقادیر معمول آگونیستهای  $\beta$  ممکن است سبب آریتمیهای قلبی کشنده شود. چنین نظری اثبات نشده سبب آریتمیهای قلبی کشنده شود. چنین نظری اثبات نشده میرسد. در بیمارانی که جهت درمان آسم شدید اورژانسی میرسد. در بیمارانی که جهت درمان آسم شدید اورژانسی مراجعه میکنند، نامنظمیهای ریتم قلبی با بهبود تبادلات گازی تحت تأثیر درمان با متسعکنندههای برونشی تجویز اکسیژن بهبود مییابد.

بسیاری از نگرانیهای موجود در مورد قابلیت ایجاد سمیت در درمان مزمن با آگونیستهای  $\beta$  استنشاقی، با معرفی آگونیستهای  $\beta$  استنشاقی، با معرفی عوارض تاکیفیلاکسی ناشی از عملکرد متسعکنندگی برونشی عوارض تاکیفیلاکسی ناشی از عملکرد متسعکنندگی برونشی آنها بود. کاهش در پاسخهای متسعکنندگی برونشی در دوزهای پایین درمان با آگونیستهای  $\beta$  می تواند چندین روز پس از آغاز درمان بروز کند، اما به هر حال حداکثر اتساع برونشی همچنان با مصرف دوزهای بالاتر قابل دستیابی است. تاکیفیلاکسی مصرف دوزهای بالاتر قابل دستیابی است. تاکیفیلاکسی اصلی ترین واکنش بدن نسبت به اثرات مصرف مزمن داروهای  $\beta$  آگونیست در حین انقباض برونشی ناشی از ورزش یا آلرژنها است. اما این دیدگاه که این از دست دادن اثرات متسعکنندگی و تحمل نسبت به دارو را در بخش عوارض جانبی قرار دهـند یا خیر؟ هنوز مورد بحث است.

توقیح واریانتهای ژنتیکی در گیرندههای  $\beta$  احتمال بروز متفاوت خطرات عوارض جانبی را در تمام بیماران آسمی را توجیه میکند. اخیراً توجهات بر لوکوس B16 گیرندههای  $\beta$  معطوف شده است. مطالعات گذشته نگر نشان می دهند که کارائی درمان منظم با آگونیستهای استنشاقی  $\beta$  جهت کنترل آسم در میان بیماران هموزیگوس که در این موقعیت آرژنین دارند (ژنوتیپی که در این موقعیت آرژنین دارند (ژنوتیپی که در ۱۶ درصد از جمعیتهای قفقازی و اغلب آفریقایی در ۱۶ درصد از جمعیتهای قفقازی و اغلب آفریقایی ممکن است علت گزارش مبنی بر افزایش مرگومیر ناشی از آسم ممکن است علت گزارش مبنی بر افزایش مرگومیر ناشی از آسم با استفاده منظم از یک آگونیست  $\beta$  طولانی اثر، (در مطالعاتی که روی تعداد بسیار زیادی از بیماران انجام شده است)، وجود یک واریانت ژنتیکی خاص در این افراد باشد (ادامه مطلب را ببینید). واریانت ژنتیکی خاص در این افراد باشد (ادامه مطلب را ببینید). واریانت قاوتهای در زمینه واریانتها لوکوس B19 نشان داده که علت تفاوت در نوع پاسخدهی به درمان، تفاوت در واریانت Arg/Gly است. یک

مطالعه در بیماران COPD نشان داده که مصرف منظم سالمترول خطر تشدید آسم را در بیماران هوموزیگوس ژن B16 در تشدید میکند. اما اهمیت واریانتهای ژنتیکی لوکوس B16 در گیرنده  $\beta$  هـمچنان ناشناخته است. بـه نظر میرسد که پیشرفتهای آینده در درمان آسم موجب شود تا درمان این بیماری به صورت فردی و باتوجه به ویژگیهای فردی ژنتیکی هر شخص باشد.

#### داروهای متیل گزانتین

تئوفیلین ۱، تئوبرومین ۲ و کافئین ۳ متیل گزانتین مهم هستند. منبع عمده آنها به ترتیب چای، کاکائو و قهوه میباشد. مصرف تئوفیلین از درمانهای اصلی آسم بوده که به دلیل مصرف آگونیستهای استنشاقی آدرنوسپتور در درمان آسم حاد و یا عوامل ضدالتهابی در درمان آسم مزمن، مضرف آن کاهش یافته است. علت دیگر کاهش مصرف این داروها سمیت ناشی از آن بوده که این سمیت شامل تهوع، استفراغ، لرزش و آریتمی است. همچنین نیاز به مانیتورینگ سطح سرمی متیل گزانتینها ضروری است زیرا پنجره درمانی آن بسیار باریک است. این مانیتورینگ در تمام افراد تحت درمان با هر نوع متابولیسم ضروری است.

#### شيمي

همانطور که در ادامه نشان داده شده (شکل ۲۰-۴) تئوفیلین ۱۹۳- دی متیل گزانتین و کافئین ۱و۳۷- دی متیل گزانتین و کافئین ۱و۳۷- دی متیل گزانتین و کافئین ۱و۳۷- تریمتیل گزانتین است. یک فرآورده تئوفیلین که به طور رایج در مصارف درمانی مورد استفاده قرار میگیرد، آمینوفیلین ٔ (تئوفیلین ـ اتیان دی آمید) است. فارماکوکینتیک تئوفیلین در ادامه مطلب شرح داده شده است. (کاربرد بالینی متیل گزانتین را ببینید). محصولات متابولیسمی آنها که گزانتینهایی هستند که تا حدودی دمتیله شدهاند (نه اسید اوریک)، در ادرار دفع میگردند.

#### مكانيسم عمل

مکانیسمهای متعددی برای اعمال متیل گزانتینها پیشنهاد شده است اما هیچ یک به طور قطعی اثبات نشدهاند. در مطالعات خارج از بدن نشان داده شده است که این داروها در غلظتهای بالا،

<sup>2-</sup> Theobromine

Caffeine 4- Aminophyline

Theophyline
 Caffeine

شكل ۴-۲۰. ساختار تثوفيلين و ساير متيل گزانتينها.

تعدادی از اعضا خانواده آنزیم فسفودی استراز (PDE) را مهار میکنند (شکل ۲-۲). این مهار منجر به بالارفتن غلظت AMP حلقوی (cAMP) و در بعضی بافتها و cGMP داخل سلولی می شود. cAMP مسئول اعمال سلولی بسیار گستردهای است. از جمله تحریک کارکرد قلب، شل شدن عضلات صاف، و کاهش فعالیت ایمنی و التهابی سلولهای خاص (اعمال به cAMP اثرات مذکور محدود نمی شود).

از بین تمام ایزوفرمهای PDE به نظر میرسد که مهار PDE3 در شل شدن عضلات صاف راههای هوایی و مهار PDE4 در مهار ترشح سایتوکاینها و کموکاینها دخیل بوده که سبب کاهش مهاجرت و فعال شدن سلولهای التهابی میشود. این اثرات ضدالتهابی حتی در دوزهای پایین تری نسبت به آنچه که موردنیاز برای اتساع برونشی موردنیاز است کسب می شود.

در تلاش برای کاهش عوارض و در عین حال حفظ کارآیی درمانی این داروها، مهارکنندههای انتخابی ایزوفرمهای مختلف PDE4 به وجود آمدهاند، ولی پس از آن که مطالعات بالینی ایجاد عوارضی چون تهوع، سردرد، و اسهال را با این عوامل ذکر کردند، مصرف آنها قطع شد و تجویز آنها تنها به دوزهای پایین تر از دوزاژ درمانی، محدود گردید. اما دارویی به نام روفلومیلاست که اخیراً توسط سازمان دارو و غذا (FDA) جهت درمان COPD به تأثید رسیده است. اما برای درمان آسم به تأثید نرسیده است.

مکانیسم پیشنهادی دیگر، مهار گیرندههای آدنوزین سطح سلول است. این گیرندهها فعالیت آدنیلیل سیکلاز را تعدیل میکنند و نشان داده شده است که آدنوزین سبب انقباض عضلات صاف ایزوله راههای هوایی و آزادشدن هیستامین از ماست سلهای راههای هوایی میشود. با این وجود نشان داده شده است که مشتقات گزانتین فاقد اثر آنتاگونیسم آدنوزین (مانند انپروفیلین ۲) ممکن است در مهار تنگی برونشها در مبتلایان به آسم کارایی داشته باشند.

بعضی مطالعات معتقدند که تأثیر تئوفیلین طی یک مکانیسم عمل سوم یعنی افزایش داستیلاسیون هیستون میباشد. استیلاسیون هیستون میباشد. استیلاسیون هیسته هیستون جزء ضروری فعال شدن رونویسی از رضهای التهابی میباشد. کورتیکواستروئیدها حداقل تا حدی از طریق فراخوانی داستیلاز هیستون به محل رونویسی ژنهای التهابی عمل مینمایند و این همان اثری است که طی تجویز دوزهای کم تئوفیلین، افزایش مییابد. چنین برهمکنشی، احتمالاً توجیه کننده این امر است که چگونه تجویز دوز کم تئوفیلین، اثرات مفید درمانی کورتیکواستروئیدها را افزایش میدهد. در واقع بعضی از کارآزماییهای بالینی از این اعتقاد که درمان با تئوفیلین در بازگرداندن پاسخدهی بیماران مبتلا به آسم سیگاری و یا مبتلا به اقسامی از COPD به کورتیکواستروئیدها مؤثر میباشد، حمایت میکنند. تئوفیلین همچون درمان با ADBA و COPS درمان افراد مبتلا به آسم و COPD مؤثر است.

#### فارماكوديناميك

متیل گزانتینها بر سیستم عصبی مرکزی، کلیه، عضلات قلبی و اسکلتی و نیز عضلات صاف اثر میگذارند. از ۳ داروی این دسته، تئوفیلین بر عضلات صاف از همه انتخابی تر عمل می کند در حالی که کافئین اثرات مرکزی بارزتری اعمال می کند.

#### A. اثرات دستگاه عصبی مرکزی

متیل گزانتینها، به خصوص کافئین در مقادیر کم و متوسط با افزایش هوشیاری و رفع خستگی سبب برانگیختگی قشری خفیف میشوند. کافئین موجود در نوشیدنیها (مثلاً ۱۰۰mg یک فنجان قهوه) جهت ایجاد عصبانیت و بیخوابی در افراد حساس و ایجاد اتساع برونشی خفیف در مبتلایان به اسم کافی است. مقادیر بالاتر که برای اتساع برونشی مؤثرتر مورد نیازند به طور معمول سبب عصبانیت و لرزش در برخی از بیماران میشوند. مقادیر بسیار بالای این داروها (مصرف بیش از حد به میشوند. مقادیر بسیار بالای این داروها (مصرف بیش از حد به

طور اتفاقی یا به قصد خودکشی) سبب تحریک بصل النخاع و تشنج شده و ممکن است به مرگ بیانجامد.

#### B. اثرات قلبي \_ عروقي

متیل گزانتینها اثرات کرونوتوپیک و اینوتروپیک مثبت دارند. در غلظتهای پایین به نظر میرسد این آثار ناشی از مهار پیش سیناپسی گیرندههای آدنوزین در اعصاب سمپاتیک باشد که سبب افزایش رهاسازی کاتکولامینها در پایانههای عصبی می شود، غلظتهای بالاتر (بیش از ۱۰μmol/L یا ۲mg/L) که با مهار فسفودی استراز و افزایش CAMP همراهند ممکن است منجر به افزایش ورود کلسیم شوند. در غلظتهای بسیار بالاتر (بیش از ۱۰۰μmol/L) ذخیره کلسیم توسط شبکه سارکوپلاسمی مختل می شود.

تظاهرات بالینی این آثار قلبی ـ عروقی در افراد مختلف، مـ تفاوت است. مـصرف مـقادیر مـعمول کـافئین و دیگـر نوشیدنیهای حاوی متیلگزانتین، معمولاً سبب تـاکـیکاردی خفیف، افزایش برون ده قلبی و افزایش مقاومت محیطی شده و فشارخون اندکی بالا میرود. در افراد حساس، مصرف چند فنجان قهوه ممکن است منجر به آریتمی شود. این عوامل در مـقادیر زیاد، عضلات صاف عروقی را شل میکنند (البته به جز عروق خونی مغز که در آنجا ممکن است منجر به انقباض شوند).

متیل گزانتینها ویسکوزیته خون را کاهش داده و ممکن است تحت شرایط خاص جریان خون را بهبود بخشند. مکانیسم این اثر به خوبی مشخص نشده است اما در درمان لگنش متناوب توسط پنتوکسیفیلین (یک داروی متیل گزانتینی)، از آن بهره میگیرند.

#### C. اثرات گوارشی

متیل گزانتینها، ترشح اسید معده و آنزیمهای گوارشی را تحریک میکنند. با این وجود، حتی قهوه فاقد کافئین نیز اثر محرک قدرتمندی بر ترشح دارد که نشان میدهد عامل ترشحی اصلی در قهوه، کافئین نیست.

#### D. اثرات کلیوی

متیل گزانتینها به خصوص تئوفیلین ـ مدرهای ضعیفی هستند. این اثر ممکن است هم افزایش تراوش گلومرولی و هم کاهش بازجذب سدیم از لولهها را شامل میشود. این اثر دیورتیک به اندازهای نیست که از نظر درمانی مفید باشد.

E. اثرات اعمال شده بر عضلات صاف

اتساع برونشی ناشی از متیل گزانتینها، اثر درمانی عمده آنها در آسم میباشد. تحمل ایجاد نمیشود اما عوارض جانبی به خصوص در سیستم عصبی مرکزی ممکن است مقدار مصرفی آنها را محدود کنند (ادامه مطلب را ببینید). این عوامل علاوه بر تأثیرشان بر عضلات صاف راههای هوایی (در غلظتهای مناسب) آزادسازی هیستامین ناشی از آن آنتیژن از بافت ریه را نیز مهار مینمایند. اثر آنها بر انتقال مخاطی ـ مژهای مشخص نشده است.

#### F. اثرات اعمال شده بر عضله اسكلتي

اعمال تنفسی متیل گزانتینها ممکن است محدود به راههای هوایی نباشد. زیرا این عوامل در خارج از بدن انقباضات عضله اسکلتی ایزوله را نیز تقویت کرده و در مبتلایان به COPD، خستگی دیافراگم را رفع میکنند. این اثر بر عملکرد دیافراگم (به جای اثر بر مرکز تنفسی) ممکن است مسئول توانایی تئوفیلین در بهبود پاسخ تهویهای به هیپوکسی و از بین بردن تنگی نفس حتی در بیماران با انسداد برگشتناپذیر راههای هوایی باشد.

#### كاربردهاي باليني

در میان گزانتینها، تئوفیلین مؤثرترین متسعکننده برونشی است و مکرراً نشان داده شده است که هم انسداد راههای هوایی را در آسم حاد برطرف میکند و هم شدت علائم و زمان غیبت از کار یا مدرسه را در آسم مزمن کاهش میدهد. باز تئوفیلین، تنها اندکی محلول در آب است بنابراین در قالبها نمکهایی که حاوی مقایر مختلفی باز تئوفیلین هستند مورد استفاده قرار میگیرد. اغلب فرآوردههای آن به خوبی از دستگاه گوارشی میگیرد. اغلب فرآوردههای آن به خوبی از دستگاه گوارشی جذب میشوند اما جذب شیافهای رکتال چندان قابل اتکا نبوده است. فرآوردههای آهستهرهش بسیار زیادی موجود است و میتواند سطح خونی درمانی را برای مدت ۱۲ ساعت یا بیشتر فراهم کنند.

مزایای این فرآودهها عبارتند از: کاهش دفعات تجویز دارو، نوسان کمتر در سطح خونی تئوفیلین و در بسیاری از موارد درمان مؤثرتر برونکواسپاسم شبانه.

تئوفیلین تنها باید در جایی مورد استفاده قرار گیرد که امکانات اندازه گیری سطح خونی تئوفیلین موجود است. زیرا این دارو، پنجره درمانی باریکی داشته و آثار درمانی و سمی آن با سطح خونی دارو ارتباط دارند. بهبود عملکرد ریوی با غلظت

پلاسمایی در محدوده L-V-mg/L حاصل می شود. بی اشتهایی، تهوع، استفراغ، ناراحتی شکم، سردرد و اضطراب در غلظت L-V-mg/L در برخی از بیماران رخ داده و در غلظتهای بالاتر از L-V-mg/L شایع می باشد. سطوح بالاتر L-V-mg/L می تواند سبب تشنج یا آریتمی شود که ممکن است قبل از آنها هیچ گونه علامت هشداردهنده گوارشی یا عصبی رخ نداده باشد.

کلیرانس تئوفیلین از پلاسما بسیار متغیر است. تئوفیلین توسط کبد متابولیزه می شود بنابراین، مقادیر معمولی دارو ممکن است در مبتلایان به بیماری کبدی، غلظتهای سمی ایجاد کند. بالعکس، کلیرانس تئوفیلین ممکن است با القای آنزیههای کبدی حاصل از سیگارکشیدن یا تغییر رژیم غذایی افزایش یابد. در بالغین سالم، کلیرانس متوسط پلاسمایی، افزایش یابد. در بالغین سالم، کلیرانس متوسط پلاسمایی، است. سرعت کلیرانس دارو در کودکان بیشتر است (۱–۱/۵mL/kg/min). آهستهترین سرعت کلیرانس پلاسمایی در نوزادان و شیرخواران کوچکتر مشاهده می شود (فصل ۶۰ را ببینید). حتی با تغییر مقادیر نگهدارنده جهت تصحیح عوامل مذکور، باز هم غلظت پلاسمایی دارو بسیار متفاوت است.

مصرف تنوفیلین به عنوان درمان نگهدارنده به تنهایی یا همراه با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی، کنترل طولانی مدت آسم را بهبود می بخشد. این دارو ارزان بوده و می تواند به صورت خوراکی مصرف شود. با این وجود، به اندازه گیری گهگاه سطح پلاسمایی دارو نیز نیاز است، همچنین این داروها اغلب عوارض نامطلوب (به خصوص بی خوابی) نیز ایجاد می کند. مصرف بیش از حد اتفاقی یا عمده این دارو منجر به عوارض شدید یا مرگ می شود. در درمان خوراکی با فرآوردههایی که دارو را فوراً آزاد می کنند، مقدار تجویزی معمول ۴۳/۴س۳ هر ۶ ساعت است. می تنویر مقدار مصرفی طی ۲-۱ روز ثبات جدیدی در غلظت تنویر مقدار می توان به فاصله ۳-۲ روز افزایش داد تا جایی که غلظت پلاسمایی درمانی فاصله ۳-۲ روز افزایش داد تا جایی که غلظت پلاسمایی درمانی نادند.

توسعه متسع کنندههای بسیار مؤثر (آگونیستهای انتخابی  $eta_2$  آدرنرژیک) و داروهای ضد التهابی بسیار مؤثر (ICS) با عوارض جانبی بسیار کم سبب کاهش مصرف بالینی تئوفیلین شده است. به طور تیپیکال تئوفیلین به ندرت به عنوان درمان مونوتراپی و غالباً به صورت درمان کمکی با سایر عوامل به ویژه ICS، در شرایطی که به تنهایی ناکارآمد باشند، مصرف شوند.

#### داروهای ضدموسکارینی

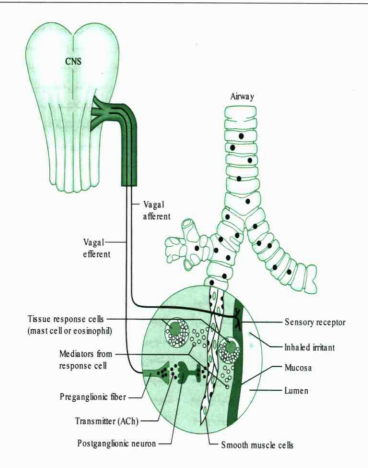
مشاهده مصرف برگهای Datura Stramonium جهت درمان آسم در هند منجر به کشف اثر آتروپین (یک مهارکننده رقابتی قوی استیل کولین در سطح گیرندههای "موسکارینی" پس عقدهای) به عنوان یک متسع کننده برونش شد. توجه به ارزش بالقوه داروهای ضد موسکارینی زمانی افزایش یافت که اهمیت اعصاب واگ در پاسخهای برونکواسپاستیک حیوانات آزمایشگاهی که نشان داده شده که ایپراتروپیوم که یک آنالوگ قدرتمند آتروپین است با تجویز به فرم آئروسل به طور ضعیف جذب شده و در نتیجه فاقد آثار شبه آتروپین سیستمیک بوده است، ساخته شد.

#### مكانيسم عمل

آنتاگونیستهای موسکارینی به طور رقابتی اثرات استیل کولین در سطح گیرندههای موسکارینی را مهار میکنند (فصل ۸ را ببینید). استیل کولین در راههای هوایی از پایانه وابران اعصاب واگ آزاد شده و آنتاگونیستهای موسکارینی انقباض عضلات صاف راههای هوایی و افزایش ترشح مخاط در پاسخ به فعالیت واگ را مهار میکنند (شکل ۵-۲۰). جهت مهار پاسخ عضلات صاف راههای هوایی به تحریک غیر موسکارینی غلظتهای بسیار بالای دارو (بیش از آنچه حتی با حداکثر درمان حاصل می شود) مورد نیاز است. انتخابی بودن آنتاگونیستهای موسکارینی، مسئول سودمندی أنها به عنوان ابزار تحقیقاتی، در بررسی نقش مسیرهای پاراسمپاتیک در پاسخهای برونشی، است اما سودمندی آنها در پیشگیری از برونکواسپاسم را محدود میکند. داروهای ضد موسکارینی، در مقادیر تجویز شده تنها بخشی از پاسخ برونشها را که به واسطه گیرندههای موسکارینی صورت می گیرد را مهار می کند. این پاسخ بسته به نوع محرک متفاوت است و به نظر می رسد پاسخ افراد مختلف به یک محرک نيز متغير باشد.

#### كاربردهاي باليني

داروهای ضد موسکارینی، متسعکنندههای برونشی مؤثری هستند. حتی زمانی که آتروپین، سردسته آنتاگونیستهای موسکارینی، به گردش خون جذب شده و از سد خونی عبور میکند باز هم مؤثر خواهد بود. از متسعکنندههای برونشی اصلی تر که سمیت کمتری از لحاظ کلی دارند (زیرا جذب سیستمیک کمتری دارند) می تواند به مشتقات آتروپینی با



شکل ۵- ۲۰ مکانیسمهای پاسخ به محرکهای استنشاقی. نمای میکروسکوپی یک مقطع عرضی از جداره راههای هوایی همراه با پایانههای حسی منشعب شونده واگ در مجاور لومن نشان داده شدهاند. مسیرهای آوران در اعصاب واگ به سیستم عصبی مرکزی (CNS) رفته و مسیرهای وابران از سیستم عصبی مرکزی به عقدههای وابران میروند. الیاف پس عقدهای استیل کولین (ACh) آزاد میکنند که به گیرندههای موسکارینی واقع بر سطح عضلات صاف راههای هوایی متصل میشوند. مواد استنشاقی ممکن است با مکانیسمهای احتمالی متعدد تنگی برونشی را برانگیزند. اول این که ممکن است آزادشدن واسطههای شیمیایی از ماست سلها را تحریک کنند. دوم ممکن است گیرندههای آوران را تحریک کرده و باعث شروع رفلکس تنگی برونشها یا آزاد شدن تاکیکینین (مثلاً ماده P) میگردد که مستقیماً انقباض عضلات صاف را تحریک میکند.

آمینهای نوع چهارم نام بود. انتخابیبودن اثر آتروپین با تجویز دارو به صورت استنشاقی یا با استفاده از یک مشتق ۴ ظرفیتی انتخابی تر آمونیوم به نام ایپراتروپیوم برومید افزایش می یابد. ایپراتروپیوم، از راه (استنشاقی) می تواند در مقادیر بالا تجویز شود زیرا جذب اندکی داشته و به راحتی وارد سیستم عصبی مرکزی نمی شود. مطالعات انجام شده با این دارو نشان دادهاند که درجه درگیری مسیرهای پاراسمپاتیک در پاسخهای برونشی، در افراد مختلف متفاوت است. در بعضی، تنگی برونشها به طور مؤثری مهار می شود و در سایرین این مهار متوسط است. شکست مقادیر

بالاتر این آنتاگونیست موسکارینی در مهار پیش تر پاسخ برونشی در این افراد، بیانگر دخیل بودن مکانیسمهای دیگری به جز مسیرهای رفلکسی پاراسمیاتیک در این پاسخها است.

با این وجود، حتی در افرادی که از داروهای ضدموسکارینی کمترین سود را می برند، ارزش بالینی بالقوهای وجود دارد، چرا که اتساع برونشها و مهار نسبی تنگی برونشی در این افراد برانگیخته می شود. داروهای ضدموسکارینی در بیمارانی که دچار عدم تحمل به داروهای آگونیست  $\beta$  هستند نیز ارزشمندند. گرچه عدم تحمل به داروهای آگونیست  $\beta$ 

به نظر میرسد داروهای ضدموسکارینی در رفع برونکواسپاسم آسم، اندکی تأثیر کمتری نسبت به آگونیستهای  $\boldsymbol{\beta}$  داشته باشند، اضافه نمودن ایپراتروپیوم در آسم شدید حاد، اتساع برونشی حاصل از آلبوترول نبولیزه را تقویت مینماید.

به نظر میرسد ایپراتروپیوم در مبتلایان به COPD که یک

جزء نسبتاً برگشتپذیر دارند نیز، مؤثر باشد. تیوتروپیوم و آکلیدینیوم که یک داروی آنتیموسکارینی انتخابی و طویل الاثر است، جهت درمان COPD تایید شده است. این دارو با تمایل یکسانی به هر سه گیرنده M<sub>2</sub> ،M<sub>1</sub> و M<sub>3</sub> متصل می شود ولی از گیرنده M<sub>2</sub> که بر انتهای اعصاب وابران قرار دارد، سریعتر جدا میشود. این بدان معناست که آنها مهار رهاسازی استیل کولین با واسطه گیرنده M<sub>2</sub> را مهار نمی کنند و بنابراین از خاصیت انتخابی بودن خود سود میبرند. این دارو به صورت استنشاقی مصرف می شوند دوز منفرد ۱۸mcg تیوتروپیوم طول دوره اثر ۲۴ ساعتی دارد در حالی که استنشاق ۴۰۰mcg از آکلینیدیوم طول دوره اثر ۱۲ ساعته داشته و به صورت ۲ بار در روز مصرف مىشود. نشان داده شده است كه استنشاق روزانه تيوتروپيوم، نه تنها ظرفیت عملکردی مبتلایان به COPD را بهبود می بخشد بلکه تعداد حملات آن را نیز کاهش می دهد و تیوتروپیوم توسط FDA به منظور درمان COPD به تأیید رسیده است، اما جهت درمان آسم مجوزی دریافت نکرده است اخیراً نشان داده است که افزودن تیوتروپیوم به یک آگونیست  $\beta$  طولانی الاثر، در بیماران مبتلا به آسم که به تنهایی از مصرف کورتیکوستروئید سود نمىبرند، مفيد خواهد بود.

#### كورتيكو استروئيدها

#### مكانيسم عمل

کورتیکواستروئیدها، از سال ۱۹۵۰ در درمان آسم به کار گرفته شدهاند و تصور می شود کارآیی آنها ناشی از اثر ضدالتهابی باشد که بخشی از آن به واسطه مهار تولید سیتوکینهای التهابی است (فصل ۳۹ را ببینید). کورتیکواستروئیدها مستقیماً عضلات صاف راههای هوایی را شل نمیکنند بلکه واکنشپذیری برونشها را کاهش میدهند و در صورت مصرف منظم، تعداد حملات آسم را نیز میکاهند. بخشی از اثر آنها در انسداد راههای هوایی ممکن نیز میکاهند. بخشی از اثر آنها در انسداد راههای هوایی ممکن است به علت انقباض عروق پرخون در مخاط برونشها و تقویت آثار آگونیستهای گیرنده β باشد اما مهمترین عمل آنها مهار ارتشاح راههای هوایی توسط لنفوسیتها، اثوزینوفیلها و ماست ساها میباشد. فواید درمان گلوکوکورتیکوئیدها در بیماران مبتلا

به آسم از سال ۱۹۵۰ به تأیید رسیده است. اما متأسفانه به دلیل عوارض جانبی و سمیت ناشی از آن تنها در شرایطی که نیاز فوری به آن باشد، نظیر مواقعی که بیمار آسم مزمن باشد از آن مصرف می شود. ساخت بکلومتازون در سال ۱۹۷۰ که به عنوان یک گلوکوکورتیکوئید استنشاقی مورد مصرف قرار گرفته است شاخص ترین، پیشرفت داروهای کورتونی بوده است. این دارو در دوزهای بالا قادر به نفوذ به مخاط برونشی (بافت هدف) و بدون نفوذ به جریان خون است. توسعه ICSها درمان آسم ملایم و متوسط را دگرگون نموده است، این نوع آسم به تنهایی با آلبوترول درمان می شود که در صورت نیاز می توان از کورتونها بهره برد.

#### كاربردهاي باليني

مطالعات بالینی بر روی کورتیکواستروئیدها نشان می دهند که این عوامل در بهبود تمام معیارهای کنترل آسم (شدت علائم، آزمایشات قطر راههای هوایی و واکنش پذیری برونشها، تعداد حملات و کیفیت زندگی) مؤثرند. به علت عوارض جانبی شدید در صورت استفاده مزمن، کورتیکواستروئیدهای خوراکی و تزریقی در بیمارانی استفاده می شوند که به درمان فوری نیاز دارند، یعنی کسانی که با مصرف متسعکنندههای برونشی به طور کامل بهبود نیافته یا با وجو درمان نگهدارنده دچار تشدید علائم شدهاند. درمان منظم یا تکترلکننده با فرم آئروسل کورتیکواستروئیدهای استنشاقی ادامه می یابد.

درمان فوری اغلب با ۳۰-۶۰۰mg/d پردنیزون خوراکی یا ۱mg/kg متیل پردنیزولون داخل وریدی هر ۲۱-۶ ساعت آغاز می شود. مقدار تجویزی روزانه با بهبود انسداد راههای هوایی کاهش مییابد. در اغلب بیماران درمان سیستمیک با کورتیکواستروئیدها را می توان پس از ۲۰-۵ روز قطع نمود اما در سایر بیماران ممکن است با کاهش مقدار مصرفی جهت پایین آوردن سطح پلاسمایی دارو، علائم بدتر شوند.

مصرف کورتیکواستروئیدها به فرم آئروسل مؤثرترین راه اجتناب از عوارض جانبی سیستمیک آنهاست. با معرفی کورتیکواستروئیدهایی چون بکلومتازون $^{7}$ ، بودزونید $^{7}$ ، سیکلزونید $^{6}$ ، فلونیزولید $^{3}$ ، فلوتیکازون $^{V}$ ، مومتازون $^{A}$ 

<sup>1-</sup> Tiotropium

<sup>2-</sup> aclidinium e 4- Budesonide

<sup>3-</sup> Beclomethasone

<sup>6-</sup> Flunisolide

<sup>5-</sup> Ciclesonide7- Fluticasone

<sup>8-</sup> Monetasone

تریامسینولون ۱، می توان کورتیکواستروئیدها را با حداقل جذب سیستمیک به راههای هوایی رساند. مصرف بکلومتازون به صورت چهار یاف دو بار در روز (۸۰۰mog/d) در کنترل آسم حدوداً معادل ١٠-١۵mg/d پردنيزون خوراكي است اما بـا آثـار سیستمیک بسیار کمتر. در حقیقت یکی از موارد احتیاط در تغییر درمان بیمار از کورتیکواستروئیدهای خوراکی به استنشاقی (ICS)، قطع تدریجی درمان خوراکی است تا از نارسایی آدرنال اجتناب شود. در بیمارانی که علی رغم استنشاق مقادیر استاندارد آئروسل های یک کورتیکواستروئید نیاز به ادامه درمان با پردنیزون دارند، مقادیر بالاتر دارو به نظر مؤثرتر می رسند، مقدار مصرف بالای استنشاقی فلوتیکازون و سیکلزونید به عنوان مثال جهت قطع تدریجی درمان مزمن با پردنیزون مؤثر شناخته شده است. گرچه این مقادیر بالای استروئیدهای استنشاقی ممکن است سبب سركوب آدرنال شوند، اما خطر سيستميك ناشي از مصرف مزمن أنها در مقایسه با کورتیکواستروئیدهای خوراکی قابل اغماض است.

یک مشکل ویژه فرم استنشاقی کورتیکواستروئیدهای موضعی، بروز کاندیدیاز دهانی حلقی است. خطر این عارضه با قرقره کردن آب پس از هر بار استنشاق دارو، کاهش می یابد. سیکلزونید TCS آی است که اخیراً به تأیید رسیده است که یک پیشدارو بوده که توسط استراز برونشی به فرم فعال تبدیل شده و در درمان آسم مؤثر بوده و موجب بروز کاندیدیازیس نمیشود. خشونت صدا نيز حاصل اثر موضعي مستقيم کورتیکواستروئیدهای استنشاقی بر تارهای صوتی است. اگرچه که بخش عظیمی از دوزهای استنشاقی در بخشهای دهانی ـ حلقی رسوب نموده یا بلعیده می شود اما کورتیکواستروئیدهای استنشاقی دچار پدیده متابولیسم گذر اول در کبد شده و منجر به سایر عوارض دارویی نمی شود. با این وجود مصرف مزمن این داروها خطر بروز پوکی استخوان و آب مروارید را افزایش می دهند. نشان داده شده است که درمان با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی در کودکان، سرعت رشد را با چیزی حدود ۱ سانتیمتر پس از سال اول درمان کند، می کند اما پس از آن بر رشد بی تأثیر است بنابراین اثرات آن در این زمینه اندک است. اما به نظر مى رسد اين اثر گذرا باشد. البته آسم خود نيز بلوغ را به تأخير مے اندازد و نیز هیچ شاهدی دال بر این که درمان با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی بر قد بالغین تأثیر میگذارد، وجود ندارد.

به دلیل کارآیی و بیخطری کورتیکواستروئیدهای

استنشاقی، راهنماییهای ملی و بین المللی تجویز آنها را برای بیمارانی که نیازمند دارویی بیش از آگونیستهای  $\beta$  استنشاقی هستند، تأیید می کنند. این درمان به مدت ۱۰ تا ۱۲ هفته ادامه یافته و پس از رفع علائم قطع می شود. در بسیاری از بیماران علائم آسم ظرف مدت چند هفته پس از توقف درمان باز این داروها مصرف می نمودهاند، مطالعه آینده نگر وابسته به کنترل نشان داده که کور تیکواستروئیدهای استنشاقی در کودکان نابالغ علائم آسم را بهبود بخشیده، عملکرد ریوی را تقویت نموده و تشدید حملات آسم را و تعداد آن را ظرف طی مدت ۲ سال کاهش داده است. اما به هر حال ۳ ماه پس از پایان مصرف علائم هیچ تغییری نداشت. کور تیکواستروئیدهای استنشاقی به عنوان داروی تحت کنترل تنها در آسم طولانی مدت معنوان داروی تحت کنترل تنها در آسم طولانی مدت مغزان داروی تحت کنترل تنها در آسم طولانی مدت مقرت میدند.

نگرش دیگر جهت کاهش خطرات استفاده طولانی از این داروها، مصرف کورتیکوستروئیدهای استنشاقی (ICS) به صورت متناوب (هنگام شعلهور شدن علایم آسم) میباشد. مصرف استنشاقی یک کورتیکواستروئید استنشاقی به همراه هر کدام از آگونیستهای  $\beta$ (برای مثال استنشاق بکلومتازون در هر استنشاق البوترول) و یا مصرف یک دوره -1 روزه، دوبار در روز از داروی بودزونید یا بکلومتازون هنگامی که شدت علائم آسم در بزرگسالان و کودکان مبتلا به آسم خفیف و متوسط به همان میزان درمان منظم روز باشد. توسط راهنمای کنترل آسم توصیه شده است.

#### كرومولين و ندوكروميل

سدیم کرومیل (دیسدیم کروموگلیکات) و سدیم ندوکرومیل به جهت درمان اسم در کودکان مورد استفاده قرار میگرفتند، اما امروزه با سایر داروهای که از لحاظ قدمت نیز مورد توجه بودهاند، جایگزین شدهاند. این دو دارو حلالیت کمی داشته و از دستگاه گوارش جذب ضعیفی دارند و بایستی به صورت پودرهای بسیار ریز و سوسپانسیونهای بسیار ریز مصرف می شود. این داروها هیچ تأثیری بر تونوسیته عضلات صاف راههای هوایی نداشته و در رفع برونکواسپاسم ناشی از آسم بی تأثیرند. این داروها تنها در وقت یروفیلاکسی ارزشمندند.

<sup>1-</sup> Triamcinolone 2- ciclesonide

<sup>3-</sup> Cromolyn sodium (disodium cromoglycate)

<sup>4-</sup> Nedocromil sodium

$$\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ Na^{+} \text{-OC} \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ \parallel \\ O \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ \parallel \\ \end{array} \\$$

Nedo cromil sodium

#### مكانيسم عمل

کرومولین و ندوکرومیل دارای مکانیسم عمل مشترکی میباشند. این مکانیسم، تغییر در کانالهای کلر تأخیری در غشأ سلولها و نهایتاً مهار در فرآیند فعال شدن سلولهاست. تصور می شود این اثر بر اعصاب راههای هوایی مسئول اثرات ندوکرومیل در مهار سرفه، در سلولهای ماست سل و ائوزینوفیل، و همچنین مهار پاسخ زودرس به چالش آنتیژن در سطح ماست سلها و مهار یاسخ التهابی به استنشاق آلرژنها در سطح ائوزینوفیلها باشد.

#### كاربردهاي باليني

طبق کارازماییهای بالینی کوتاه مدت، درمان قبلی با کرومولین یا ندوکرومیل، تنگی برونشی ناشی از استنشاق آلرژن، ورزش، دی اکسید گوگرد و بسیاری از علل آسم شغلی را مهار می کند. اثر حفاظتی سریع این درمان تک دارویی، کرومولین را جهت تجویز اندکی قبل از ورزش یا پیش از مواجهه اجتناب ناپذیر با یک آلرژن سودمند می سازد.

هر دو عامل در صورت مصرف منظم (دو تا چهار پاف دو تا چهار بار در روز) در مبتلایان به آسم مزمن (غیرفصلی)، به میزان مـــتوسط امــا چشمگیری، شدت عــلائم و نیاز بـه داروهای متسعکننده برونشیها به ویژه در بیماران جوان مبتلا به آسم را کاهش میدهند. این داروها در مقایسه با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی ICS، نه تنها قدرت کمتری داشته و تأثیر آنها نیز کم کم تر قابل پیشبینی است. در حال حاضر، تنها راه تعیین این که یک بیمار پاسخ خواهد داد یا خیر، درمان به مدت ۴ هفته است. محلول کرومولین و ندوکرومیل در کاهش عــلائم التــهاب محلول کرومولین و ندوکرومیل در کاهش عــلائم التــهاب

بینی ـ ملتحمه ای آلرژیک ۱ نیز مفید است. استعمال محلول از طریق اسپری بینی یا قطره چشمی چندین بار در روز، در حدود ۷۵٪ بیماران حتی طی حداکثر آلودگی فصلی مؤثر است.

از آنجا که این داروها به میزان اندگی جذب می شوند عوارض جانبی آنها خفیف بوده و محدود به محلهای تجویز آنهاست. این عوارضی، علائم خفیفی چون تحریک گلو، سرفه و خشکی دهان و به ندرت احساس فشار روی قفسه سینه و خسخس را در بر می گیرنده  $\beta_2$  آدرنـرژیک قبل از کـرومولین یا نـدوکرومیل قابل گیرنده یه آدرنـرژیک قبل از کـرومولین یا نـدوکرومیل قابل پیشگیری هستند. عوارض جانبی جدی نـادرند. درمـاتیت بیماران رخ می دهد. موارد بسیار کمی از ارتشاح ریوی همراه با انوزینوفیلی و آنافیلاکسی گزارش شدهاند فقدان عوارض علت استفاده گسترده از کرومولین در کودکان به خصوص در سـنین رشد سریع بود. اگرچه اثرات بهتر آن حتی بر درمان با دوزهای کم دستهای از داروهای غیراستروئیدی مهار کننده مسیر لکوترین، از دستهای از داروهای غیراستروئیدی مهار کننده مسیر لکوترین، از دستهای از داروهای غیراستروئیدی مهار کننده مسیر لکوترین، از حبیگاه این دارو در درمان موارد آسم کودکان، کاسته شد.

#### مهاركنندههاي مسير لكوترين

به دلیل وجود شواهدی دال بر دخیل بودن لکوترینها در بسیاری از بیماری های التهابی (فصل ۱۸ را ببینید) و آنافیلاکسی، تلاش قابل ملاحظهای جهت تولید داروهای مهارکننده سنتز مشتقات اسید آراشیدونیک یا گیرندههای آنها صورت گرفته است. لكوترينها حاصل عمل ۵ ـ ليپواكسيژناز بر اسيد أراشيدونيك بوده و توسط بسیاری از سلولهای التهابی موجود در راههای ه وایس از جمله ائوزینوفیلها، ماستسلها، ماکروفاژها و بازوفیلها سنتز می شوند. لکوترین B<sub>4</sub> (LTB<sub>4</sub>)، یک جاذب نوتروفیل قدرتمند است و LTC<sub>4</sub> و LTD<sub>4</sub> نیز بسیاری از اثرات شناخته شدهٔ اسم را سبب می شوند از جمله تنگی برونش ها، افزایش واکنش پذیری برونشها، ادم مخاطی و افزایش حساسیت مخاط. مطالعات ابتدایی نشان دادند که چالش آنتی ژنی بافت ریه انسان حساس شده منجر به تولید لکوترین می شود در حالی که دیگر مطالعات انسانی نشان دادهاند که استنشاق لکوترینها نه تنها سبب تنگی برونشها میشود بلکه واکنش پذیری برونشها به هیستامین را نیز افزایش میدهد.

دو رویکرد جهت تخریب مسیر لکوترین به کار گرفته شده

<sup>1-</sup> Allergic rhinoconjunctivitis

است یکی مهار ۵- لیپواکسیژناز و بنابراین مهار سنتز لکوترین و دیگری مهار اتصال LTD<sub>4</sub> به گیرنده خود در سطح بافتهای هدف و بنابراین جلوگیری از عمل آن. کارآیی داروهای هر دو دسته (زیلوتون از دسته مهارکنندههای ۵- لیپواکسیژناز و زفیرلوکاست و مونتلوکاست از دسته آنتاگونیستهای گیرنده (LTD<sub>4</sub> (شکل ۶–۲۰). در مهار پاسخ راههای هوایی به ورزش و آنتیژن، در کارآزماییها نشان داده شده است. تمام این داروها در كارآزماييهاي باليني انجام شده روى بيماران سرپايي كنترل أسم را بهبود بخشیده و تعداد حملات آسم را کاهش دادهاند. تأثیر آنها بر علائم، قطر راههای هوایی، واکنشپذیری برونشها و التهاب راههای هوایی نسبت به کورتیکواستروئیدهای استنشاقی کمتر است اما در کاهش تعداد حملات به آسم تقریباً یک اندازه مؤثرند. مزیت اصلی این داورها خوراکیبودن آنهاست، برخی از بیماران (به ویژه کودکان) پذیرش ضعیفی نسبت به درمانهای استنشاقی دارند. مونتلوکاست در کودکان با سن ۱۲ ماه نیز تأیید شده است.

به نظر می رسد پاسخ برخی از بیماران به طور ویژهای مطلوب باشد اما هیچ مشخصه بالینی وجود ندارد که قبل از شروع درمان پاسخدهنده از اشناسایی کند. در ایالات متحده استفاده از زیلتون به صورت ۱۲۰۰ میلی گرم از فرم آهسته رهش، روزانه دو بار؛ زافیرلوکاست، ۲۰mg دو بار در روز و مونتلوکاست ۱۰mg (برای کودکان) یک بار در روز تایید شده است.

کارآزماییهای انجام شده با مهارکنندههای لکوترین بیانگر نقش مهم لکوترینها در آسم ناشی از آسپیرین هستند. مدتهاست پی بردهاند که ۱۰–۵٪ از مبتلایان به آسم، شدیداً به آسپیرین حساسند به گونهای که حتی مصرف مقدار کم این دارو سبب ایجاد تنگی برونشی عمیق و علائم سیستمیک آزادشدن هیستامین مانند گرگرفتگی و کرامپهای شکمی در این بیماران می شود. از آنجا که این واکنش به آسپیرین با هیچ شاهدی دال بر حساسیتزایی آلرژیک به آسپیرین و متابولیت آن همراهی ندارد و نیز به این دلیل که واکنش مذکور با تمام داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی نیز ایجاد می شود، تصور می شود این واکنش ناشی از مهار پروستاگلاندین سنتاز (سیکلواکسیژناز) و در نتیجه تبییر مسیر متابولیسمی اسید آراشیدونیک از مسیر یروستاگلاندین به لکوترین باشد.

در میان این داروها، زیلوتون به علت گزارش مواردی از عوارض کبدی، کمتر از سایرین تجویز میشود. به نظر میرسد آنتاگونیستهای گیرنده بیخطرتر باشند. گزارشاتی از وقوع

شکل ۶- ۰ ۳. ساختار آنتاگونیستهای گیرنده لکوترین (مونتهلوکاست. زافیرولوکاست و مهارکننده ۵- لیپواکسیژناز (زیلوتن)).

هـمزمان سـندرم چـرچ ـ اسـتروس<sup>†</sup> (یک التهاب عـروقی سیستمیک که با بدترشدن اَسم، ارتشاح ریـوی و ائوزینوفیلی همراه است) وجود دارد که می توان با کـاهش دوز پـردنیزون و افزودن زافیرولوکاست و مونتهلوکاست درمان نمود.

### سایر داروهای مورد استفاده در درمان آسم

#### آنتی بادی های تک دودمانی ضد IgE

یک راهکار کاملاً جدید در درمان آسم از پیشرفتهای زیستشناسی مولکولی استفاده کرده و آنتیبادی IgE را مورد هدف قرار میدهد. از مجموعه آنتیبادیهای تک دودمانی که علیه آنتیبادی IgE موش برانگیخته شده بودند، یک آنتیبادی تک دودمانی که به علیه بخشی از IgE میباشد که به گیرندههای خود در سطح ماست سلها و سایر سلولهای التهابی متصل میشود (گیرندههای FCE-R2 و FCE-R2) انتخاب شد.

<sup>2-</sup> Zafirlukast

Montelukast 4- Churge-Strauss

Zileuton
 Montelukast

اومالیزوماب (یک آنتیبادی تک دودمانی ضد IgE) اتصال JEE به ماست سلها را مهار میکند اما IgE متصل شده به این سلولها را فعال نکرده و دگرانولاسیون ماست سل را تحریک نمیکند.

کاربرد اومالیزوماب در بیماران مبتلا به حساسیت آلرژیک محدود شده و مقادیر أن براساس سطح کلی IgE بدن و وزن آنها تعیین میشود. با توجه به تجویز زیرجلدی هر ۲ تا ۴ هفته در بيماران مبتلا به أسم، سطح IgE قابل اندازه گيري أزاد پلاسما را کاهش داده و پاسخ آنی و تأخیری چالش أنتی ژنی را کاهش مىدهد. مهم ترين اثر اوماليزوماب كاهش تعداد و شدت حملات أسم است اگر چه نیاز به استروئیدها را نیز تقلیل می دهد. آنالیز ترکیبی چندین کارآزمایی بالینی نشان داده است که بیمارانی که بیشتر احتمال دارد پاسخ دهند، متأسفانه بیمارانی هستند که نیازمندی بیشتری داشته و بیماران با سابقه حملات مکرر و نیاز مبرم به درمان با کورتیکواستروئیدها همراه با عملکرد ریوی ضعیف هستند. به طور مشابه، حملاتی که بیش از همه پیشگیری می شوند، آنهایی هستند که پیشگیری از آنها مهم تر است. به گونهای که درمان با اومالیزوماب حملاتی که احتیاج به بستری داشتند را ۸۸٪ کاهش داده است. این مزایا، هزینه بالای درمان با امالیزوماب در مبتلایان به فرم شدید آسم (که با حملات مکرر مشخص می شوند) را متعادل می کنند.

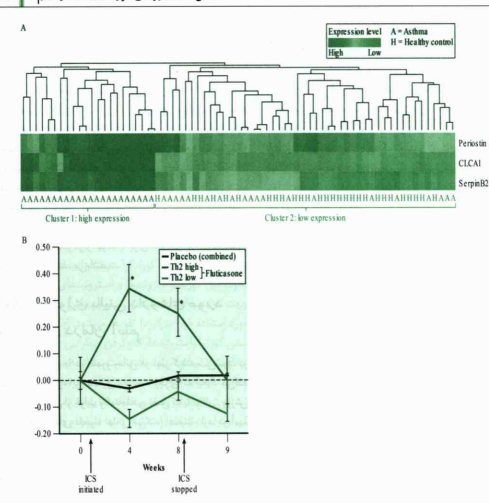
افزودن اومالیزوماب به راهنمای استاندارد آسم در کودکان شهری و بزرگسالان، نشان داده شده است که کنترل آسم را به طور کلی بهبود بخشیده و نیاز به سایر داروها را کاهش می دهد و تشدید فصلی بیماری در عفونتهای تنفسی ویروسی را کاهش می دهد. که این مورد آخر در کنترل علائم تشدید آسم ناشی از عفونت ویروسی قابل انتظار نبوده و نیازمند ارزیابیهای بیشتر از اهداف درمانی IgE است. همچنین شواهدی از اثربخشی اومالیزوماب در اورتریکاریای مزمن و آلرژی نسبت به برخی خشکبار مؤثر بودهاند.

## رهیافتهای آینده در درمان آسم

به طور کلی، تأثیر ICS در درمان غالب بیماران مبتلا به آسم به ویژه بالغین با سنین کم ممکن است، با توجه به این مفهوم که واژه آسم مجموعهای از اختلالات ناهمگون است تحت تأثیر قرار گرفته و کاهش یابد. به طور کلی بسیاری از این بیماران پاسخ مناسبی به ICS می دهند. وجود انواع مختلف آسم از مدتها قبل، به بطور کامل تشخیص داده شده است و با واژههایی نظیر

خارجی"، "ذاتی یا داخلی"، "وابسته به آسپرین"، "با شروع اثر سریع در بالغین"، "وابسته استروئید"، "تشدیدشونده با ذرات"، "فصلی"، "ناشی از ویروسها" و "وابسته به چاقی" تشریح میشود. اما توضیح بسیار قدرتمندی که برای آسم ارائه میشود برمبنای شاخصهای چندگانه بالینی، فیزیولوژیکی، آزمایشگاهی و شامل تجمع سلولهای التهابی در خون و ریه، میباشد که بر این مبنا آسم به ۵ فنوتیپ مختلف تقسیمبندی میشود. حال سؤال اساسی این است که آیا این فنوتیپهای مختلف به درمانهای مختلف و موجود آسم پاسخ میگویند یا خیر؟

شواهد بسيار متقاعدكنندهاي وجود انواع مختلف أسم با فنوتیپهای مختلف این است که در انواع مختلف اسم بیان ژنها در اپیتلیوم راههای هوایی نیز متفاوت است (شکل ۲۰-۷). در مقایسه با گروه کنترل سالم در بیش از نیمی از شركتكنندگان مبتلا به أسم بيان ژن 13-IL ايى تليالى راههاى هوایی، که یک سایتوکاین اصلی Th2 لنفوسیتها است، افزایش یافته بود. این ژنها بیان پروتئین پریوستین، CLCA1 و سرپین را تنظیم میکنند. در صورتی که نیم دیگری از جمعیت این  $\beta$ تغییر بیان را نداشتهاند که البته در بسیاری از آنها (نه همه آنها) بیان ژن 11-11 افزایش یافته بود. این یافتهها گزارش می دهد که مکانیسمهای پاتوفیزیولوژیک مختلف در انواع خفیف آسم ممكن است مسئول علائم باليني اين بيماري باشد. شرکتکنندگانی که افزایش بیان در ژن 13-IL داشتند فنوتیپ مولکولی Th2 را داشتند که به همین نام، نامگذاری شدند. سایر شرکتکنندگان که این بیان را نداشته با عنوان فنوتیپ مولکولی غیر Th2 نامگذاری می شدند. بیمارانی که مبتلا به اسم نوع Th2 بودند دارای ائوزینوفیل خون بالایی بوده، تست جلدی آنها مثبت بود، سطح بالایی از IgE داشته، و بیان ژن موسین در آنها زیاد بود. اگرچه که افراد هر دو گروه پس از درمان با آلبوترول FEV بهتری پیدا کردند، اما پاسخ أنها به درمان ۶ هفتهای با ICS متفاوت بود که FEV تنها در بیماران فنوتیپ Th2 بهبودیافته در صورتی که این یافتهها معتبر باشد و به درستی نیز صورت گرفته باشد نشان می دهد که بسیاری و شاید بیش از نیمی از بیماران مبتلا به أسم خفیف تا متوسط به درمان با کورتیکواستروئید پاسخ نـمىدهند كه نسبت پاسخدهنده به كورتيكواستروئيدهاي غیراستنشاقی در میان افراد مبتلا به اسم مقاوم به استروئید ممكن است بيشتر از اين نيز باشد. يافتهها و تحقيقات فعلى بر این نکته تأکید دارند که پژوهش در بخش مولکولی آسم و یافتن درمانهای مؤثر در هر گروه بیمار الزامی است. همانگونه که



شکل ۷- ۳. آنالیز خوشهای افراد برمبنای بیان ژنهای پریوستین، تنظیم کننده کانال کلراید (CLCA۱) و سرپین B<sub>2</sub> در اییتلیوم برونشیالی، نکته؛ خوشه ۱: شامل تمام افرادی است که بیان زیادی از این ژنها داشته و تنها حاوی افراد مبتلا به آسم است (A,n=۲۲)، این افراد آسم با Th2 بالا دارند، زیرا مشخص شده که ۳ ژن مذکور در سلولهای اپیتلیال توسط IL-13 یک سایتوکاین Th2 پروتوتیپیک، افزایش بیان پیدا میکند. خوشه ۲: حاوی افراد با سطح پایش و بیان ژنهای مذکور و شامل افراد کنترل سالم (H,n=۲۸) و تقریباً نیمی از افراد مبتلا به آسم است (n=۲۰) که آسم با Th2 پایین دارند. B. پاسخدهی افراد مبتلا به آسم با Th2 پایین به استروثیدهای استنشاقی و پلاسبو (دارونما) در کارآزمایی بالینی تصادفی FEV در حد خط پایه (هفته ۰) و در هفتههای ۴ و ۸ پس از مصرف فلوتیکازون (۵۰۰ میکروگرم ۲ بار در روز) و یک هفته پس از قطع فلوتیکاژون (هفته نهم) اندازه گیری شده است.

آنتاگونیست گیرنده 13-II، لبریکیزوماب، در بیماران با آسم متوسط ارزیابی شده است. اگرچه نتایج آن نشان می دهد که اثرات آن بسیار کوتاه می باشد. محققان متوجه شدند که اثرات این دارو برمبنای سطح پریوستین متغیر است. یافتهها نشان می دهد که برمبنای سطح پریوستین (یکی از ژنهایی که در فنوتیپ مولکولی Th2 نقش دارد) دارو در افراد با سطح بالای پریوستین

مؤثرتر است از افرادی که سطح این پروتئین در آنها کم است. چند مرکز تحقیقاتی درمان مطالعات آیندهنگر به صورت کارآزماییهای بالینی اثرات ICS را در مقایسه با تیوتروپیوم در بیماران مبتلا به آسم در فنوتیپهای Th1 و Th2، با تکیه بر بررسی تعداد ائوزینوفیلها و بیان ژنهای وابسته به Th2، مقایسه نموده، و امیدوارند به راهکارهایی در مورد اثرات داروهای

مختلف در هر کدام از ۲ فنوتیپ مختلف دست یابند. پیشرفتهای اخیر در زمینه ایمونوپاتولوژی آسم و شناخت مکانیسم مولکولی آن سبب معرفی درمانهای جدید با تکیه بر تعدیل سیستم ایمنی و مسیرهای پیامرسان مربوط به آن شده است. این درمانها شامل آنتیبادیهای مونوکلونال علیه سایتوکاینها (۱۱۵-۱۱۵، ۱۱۱۵-۱۱)، آنتاگونیست مولکولهای خسبنده سلولی، مهارکنندههای پروتئاز تعدیلکنندههای ایمنی که لنفوسیتهای CD4 هستند که سبب تغییر فنوتیپ Th1 به Th2 شده، یا اینکه لنفوسیتهای Th2 را بهطور انتخابی مهار میکنند. همانطور که با توسعه آنتاگونیست گیرنده ۱۵-۱۱ دیده شد. تعیین زیرگروههای آسم خیلی مفیدتر از توسعه درمانهایی است که نیرگروههای آسم خیلی مفیدتر از توسعه درمانهایی است که نهایتاً ممکن ا ست مؤثر نبوده یا برای هر فر متفاوت نتایج متفاوتی ایجاد کنند، میباشد.

## ■ فارماکولوژی بالینی داروهای مورد استفاده در درمان آسم

آسم یک بیماری با دو قلمرو زمانی در نظر گرفته می شود. در قلمرو زمانی حال، این بیماری به علت زجری که ایجاد می کند (سرفه، بیدارشدن از خواب و کوتاه شدن نفس که با توانایی ورزش یا انجام فعالیتهای دلخواه تداخل می کند) اهمیت دارد. در آسم خفیف، استنشاق گاه به گاه یک متسع کننده برونشی ممکن است تنها داروی مورد نیاز باشد. در مورد آسم شدید تر، درمان با یک کنترل کننده درازمدت مانند یک کورتیکواستروئید استنشاقی حبهت رفع علائم و بازگرداندن عملکرد فرد ضروری است. قلمرو دوم آسم، خطری است که وقایع آینده را نشان می دهد مانند حملات آتی آسم یا از دسترفتن پیشرونده عملکرد ریوی. رضایت یک بیمار از توانایی خود در کنترل علائم و حفظ عملکرد با باستفاده مکرر از یک آگونیست 2استنشاقی، بدین معنی نیست که وقایع آتی نیز کنترل شده اند. در حقیقت، استفاده از دو یا چند بسته از یک آنتاگونیست 2استنشاقی در ماه نشانه افزایش خطر مرگ ناشی از آسم است.

چالشهای ارزیابی شدت و تنظیم درمان در این دو قلمرو آسم متفاوتند. جهت رفع زجر در قلمرو حال، اطلاعات کلیدی را می توان با پرسیدن از تناوب و شدت علائم، تناوب استفاده از یک آگونیست  $\beta_1$  ستنشاقی جهت رفع علائم، دفعات بیدارشدن از خواب و توانایی ورزش به دست آورد. تخمین خطر حملات آتی دشوارتر است. به طور کلی، بیمارانی که علائم آنها به خوبی کنترل نمی شود، در معرض خطر بیشتر از نظر حملات آتی

هستند. اما بعضی از بیماران به نظر میرسد از شدت انسداد راههای هوایی خود بی اطلاعند (که گاهی به عنوان "بیماران با درک ضعیف" خوانده می شوند) و تنها از طریق ارزیابی عملکرد ریوی (از طریق اسپیرومتری) شناسایی می شوند. کاهش FEV<sub>1</sub> بیا افزایش خطر حملات آسم در آینده ارتباط دارد. دیگر نشانگرهای احتمالی افزایش خطر عبارتند از: عملکرد ریوی ناپایدار (تغییر زیاد FEV<sub>1</sub> یک نوبت تا نوبت بعد، تغییر زیاد در درمان با متسعکنندههای برونشی)، واکنش پذیری بسیار شدید برونشها، یا تعداد فراوان ائوزینوفیل در خلط مقدار فراوان اکسید نیتریک در هوای بازدمی ارزیابی این ویژگیها ممکن است بیمارانی که جهت حفاظت در برابر حملات نیاز به درمان بیشتری دارند را شناسایی کند.

## متسع کننده های برونش

متسع کننده های برونشی همچون آلبوترول استنشاقی، سریع الاثر، بىخطر و ارزان هستند. بيماراني كه تنها برخى اوقات علائم آسم را تجربه می کنند، به درمانی بیش از یک آگونیست استنشاقی گیرنده  $\beta_2$  در مواقع لزوم احتیاج ندارند. در صورت نیاز به این درمان "نجات بخش" بیش از ۲ بار در هفته، یا رخداد علائم شبانه بیش از ۲ بار در ماه یا FEV کمتر از ۸۰٪ مقدار پیشبینی شده، یک درمان دیگر نیز مورد نیاز است. اولین درمان پیشنهادی، تجویز یک کورتیکواستروئید استنشاقی در مقادیر کم است اما آنتاگونیستهای گیرنده لکوترین یا کرومولین نیز مى توانند مورد استفاده قرار بگيرند. امروزه استفاده از تئوفيلين به میزان زیادی، محدود به بیمارانی است که علائم آنها علی رغم درمان منظم با ترکیبی از داروهای ضدالتهابی استنشاقی و یک آگونیست  $\beta_2$  در مواقع لزوم، کنترل نشده باقی مانده است. اگر اضافه کردن تئوفیلین نتواند علائم را بهبود بخشد یا اگر عوارض جانبی آن ناراحت کننده باشد، چک کردن سطح پلاسمایی تعنوفیلین و اطمینان از قرارداشتن آن در محدوده درمانی (۱۰-۲۰mg/L) اهمیت دارد.

یک مسئله مهم مبتلایان به اسم خفیف این است که گرچه خطر یک حمله شدید و تهدیدکننده حیات در آنها پایین تر از مبتلایان به اسم شدید است اما صفر نیست. تمام مبتلایان به آسم باید برای انجام یک عمل ساده در حملات شدید و تهدیدکننده حیات آموزش داده شوند این عمل مصرف آلبوترول تا ۴ پاف هر ۲۰ دقیقه طی ۱ ساعت است اگر به دنبال ۴ پاف

<sup>1-</sup> Poor-perceivers

اول، بهبودی واضح رخ ندهد، باید در مسیر انتقال به یک بخش اورژانس یا سطوح بالاتر مراقبتی درمانهای دیگر را نیز دریافت کنند.

## آنتاگونیستهای موسکارینی

آنتاگونیستهای موسکارینی استنشاقی تاکنون جایگاه محدودی در درمان آسم داشتهاند. تأثیر داروهای کوتاه اثر (نظیر ایپراتروپیوم برومید) در مقاومت پایه راههای هوایی مشابه (اما نه بیشتر) داروهای سمپاتومیمتیک است بنابراین این داروها به عنوان جایگزین در بیمارانی که به آگونیستهای  $eta_2$  آدرنرژیک را تحمل نمیکنند، مصرف می شوند. در صورت مصرف مقادیر کافی از این داروها، اثر آنها بر مقاومت پایه راههای هوایی حدوداً برابر داروهای مقلد سمپاتیک است. نشان داده شده است که اثر داروهای ضدموسکارینی و مقلد سمپاتیک با دوز کامل بر راههای هوایی که نیاز به هوایی، تنها در مبتلایان به انسداد شدید راههای هوایی که نیاز به مراقبت اورژانسی دارند، افزایشی است.

اما داروهای آنتیموسکارینی طولانی اثر نظیر تیوتروپیوم هنوز جایگاه خود را در درمان آسم پیدا نکرده است. تیوتروپیوم، نشان داده شده که در آگونیستهای  $eta_2$  و در هنگام ترکیب با کورتیکوستروئیدها مؤثر است همچون مکانیسمی که در کنترل COPD دارد، هم ظرفیت عملکردی ریه را (به دلیل خاصیت اتساع برونشی) تقویت میکند و هم تعداد دفعات تشدید شدن آسم را، البته با مکانیسمی ناشناخته، کاهش می دهد.

اگر چه پیشبینی می شد آنتاگونیستهای موسکارینی ترشحات راههای هوایی را خشک کرده و با کلیرانس مخاطی مژهای تداخل کنند، اندازه گیری مستقیم حجم مایع ترشحی از غدد زیر مخاطی منفرد موجود در راههای هوایی حیوانات نشان می دهد که آتروپین میزان ترشح پایه را تنها اندکی کاهش می دهد. به هر حال، آنتاگونیستهای موسکارینی، افزایش ترشح مخاط به دنبال تحریک واگ را مهار می کنند. موردی از ضخیم شدن مخاط به دنبال تجویز این داروها گزارش نشده است.

#### كورتيكو استروئيدها

اگر علائم آسم مکرراً رخ دهند یا با وجود درمان با متسعکنندههای برونشی، انسداد چشمگیر راههای هوایی باقی مانده باشد، باید استفاده از کورتیکواستروئیدهای استنشاقی را

آغاز کرد. در بیماران با علائم شدید یا انسداد شدید راههای هوایی (مثلاً  ${\rm FEV}_1$  کمتر از ۵۰% مقدار پیشبینی شده) آغاز درمان با درمان ترکیبی کورتیکواستروئیدهای استنشاقی و خوراکی (مثلاً  ${\rm v·mg/d}$  پردنیزون برای  ${\rm v·mg/d}$  مناسب است. با بهبود علائم بالینی، معمولاً پس از  ${\rm v·m}$  روز باید داروی خوراکی قطع شده یا به حداقل میزان مورد نیاز جهت کنترل علائم کاهش داده شود.

یک مسئله مهم در درمان با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی، پذیرش بیمار است. تحلیل تجدید نسخهها، نشان می دهد که کورتیکواستروئیدها توسط تعداد کمی از بیماران، به طور منظم مصرف می شوند. این امر ممکن است در نتیجه "ترس از استروئید " عمومی باشد که با تأکید بیش از حد بر خطرات درمان طولانی مدت با کورتیکواستروئیدهای خوراکی و غفلت از تفاوت بین کورتیکواستروئیدها و استروئیدهای آنابولیک (که جهت افزایش قدرت عضلانی در ورزشکاران جوان جویای نام مورد استفاده قرار می گیرد) تقویت می شود. این ترس از آثار سمی کورتیکواستروئیدها، قانعکردن بیمارانی را که با شروع درمان، علائم أنها بهبود يافته است، به ادامه مصرف دارو جهت حفاظت در برابر حملات، دشوار می سازد. در مطالعاتی نشان داده شد که در مبتلایان به آسم خفیف اما پایدار دستورالعمل مصرف کورتیکواستروئیدهای استنشاقی تنها در مواقع بدترشدن علائم از نظر حفظ عملکرد ریوی و پیشگیری از حملات به اندازه دستورالعمل مصرف کورتیکواستروئیدهای استنشاقی ۲ بار در روز مؤثر است (بالا را ببینید).

در مبتلایان به آسیم شدیدتر که علائم آنها با مقادیر استاندارد یک کورتیکواستروئید استنشاقی به خوبی کنترل نیمیشود، دو گزینه وجود دارد، یکی دو برابرکردن مقدار کورتیکواستروئید استنشاقی و دیگری ترکیب آن با یک داروی دیگر. افزودن تئوفیلین یا آنتاگونیست گیرنده لکوترین تا حد خفیفی باعث کنترل بهتر آسم شده است ولی اثرات واضحتر، از افزودن طولانیمدت آگونیستهای استنشاقی گیرنده  $\beta_2$  (سالمترول یا فورمترول)، حاصل شده است. مطالعات بسیاری نشان دادهاند که درمان ترکیبی مؤثرتر از دو برابرکردن مقدار کورتیکواستروئید استنشاقی جهت کاهش مصرف در مواقع لزوم آلبوترول و پیشگیری از حملات آسم بوده است. در حال حاضر تجویز ترکیب یک کورتیکوسترون استنشاقی و یک آگونیست  $\beta$  تبویز ترکیب یک کورتیکوسترون استنشاقی و یک آگونیست طولانی اثر در یک اسپری، معمول میباشد (برای مثال

فلوتيكازون و سالمترول [أدوير']) و بودزونيد و فرموترول " (سیمبی کورت ٔ) و مومتازون و فورمترول [دولرال]). شروع اثر سریع فورمترول کاربرد جدید ترکیب یک کورتیکواستروئید استنشاقی با آگونیستهای طولانی اثر  $\beta$  را نشان داده و معرفی می کند. چندین مطالعه که مصرف ۲ بار در روز استنشاقی بودزونید به اضافه فورمترول در هنگام نیاز در پیشگیری از تشدید آسم مؤثر است به نحوی که این تأثیر برابر مصرف استنشاق ۲ بار در روز و دوز ۴ بار بیشتر بودزونید با آلبوترول به تنهایی می باشد. چنین استراترژی منعطفی در دوزبندی دارو در اروپا رایج بوده در آمریکا پذیرفته نشده است. آنچه این اثرات مفید را خنثی میکند شواهدی است که بر

افزایش خطر بسیار کم ولی معنادار بروز حملات کشنده آسم طی موارد مصرف آگونیستهای  $\beta$  طولانی اثر احتمالاً در ترکیب بـا كورتيكواستروئيدهاي استنشاقي دلالت دارند. اين امر انجمن غذا و دارو (FDA) را بر أن داشته است تا يک هشدار "جعبه سياه" را عرضه نماید که مصرف طولانی مدت آگونیستهای  $\beta$  با افزایش مختصر ولی معنادار خطر مرگ یا نزدیک مرگ حملات آسم به ویژه در نژاد آفریقایی ـ آمریکایی، همراه بوده است. FDA، مصرف این داروها را لغو نکرده است چرا که از اثرات بالینی مفیدی برخوردار میباشند. ولی نکاتی که پزشکان باید براساس هشدار "جعبه سیاه" در نظر داشته باشند شامل: (۱) بیماران دچار موارد خفیف تا متوسط آسم باید با دوزهای کم کورتیکوستروئید استنشاقی به تنهایی درمان شوند. درمان بیشتر تنها در موارد عدم کنترل پذیرفته شده میباشد و (۲) در صورتی که آسم به خوبی کنترل شود، امکان خطر بسیار کم ولی محتمل مرگ و میر أسمى بايد جهت انتخاب درمان، مدنظر قرار بگيرد، بدان معنا كه دوزهای بالاتری از کورتیکواستروئیدهای استنشاقی را تجویز نمود یا یک آگونیست  $\beta$  طولانی اثر را به درمان اضافه نمود.

هشدار FDA تاکنون تأثیر زیادی بر تجویز ترکیب یک کورتیکواستروئیداستنشاقی با یک آگونیست  $\beta$ طویل الاثر نداشته است. این مطلب احتمالاً به این دلیل است که ترکیب آنها در یک ابزار استنشاقی چندین مزیت دارد؛ استفاده از آن راحت است، تضمین می کند که آگونیست  $\beta$  طویل الاثر به عنوان درمان تک دارویی (که نشان داده شده است در برابر حملات محافظت به عمل نمی آورد)، تجویز نشده است و نیز سبب بهبود سریع و پایدار علائم بالینی و عملکرد ریوی شده و تعداد حملاتی که نیاز به درمان با کورتیکواستروئیدهای خوراکی دارند را نیز کاهش میدهد. در بیمارانی که این درمان ترکیبی برای آنها تجویز می شود، اراثه دستورالعملهای روشن مبنی بر استفاده از یک

أكونيست  $\beta_2$  استنشاقى سريعالاثر (مانند ألبوترول) جهت رفع علائم حاد اهمیت دارد.

## كرومولين و ندوكروميل، آنتاگونیستهای لکوترین

در بیمارانی که علائم آنها بیش از ۲ بار در هفته رخ داده یا بیش از ۲ بار در ماه به علت آسم از خواب بیدار می شوند، کرومولین، ندوکرومیل استنشاقی و یا یک آگونیست گیرنده لکوترین خوراکی، جایگزینهای درمان با کورتیکواستروئیدهای خوراکی محسوب میشوند و می توان از این داروها استفاده کرد. این مرحله در درمان أسم ابتدا توسط كرومولين و ندوكروميل انجام می شود. اما هیچکدام از این ها در آمریکا موجود نیست اما هیچ از این درمانها به اندازه یک کورتیکواستروئید استنشاقی حتی در مقادیر کم، مؤثر نیستند اما هر دو از مقوله ترس از استروئید که بیش از این شرح داده و در کودکان مورد استفاده قرار می گیرد، شدید جلوگیری میکنند.

أنتا گونيست گيرنده لكوترين به خصوص مونتلوكاست (سینگولایر)<sup>۵</sup> به طور گسترده به خصوص توسط پزشکان عمومی تجویز می شود. انتاگونیستهای گیرنده لکوترین به علت مصرف خوراکی، راحت استفاده شده و به نظر می رسد منظمتر از كورتيكواستروئيدهاي استنشاقي مصرف شوند. أنتاگونيستهاي گیرنده لکوترین به ندرت با عوارض جانبی دردسرآفرین همراهند. به نظر میرسد به علت نگرانیهای موجود در زمینه امکان بروز سمیت در طولانی مدت به دنبال جذب سیستمیک کورتیکواستروئیدهای استنشاقی، این درمان نگهدارنده در ایالات متحده آمریکا به طور گسترده در درمان کودکان مورد استفاده قرار می گیرد. به ویژه در آنهایی که علائم رینیت آلرژیک را نیز دارند که بهطور رایجی توسط مونتهلوکاست درمان می شود.

## آنتی بادی تک دو دمانی ضد IgE

درمان با اومالیزوماب (آنتیبادی تک دودمانی ضد IgE انسانی شده) تنها در مبتلایان به آسم مزمن شدید که علائم آنها با درمان ترکیبی مقادیر بالای کورتیکواستروئیدهای استنشاقی و یک آگونیست  $\beta$  طویل الاثر به اندازه کافی کنترل نمی شود، کاربرد دارد. این درمان التهاب لنفوسیتی ـ ائوزینوفیلی برونشها را

<sup>4-</sup> Symbicort 3- Formoterol

<sup>5-</sup> Singulair

کاهش داده و به طور مؤثری از تعداد و شدت حملات میکاهد. اومالیزوماب تنها در بیمارانی به کار میرود که حساسیت ناشی از IgE شان میدهند (مثبتبودن تست پوستی یا تست RAST به آلرژنهای شایع) و سطح IgE آنها در محدودهای است که بتوان با ۲ بار در هفته تزریق زیرجلدی دارو، به اندازه کافی آن را

altee ng eman igle lig site and and and lealltigale altee ng en alte agent altee ng en alt

## دیگر درمانهای ضدالتهابی

در ۵ تا ۱۰ درصد از جمعیت بیماران مبتلا به آسم حاد که بهطور کافی با داروهای استاندارد نظیر دوزهای بالای کورتیکواستروئیدهای استنشاقی درمان نمی شود، توسعه داروهای جایگزین یک مرحله جایگزین و ضروری است. مصرف متوترکسات خوراکی یا نمک سدیم طلا در حال بررسی است و هنوز برای این بیماران بهطور کامل مورد تأیید نیست. در حالی که مصرف سیکلوسپورین به نظر بسیار مفید و کامل می آید، سمیت ناشی از سیکلوسیورین این یافته را نشان می دهد که شاید بتوان در آینده از داروهای تعدیل گر ایمنی نظیر سیکلوسیورین کمک گرفت. پیشرفتهایی که در فهم ایمونوپاتوژنز آسم انجام شده به تشخیص فنوتیپهای خاص آسم و شناخت اهمیت بیومارکرهای خاص در بیماران خاص کمک شایانی نموده است. با توجه به این، شاید آسم از این جنبه نسبت به سایر بیماریها که زمینه التهابي مزمن دارند نظير أرتريت، اسپونديليت انكيلوزان و بيماري روده التهابی از پیشرفت زیادی در درمان و تشخیص بهره برده است.

### درمان آسم حاد

درمان حملات حاد آسم در بیمارانی که به بیمارستان آورده می شوند، نیازمند ارزیابی دقیق و مداوم بالینی و اندازه گیری مکرر عملکرد ریوی است. در بیماران با حملات خفیف، استنشاق یک آگونیست گیرنده  $\beta_2$  به اندازه تزریق زیرجلدی اپینفرین مؤثر است. هـر دو ایـن درمـانها، مـؤثرتر از تـجویز داخـل وریـدی آمینوفیلین (یک نمک محلول تئوفیلین) هستند. حملات شدید نیازمند درمان با اکسیژن، تجویز مکرر یا مداوم آلبوترول آثروسل و درمان سیستمیک با پردنیزون یا متیل پردنیزولون (Amg/kg/مران درمان تهاجمی نیز همیشه هر ۱۲–۶ ساعت) میباشند. حتی این درمان تهاجمی نیز همیشه مؤثر نیست و بیماران باید از نظر تغییر در علائم بالینی تحت نظر گرفته شوند. بی هوشی عمومی، لوله گذاری و تهویه مکانیکی در مبتلایان به آسم را نمیتوان ساده محسوب کرد اما ممکن است در صورت نارسایی تنفسی، زندگی فرد را نجات دهند.

## چشماندازهای پیشگیری

شیوع بالای اسم در کشورهای توسعه یافته و افزایش سریع آن در کشورهای در حال توسعه، یک استراتـری جهت پیشگیری اولیه را طلب میکند. اجتناب کامل از آنتیرژنها در شیرخوارگی زمانی معقول تصور میشد اما امروزه نشان داده شده است که بی تأثیر است. در حقیقت، بزرگشدن در مزرعهای که حیوانـات اهلی داشته و سگ و گربه به عنوان حیوانات خانگی نگهداری می شوند، فرد را در برابـر ایـجاد آسـم محافظت میکند. فهم مکانیسم مواجهه با میکروبها در شیرخوارگی در شکلدادن به یک پاسخ ایمنی متعادل می تواند بسیار امیدوارکننده باشد. و سپس اثرات مواجهه با ترکیبات محیطی طبیعی را از طریق تجویز ترکیبات میکروبی مضر همراه با غذا (پروبیوتیک) یا مواد مغذی افزایش رشدشان (پربیوتیک) در مسیر رودهای در طول دوره بحران پیشرفت ایمنی در اوایل دوران نوزادی را می توان

## درمان بیماری ریوی انسدادی مزمن (COPD)

COPD با مشخصه محدودیت جریان هوایی که کاملاً با

<sup>1-</sup> Radioallergosorbent test

<sup>2-</sup> Aminophylline

<sup>3-</sup> chronic obstructive pulmonary disease

تجویز متسع کنندههای برونشی برگشت پذیر نباشد، همراه است. محدودیت جریان هوایی معمولاً پیشرونده است و اعتقاد بر آن است که این امر ناشی از پاسخ التهابی غیرطبیعی ریه به ذرات سمی یا گازها میباشد. این وضعیت اغلب به دنبال سابقه سیگارکشیدنهای طولانی رخ میدهد ولی حدود ۱۵ درصد موارد نیز در افراد غیرسیگاری روی میدهد. اگر COPD با آسم متفاوت است اما برخی از داروها به طور یکسان برای درمان هر دو بیماری مصرف می شوند. این بخش در مورد داروهای که در هر دو بیماری مفیدند بحث میکند.

اگرچه آسم و COPD، هر دو با مشخصاتی چون التهاب مجاری هوایی، کاهش حداکثر جریان بازدمی و اپیزودهای تشدید انسداد مجاری هوایی ـ اغلب ناشی از عفونت ای ویروسی تنفسی \_ همراه هستند ولی در جنبههای مهمی نیز از هم متفاوت مى باشند. از مهم ترين اين تفاوتها، نوع جمعيت مبتلا، مشخصات التهاب مجاري هوايي، بازگشت پذيري انسداد مجاري ه وایی، پاسخ به درمانهای کورتیکواستروئیدی، دوره و پیش اَگهی آنها میباشد. COPD در مقایسه با اسم بیشتر در سالمندان رخ مى دهد و با التهاب نوتروفيلي بيشتر همراه است تا التهاب ائوزینوفیلی، حتی به دوزهای بالای درمانهای كورتيكواستروئيدي استنشاقي نيز ياسخ ضعيفي مي دهد، وضعيت بیماری پیشرونده است و از دست رفتن عملکرد ریوی به ویژه در افرادی که سابقه طولانی مصرف سیگار دارند، قابل توقف نیست. با وجود این تفاوتها، رویکردهای درمانی COPD و آسم، مشابه می باشد هر چند در نهایت پاسخهای مفید انتظار (و آنچه حاصل می شود)، در COPD در مقایسه با آسم، کمتر است. جهت تسكين موقت علايم حاد، از استنشاق أگونيست  $\beta$ كوتاهاثر (به عنوان مثال آلبوترول)، و داروی ضد کولینرژیک (به عنوان مثال ایپراتروپیوم بروماید)، یا ترکیب این دو استفاده می شود که اغلب مفید است. جهت بیماران با علایم مداوم تنگی نفس فعالیتی و محدودیت تحرک، مصرف متسع کنندههای برونشی طولانی اثر، چه آگونیستهای  $\beta$  طولانی اثر (به عنوان مثال سالمترول) یا أنتى كولينرژيكهاى طولاني اثر (مانند تيوتروپيوم)، توصيه میگردد. بیمار دچار انسداد مجاری هوایی شدید یا کسانی که سابقهای از حملات شدید اولیه دارند، مصرف مرتب کورتیکواستروئیدهای استنشاقی، دفعات و عواقب حملات را کاهش داده است. تئوفیلین، احتمالاً از جایگاه ویژهای در درمان COPD برخوردار است چرا که ممکن است عملکرد انقباضی دیافراگم را تقویت کرده و بنابراین ظرفیت تهویهای را ارتقا میدهد. مهمترین تفاوت در درمان ایندو بیماری نحوه کنترل

شرایط تشدید شده آن میباشد با توجه به اینکه در این شرایط تشدید شده عفونتهای آنتیبیوتیکی قسمتهای تحتانی مجرای هوایی در COPD بیشتر از آسم است. لذا مصرف آنتیبیوتیکهای عنوان شده در این بحث در COPD رایج میباشد. مهمترین تفاوت در درمان حملات، تجویز مرسوم آنتیبیوتیک میباشد چراکه حملات COPD، عموماً بسیار بیشتر از آسم، ناشی از عفونتهای باکتریال مجاری هوایی تحتانی میباشد.

### پاسخ مطالعه مورد

علایم این بیمار بیانگر عدم کنترل عفونتهای تنفسی در أسم مىباشد و والدين وى اظهار مىكنند وى بـ فوبياى معمول و (خطرناک) ناشی از مصرف بیش از حد متسع کنندههای برونش و استروئیدهای استنشاقی دچار شده است. بیمار علائم نارسائی قطعی تنفسی نظیر خودداری نسبت به دراز کشیدن، ترس و تاکیکاردی (که البته نمی توان به درمان وى با ألبوترول نسبت داد) را نشان مىدهد. مرحله مهم و بحراني تجويز اكسيژن با غلظت بسيار زياد و أغاز درمان ألبوترول با نبوليزاسيون ميباشد. افزودن ايپراتروپيوم (آتروونت) به محلول نبوليز شده نيز توصيه مي شود. يک کورتیکوستروئید (۰/۵ تا ۱ میلی گرم از متیلن پردنیزولون) هم بایستی به صورت وریدی تجویز شود. همچنین پیشنهاد می شود که بخش مراقبتهای ویژه را مطلع سازیم، زیرا بیمار مبتلا به برونکواسیاسم حاد ممکن است به سرعت دچار نارسایی تنفسی شده و لذا انتوبه کردن وی سخت خواهد بود. خوشبختانه اغلب بیمارانی که در بخش اورژانس بیمارستان درمان میشوند، بهبود مییابند. مرگ ناشی از آسم نادر می باشد (کمتر از ۵۰۰۰ مرگ در هر سال به ازای جمعیت ۲۰ میلیونی مبتلا به آسم در آمریکا) اما در صورت وقوع أن اغلب خارج از بيمارستان رخ مي دهد. يس از بهبودی این بیمار و پیش از مرخص شدن، درمان وی بایستی تنظیم و کنترل شود. قویترین پیشگویی برای حملات شدید آسم، وقوع آن در گذشته میباشد. بنابراین این بیمار نیاز به آغاز یک کنترل طولانی مدت (به ویژه با کورتیکوستروئیدهای استنشاقی) دارد و همچنین نیازمند یک طرح درمانی جهت کنترل علایم حاد خود دارد. با توصیه به وی و والدینش مبنی بر اینکه در صورت تشدید علایم مصرف ۴ پاف از آلبوترول در هر ۱۵ دقیقه مفید خواهد بود.

وی، حتی بعد از استنشاق آلبوترول همچنان شدیداً کوتاه بماند، دیگر نباید آسم منتظر اثر دارو بماند. آسم بیماری مزمنی است و مراقبتهای مناسب، پیگیری دقیق و آموزش دقیق همراهان از ملزومات کنترل مطلوب بیماری است.

در صورتی که به این درمان پاسخ نداد بایستی ۴ پاف دیگر را همزمان با انتقال به اورژانس مصرف کند. با این دو درمان اجرای این طرح درمانی تسهیل میشود. وی همچنین بایستی از پردنیزولون به صورت ۴۰ تا ۶۰ میلیگرم به صورت خوراکی و جهت کنترل حملات شدید خود استفاده کند، اما اگر تنفس

#### PREPARATIONS AVAILABLE



Generic name	available as
Fluticasone	Generic, Flovent, Veramyst
Mometasone	Generic, Asmanex Twisthaler, Hocor
Triamcinolone	Azmacort
LEU KOT	TRIENE INHIBITORS
Montelukast	Generic, Singulair
Zafirlukast	Generic, Accolate
Zileuton	Zyflo
PHOSPHOD	HESTERASE INHIBITORS
Aminophylline (theoph- ylline ethylenediamine, 79% theophylline)	Generic
Roflumilast	Daliresp
Theophylline	Generic, Hixophyllin, Slo-Phyllin, Uniphyl, Theo-Dur, Theo-24, others
OTHER Y	METHYLXANTHINES
Dyphylline	Dilor, Dylix, Lufyllin
Pentoxifylline (Note: Pentoxifylline is labeled for use in intermittent claudication only.)	Generic, Trental
ANTIMUSCARIN	IC DRUGS USED IN ASTIIMA
Ipratropium	Generic, Atrovent
Tiotropium	Spiriva
Aclidinium	Tudorza
and the state of the	ANTIBODY
Omalizumab	Xolair

فارما كوكينتيك، سميت	كاربردهاي باليني	اثرات	خلاصه: داروهای مورد کاربرد در اسم زیرگروه مکانیسم اثر
شكل استنشاقی آنروسل، طول اثر: چندین ساعت، همچنین جهت نبولایزر و مصرف تزریقی نیز در دسترس میباشد. 	أسم، بيمارى انسدادى مزمن ريـــوى (COPD)، داروى ا	اتساع برونشى سريع و مؤثر	اگونیستهای بتا • آلیوترول آگونیست انتخابی م
سمیت، نرمور، نامی داردی مصرف بیش از حد: آریتمی شکل استنشاقی آثروسل، طول اثر: ۲۳۳۳ ساعت، سمیت: ترمور، تاکی کاردی، مصرف بیش از حد: آریتمی	استحابي در بروندواسياسم خاد آسم پروفيلاکسي آسم	شروع اثر آهسته، عمدتاً دارای عملکرد پــــيشگيری کـــــننده، اثـــرات	• سالمترول اگونیست انتخابی 2
	Indeks and	کورتیکواستروئیلها را تقویت میکند. ن داروی خوراکی در دسترس میباشد.	كورتيكواستروئيدها را تقويت مي • متاپروترنول، تربوتالين: مشابه آلبوترول؛ تربوتالين همچنين به عنوان داروى خوراكى در دسترس مىباشد. • فرموترول: مشابه سالمترول
آثر وسل، نبولایزر، یا تزریقی (فصل ۹ را بیینید)	آنافیلاکسی، آسم، (مراجمه به فصل ۹)، ندر تا جهت آسم کاربرد دارد (ترجیحاً اگونیست اتتخابی و)	انساع برونشی همراه با سایر اثرات سمپاتومیمتیک بر دستگاه قلبی ـ عروقی و سایر ارگانها (فصل ۹ را بینید)	• اپی،نفرین آکونیست غیراتتخابی α و β
أثروسل، نبولايزر يا تزريقي (فصل ٩ را ببينيد)	أسم، ولى داروهاى انتخابى $arphi_2eta_1$ ارجح مىياشند.	اتساع بروئشی همراه با اثرات قدرتمند قابی - عروقی	<ul> <li>ايزويروتربول آگونيست ۱۹ و چ ۱۵</li> </ul>
آئروسل، طول اثر: چند ساعت. سمیت: طی تجویز به صورت آئروسل، کاهش یافته است. عفونتهای کاندینایی و تغییرات تارهای صوتی	اسم، و درمان کمکی در COPD تب یسونجه (یمه صورت مصرف در بینی)	كاهش واسطههاى التهابى، پيشگيرىكننده مؤثر حملات تشديد شده	کور تیکواستروئیدها، استنباقی فلوئیکارون بیان ژنی را تنییر میدهد کلومتازهن، موز:هند، قاهننه لد، سار بر: مشابه فلوتکازهن
خوراکی، طول اثر: ۱۳۲۴ ساعت، سیمیت: متعدد (فصل ۲۳ را بیینید)	آسم و درمان کمکی در COPD	همجون فلوتيكازون	کور تیکواستروئیدها ـ سیستمیک • پردنیزولون همچون فلوتیکازون • متل پردنیزولوبی فرآورده ترریقی مشابه پردنیزولوبی

انتىبادى IGE •اماليزوماب	آئتی بادی انسانی BgI که میزان BgI موجود در خون راکاهش می دهد	حملات تشديد أسم راكم ميكند	آسم شدید که به درمان با سایر داروهایی که در بالا ذکر شد، جهاب نمی ردهد	آسم شدید که بـه درمـان بـا ۔ تزریقی، طول اثر: ۳-۲ روز، سمیت: واکش های مـحل تـزریق سایر داروهایی که در بالا ذکر ۔ (موارد آنافیلاکسی بسیار نادر). شد، جواب تم رهد
· ( Lugar: Lugamo (	• زيلوتن: ليپوكسي ژناز را مهار كرده و سنتز لوكوترى ان ها راكم مىكند			
			أسپرين	
• زفيرلوكاست	D <sub>4</sub>	أنتىژن	کودکان و آسم ناشی از	
• مونتهلوكاست	بلوک گیرندههای لوکوتریان	مهار پاسخ مجاری هوایی به ورزش و	پیشگیری از آسم، به ویژه در	خوراكي، طول اثر: چندين ساعت. سميت: كم
انتاكونيستهاي لوكوترى انها	لوكوترىانها			年年はあるりにある
	استراز، آنتا گونیست گیرنده آدنوزین	قدرت عضلات اسكلتي (ديافراكم)		استفاده مى شود. سميت: متعدد (مراجعه به متن)
• Treating	نامشخص، مهاركننده فسفوديل	اتساع برونشيال، تحريك قلبي، افزايش	COPD (pm.)	خوراكي. طول اثر: ٢١٠٨ ساعت، فرأوردههاي أهستمرهش اغلب
متيل گزانتين ها				
نیست)				
ماتحده در دسترس	3		گوارشی نیز تجویز می شود)	
ندوكروميل (در ايالات	التهابي مهار فعال شدن سلول هاي التهابي		الرژى هاى چشمى، بينى	بنابراین سمیت کمی دارد.
•کرومولین،	تغيير عملكرد كائال هاى تأخيرى كلر،	پیشگیری از اسپاسم حاد برونکیال	أسم (از طرق دیگر در	أثروسل، طول اثر: ٨-٦ ساعت. سميت: سرفه، جذب نمي شود و
تثبيتكننده ماس	تثبيتكننده ماستسلها و ساير سلولها			
زيركروه	زيرگروه مكانيسم اثر	اثرات	كاربردهاي باليني	فارما كوكينتيك، سميت



# **CURATIVE MEDICINE**

طب معالجوی

Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

دانلود رایگان جدید ترین کتاب های طب

# بخش پنجم: داروهای عملکننده در دستگاه اعصاب مرکزی



# مقدمهاى برفارماكولوژى داروهاي مؤثربردستگاه اعصاب مرکزی

کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

داروهای مؤثر بر دستگاه اعصاب مرکزی از جمله اولین داروهایی می باشند که توسط انسان های اولیه مورد شناسایی قرار گرفتهاند و تا به امروز نیز به عنوان پرکاربردترین دسته دارویی، مورد مصرف قرار می گیرند، که شامل داروهایی می شوند که محدوده وسیعی از اختلالات روان شناختی و نورولوژیک را درمان میکنند، همچون داروهایی که باعث تسکین درد، سرکوب تهوع و کاهش تب میشوند. علاوه بر اثرات درمانی این داروها، بسیاری از آنها به صورت بدون نسخه و جهت افزایش خلق به

کار گرفته می شوند.

هر چند در دهه اخیر پیشرفتهای چشمگیری در روشهای پژوهشی داروهای مؤثر بر CNS حاصل شده است ولی همچنان، مکانیسمهای اثر داروهای مختلف بر دستگاه اعصاب مرکزی، به علت پیچیدگی این سیستم به خوبی شناخته نشده است. امروزه مطالعه عملکرد داروها بر یک سلول خاص و یا حتی یک کانال یونی موجود در سیناپس عصبی امکانپذیر میباشد. یافتههای حاصل از مطالعات فوق، پایه بسیاری از پیشرفتها در زمینه مطالعات دستگاه اعصاب مرکزی میباشد.

نخست آن که تقریباً همه داروهای مؤثر بر دستگاه اعصاب مرکزی، با عمل بر یک گیرنده خاص، انتقال سیناپسی را تنظیم

می نمایند. داروهای محدودی همچون بیهوش کنندههای عمومی و الكل ممكن است دارای عملكرد غیراختصاصی بر غشا سلولی باشند (هر چند این مورد استثنا نیز به طور کامل پذیرفته شده نمى باشد)، كه اين اعمال بدون واسطه گيرنده نيز موجب ايجاد تغییرات در انتقالات سیناپسی میگردد.

دوم آن که، این داروها مهمترین ابزار مطالعه عملکرد دستگاه اعصاب مرکزی میباشد. از مکانیسمهایی چون تشنج گرفته تا کاهش حافظه طولانیمدت، بااین ابزار قابل مطالعه می باشند. همان طور که در ادامه به آن اشاره خواهد شد، آگونیستهایی که قادر به تقلید عملکرد ناقلین طبیعی سیناپسی هستند (در بسیاری از موارد از ناقل اندوژن نیز اختصاصی تر میباشند) و همچنین آنتاگونیستهای دارویی، ابزارهای بسیار مفیدی در این گونه مطالعات میباشند.

سوم أن كه، ارتباطدادن عملكرد اين داروها، با اثرات باليني شناخته شده، موجب پیدایش فرضیههای ارزشمندی در توجیه مکانیسم بیماریها شده است. برای مثال یافتههای موجود در رابطه با اثرات داروهای ضدجنون بر گیرندههای دوپامینی، اساس فرضیهای را فراهم آوردهاند که پاتوفیزیولوژی اسکیزوفرنی را شرح می دهد. مطالعه اثرات اگونیستهای و آنتاگونیستهای

گوناگون بر گیرندههای گاماآمینوبوتیریک اسید (GABA) مغز، منجر به پیدایش نظریههایی در رابطه با پاتوفیزیولوژی بسیاری از بیماریها همچون اضطراب و تشنج گردیده است.

تمام اثرات داروها بر سیستم عصبی نیازمند شناخت کامل از سطوح مختلف مغز از ژنها تا شناخت تغییرات رفتاری است. این فصل، مقدمهای را جهت آشنایی با سازمان دهی عملکردی دستگاه اعصاب مرکزی فراهم آورده و تبادلات سیناپسی را که پایه شناخت عملکردها داروهای مورد اشاره در فصلهای آینده میباشند را مورد بحث قرار می دهد.

## سازماندهی سیستم عصبیمرکزی (CNS)

CNS شامل مغز و طناب نخاعی است که مسئول تجمیع اطلاعات حسی و تولید برون ده حرکتی و سایر رفتارهای موردنیاز جهت تعامل موفق با محیط و مهیا بودن شرایط جهت زیستن گونه جانوری در محیط است. مغز انسان حاوی ۱۰۰ میلیون اتصال نورونی است که با انواع مختلف سلولهای گلیالی محافظتکننده، حمایت می شود. سلولهای مختلف مغزی نامیده آن به انواع مختلف گرهها که هستههای مختلف مغزی نامیده می شود یا به صورت لایههای مختلف ساختاری نظیر مخچه و یا هسیوکامپ تقسیم بندی می شود. اتصال نورونی درون این ساختارها یا بین ساختارهای مختلف سبب تنظیم برون ده رفتاری حاهد شد.

#### نورونها

نـورونهای سـلولهای تـحریکپذیر الکـتریکی هستند که اطلاعات را از طریق یک فضای الکتروشیمیایی فرآوری و منتقل میکنند. انواع مختلف نورونها در CNS وجود داشته و براساس راههای زیر طبقهبندی میشوند. به واسطه عملکرد، به واسطه محل قرارگیری آنها و به واسطه نوروترانسمیتر رها شده توسط آنها. یک نورون تیپیکال حاوی بدنه سلولی (یـا سـوما) و یک بخش خاص که دندریت و آکسون نامیده میشود (شکل ۱-۲۱) میباشد. دندریتها که از شبکه پیچیدهای از انشعابات تشکیل شده است که درخت دندریتی نامیده شده و اطلاعات را از سایر نورونها دریافت نموده و این اطلاعات را به بدنه سلول (یا سوما) منتقل میکند. آکسون پیام برونده نورون را از بدنه سلول (یا سوما) ممکن است حاوی صدها دندریت باشند اما عموماً حـاوی یک ممکن است حاوی صدها دندریت باشند اما عموماً حـاوی یک

چندین نورون بعدی در ارتباط باشد. پایانه آکسونی که با سایر نورونها ارتباط برقرار می کند یک تماس خاص را ایجاد می کند که سیناپس نامیده می شود که زمانی که نوروترانسمیتر آزاد می شود به فضای سیناپسی آزاد شده تا با گیرنده نورون بعدی وارد واکنش شود.

### نوروكليا

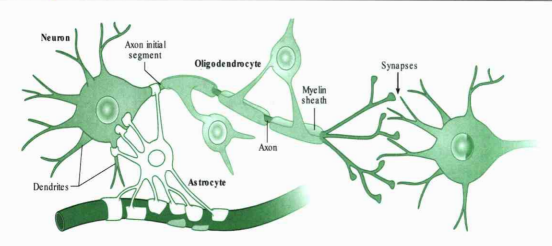
علاوه بر نورون، تعداد زیادی از سلولهای حفاظتی غیر نورونی وجود دارند که نوروگلیا یا گلیا نامیده شده و کارکردهای مختلفی در CNS دارد. آستروسیتها بیشترین تعداد سلولهای گلیالی را شامل میشوند و نقشهای حفاظتی شامل فراهم نمودن متابولیتهای تغذیهای برای نورونها، و حفظ غلظت یونی خارجسلولی یونها برای سلولهای نورونی میباشد. علاوه بر این پروسههای آستروسیتی با سیناپسهای نورونی در ارتباط بوده و در حذف یا بازتولید نوروترانسمیترها پس از رهاسازی نقش مهمی را ایفا میکند (ادامه را ببینید).

اولیگودندروسیت سلولهایی هستند که سبب ایجاد پوششی در اطراف آکسونها هستند که پوشش میلینی میباشد (شکل ۱۳۲۱). مشابه سلولهای شوان در نورونهای محیطی غشاء میلینی تولید شده توسط اولیگودندروسیتها سرعت هدایت پیام را افزایش مییابد. آسیب به اولیگودندروسیتها در بیماری MS (مولتیپل اسکلروزیس) رخ داده و بنابراین میتواند هدف درمانی باشد.

میکروگلیها ماکروفاژهای تخصصیافتهای هستند که از مغز و استخوان تشکیل شده و در CNS یافت شده و اصلی ترین دفاع سیستم ایمنی مغزی میباشد. این سلولها در فرآیندهای التهابی - مغزی در بیماری از حالتهای پاتولوژیک نظیر بیماریهای نورودژنراتیو دخیل هستند.

## سد خونی ـ مغزی

سد خونی ـ مغزی (BBB) یک لایه محافظ متشکل از لایه آندوتلیوم سلولهای خونی و لایه خارجی CNS بوده که نفوذ مواد و داروها به مغز را محدود میکند. این لایه شامل وجود اتصالات محکم سلولهای آندوتلیال مویرگی است. بنابراین برای ورود به CNS داروها بایستی بسیار آبگریز بوده و در عین حال از مکانیسمهای انتقالی خاصی بهره ببرد. برای مثال آنتیهیستامینهای نسل دوم سبب خوابآلودگی کمتری میشوند زیرا این داروها نسبت به نسل قدیمی خود بسیار میشوند زیرا این داروها نسبت به نسل قدیمی خود بسیار



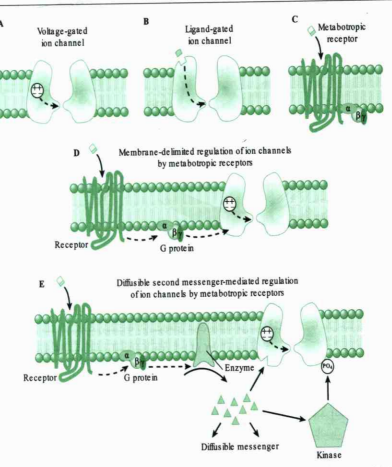
شکل ۱- ۲. نورون و گلیا در CNS. یک نورون تیپیک حاوی جسم سلولی (یا سوما) که پاسخهای سیناپسی را از درخت دندریتی دریافت میکند. این پاسخهای سیناپسی در آکسون بخش ابتدایی، که حاوی جمعیت زیادی از کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ هستند، تجمیع یافتهاند. در صورتی که یک پتانسیل عمل آغاز شود از سمت آکسون به انتهای سیناپس منتقل شده و به سایر نورونها منتقل میشود. آکسون نورونهای طویل توسط غـلاف میلین ساخته شده از سلولهای مشابه اولیگودندروسیت به نام سلولهای شوان پوشیده میشود. آستروسیتها نقش حمایت را در CNS ایفا میکنند و عملکرد آنها در سیناپسهای نورونها بسیار کلیدی است (شکلهای ۲۱-۴ و ۲۱-۲ را ببینید).

قطبی تر بوده و لذا کمتر دارد CNS می شوند و کمتر از BBB عبور می کنند (فصل ۱۶ را ببینید). بسیاری از مواد غذایی شامل گلوکز و اسیدهای آمینه ناقلین خاصی دارند که به آنها اجازه عبور از سد خونی ـ مغزی را می دهد. ـ L- دوپا که پیشساز نوروترانسمیتر دوپامین است می تواند وارد مغز شده، که از ناقل آمینواسیدها استفاده می کند، در حالی که دوپامین نمی تواند از BBB عبور کند. بنابراین مصرف خوراکی ـ L- دوپا، اما نه دوپامین، می تواند در ساخت و افزایش سطح دوپامین مغز در بیماری پارکینسون مورد توجه قرار گیرد. بخشی از مغز که بخش Circum ventricular نامیده می شود فاقد BBB طبیعی است. این منطقه شامل نوروه وروه رمونها را به گردش خون می ریزد، می باشد.

## کانالهای یونی و گیرندههای ناقلین عصبی

کانالهای موجود در غشا سلولهای عصبی برپایه مکانیسههای کنترلی آنها (باز و بسته شدن کانال) به دو نوع کانال تقسیم بندی شدهاند. کانالهای وابسته به ولتاژ (Voltage-gated) و

کانالهای وابسته به لیگاند (شکل ۲۱-۲۸,B). کانالهای وابسته به ولتاژ به تغییرات پتانسیل غشا واکنش نشان میدهند. کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ موجود در قلب که در فصل ۱۴ مورد بحث قرار گرفتهاند، مثالی از این دسته کانالها محسوب میشوند. در سلول عصبی، این دسته از کانالها در سگمان ابتدایی اکسون متمرکز شده و مسوول ایجاد پتانسیل عملهای سریع میباشند که انتقال پیام از جسم سلولی به انتهای عصب را مقدور می سازد (شکل ۱-۲۱). انواع بسیاری از کانال های وابسته به ولتاژ کلسیمی و پتاسیم در ناحیه جسم سلولی، دندریت و سگمان ابتدایی سلول عصبی یافت شدهاند که آهستهتر عمل نموده و سرعت انتقال پیام عصبی را تنظیم مینمایند. به عنوان مثال بازشدن بعضی از انواع کانالهای پتاسیمی موجود در سلول منجر به آهسته شدن روند دپلاریزاسیون شده و لذا به عنوان ترمز محدودكننده انتقال موج عصبى شناخته مىشوند. تـوکسینهای گیاهی و جانوری کـه چـندین نـوع مـختلف از کانالهای یونی وابسته به ولتاژ را تحت تأثیر قرار می گیرد، گزینه خوبی جهت بررسی عملکرد این کانالها می باشند (کادر توکسینهای طبیعی، ابزاری جهت شناسایی کانالهای یونی را ببینید؛ جدول ۱-۲۱ را ببینید).



شکل ۲-۲ انواع کانالهای یونی و گیرندههای نوروترانسمیتری موجود در A. CNS. م. یک کانال وابسته به ولتاژ را نشان میدهد که جزء پـروتثینی حسگر ولتاژ، باز و بستهشدن کانال (پیکان نقطه چین) را کنترل میکند. B. یک کانال وابسته به لیگاند را نشان میدهد که اتصال ناقل عصبی به گیرنده کانال یونی باز و بستهشدن کانال (پیکان نقطه چین) را کنترل مینماید. C یک پروتئین G متصل به گیرنده (متابوتروپیک) را نشان میدهد که پروتئین G را تنظیم میکند. E.D دو مسیری که گیرندههای متابوتروپیک کانالهای یونی را فعال میکنند را نشان میدهد. پروتئینهای G فعال شده می توانند به طور مستقیم جهت تعدیل کانالهای یونی عمل کنند. (D) یا پروتئینهای G میتوانند یک آنزیمی را فعال کنده که پیامبرهای ثانویه قابل انتشاری را تولید میکند. (ع) برای مثال CAMP که می تواند با کانالهای یونی تداخل نموده یا کیناز را فعال کند که نهایتاً سبب فسفریله کردن و تعدیل کردن

ناقلین با اتصال به دو گروه گیرنده، اثرات خود را اعمال میکنند. از گروه اول با عنوان کانالهای وابسته لیگاند ایر گیرندهها از زیر گیرندههای یونوتروپیک ایاد میشود. این گیرندهها از زیر جزءهایی تشکیل شدهاند که لیگاند مستقیماً به آنها متصل و کانالها را که از اجزاء کمپلکس گیرنده هستند، باز میکند (شکل ۶–۲۲ را ببینید). این کانالها نسبت به پتانسیل غشا فاقد حساسیت و یا دارای حساسیت اندکی میباشند. فعال شدن این کانالها، به طور معمول باعث بازشدن کوتاه مدت کانال (چند

میلی ثانیه تا ۱۰ میلی ثانیه) می گردد. کانالهای وابسته به لیگاند، مسوول انتقالات سریع سیناپسی معمول، در مسیرهای سلسله مراقبتی موجود در CNS می باشند (به ادامه بحث مراجعه نمایید).

گروه دوم گیرندههای نوروترانسمیتری با نام گیرندههای متابوتروپیک خوانده میشوند (شکل ۲۵–۲۱ را ببینید). اینها ۷ پروتئین G ترانس ممبران متصل به گیرنده میباشند که در فصل

<sup>1-</sup> Ligand-gated channels

<sup>2-</sup> ionotropic receptors

## توکسینهای طبیعی: ابزارهایی جهت شناخت کانالهای یونی

روند تکامل در ایجاد توکسینهای طبیعی به صورتی خستگیناپذیر عمل کرده است. آرایش متنوع تعداد محدودی اسید آمینه باعث تشکیل انواع متنوعی از پپتیدها و به مدد آن ایجاد طیف وسیعی از ترکیبات توکسینی گردیده است. برای مثال، یک حلزون شکارگر دریایی به نام کونوس ، تخمینا دارای حداقل ۵۰۰ گونه مختلف میباشد و هرگونه نیز دارای زهرهایی مختلف حاوی ۵۰ تا ۲۰۰ اسید آمینه گوناگون میباشد. علاوه بر آن، دوپلیکاسیون پروتئین در گونههای کونوس بسیار کم میباشد. از سایر جانورانی که دارای سموم طبیعی و مفید میباشد، از سایر جانورانی که دارای سوم عنکبوتها، زنبورها و عقربها اشاره نمود. ذکر انواع گیاهی نیز که دارای مواد زهری (درمانی) هستند، از حوصله این بخش خارج است و در بسیاری از فصول این کتاب مورد بحث قرار گرفته است.

از آنجایی که بسیاری از سموم بر کانالهای یونی اثر میکنند، این مواد ابزار بسیار مناسبی جهت مطالعه عملکرد کانالها، محسوب میشوند. در حقیقت بسیاری از اطلاعات کنونی ما از خواص کانالهای یونی، مرهون مطالعاتی میباشد که مقادیر ناچیز ولی پرقدرت زهرهای اختصاصی را مورد مطالعه قرار دادهاند. این زهرها، عمدتاً کانالهای یونی حساس به ولتاژ را هدف قرار میدهند ولی بعضی از توکسینهای مفید نیز گیرندههای ناقلین سیناپسی را بلوک مینمایند. در جدول ۱-۲۱ بعضی از توکسینهای پرکاربرد در تحقیقات، شیوه عمل و منبع آنها، آورده شده است.

۲ شرح داده شدهاند. اتصال ناقل به این نوع گیرندهها مستقیماً باعث بازشدن کانالها نمی شود. بلکه این اتصال با واسطه G پروتئین، منجر به تولید پیامبر ثانویه و نهایتاً تنظیم کانالهای وابسته به ولتاژ می شود.

در نورونها فعال شدن نوروترانسمیترهای متابوتروپیک غالباً منجر به تعدیل کانالهای وابسته به ولتاژ می شود. این تداخلات عمدتاً در سطح غشاء رخ می دهد و از آن با عنوان مسیوهای محدود به غشا $^{7}$  یاد می شود (شکل (T-TD).در چنین مواردی، پروتئین (T-TD) (اغلب زیر واحد (BV) مستقیماً با کانالهای یونی وابسته به ولتاژ، وارد عمل می شود. در مجموع، دو نوع از کانالهای وابسته به ولتاژ به عنوان هدف این نوع انتقال

پیام می باشند: کانال های کلسیمی و کانال های پتاسیمی، تأثیر پروتئین G بر کانالهای کلسیمی باعث مهار عملکرد این کانالها می گردد. این مکانیسم باعث ایجاد مهار پیش سیناپسی هنگام فعال شدن گیرندههای متابوتروپیک پیش سیناپسی می گردد. در مقابل، زمانی که این گیرندهها در مکانهای پسسیناپسی واقع شده باشند، باعث فعال شدن كانالهاى پتاسيمى (بازشدن کانالهای پتاسیمی) شده و موجب آهسته شدن مهار پس سینایسی می گردند. گیرندههای متابوتروپیک همچنین قادر هستند با واسطه پیامبرهای ثانویه قابل انتشار<sup>۳</sup> تأثیرات غیرمستقیم خود را اعمال نموده و کانالهای وابسته به ولتاژ را تنظیم نمایند (شکل TE-۲۲). مثال معمول این عملکرد گیرندههای آدرنرژیک بتا میباشند که با ساخت cAMP از طریق آنزیم آدنیلیل سیکلاز، فعالیت مینمایند (فصل ۲ را ببینید). فعالیت نامحدود غشایی در بخشهای کوچکی از غشا اتفاق مى كند حال أن كه تأثيرات وابسته به پيامبر ثانويه تا مناطق دورتری از غشاء، انتشار می یابد. در نهایت آن که نقش سودمند پروتئین G در انتقال پیام عصبی توسط گیرندهها آن است که برخلاف تأثیرات کوتاه مدت گیرندههای یونوتروپیک، فعالیت گیرندههای متابوتروپیک میتواند از ۱۰ ثانیه تا چند دقیقه به طول انجامد. گیرندههای متابوتروپیک با غلبه نسبی در سراسر سیستم عصبی CNS گسترش یافتهاند (به ادامه بحث را ببینید).

## سیناپس و پتانسیلهای سیناپسی

ارتباطات بین سلولهای عصبی در CNS، عمدتاً توسط سیناپسهای شیمیایی برقرار میگردد (موارد معدودی از ارتباطات الکتریکی بین سلولهای عصبی نیز به ثبت رسیده است که به نظر میرسد نقش مهمی در هماهنگکردن جریانهای عصبی ایفا نمایند). در ادامه خلاصهای از وقایعی که طی انتقالات سیناپسی، روی میدهد، مورد بررسی قرار میگیرد. پانسیل عمل در رشته عصبی پیش سیناپسی به سمت پایانه سیناپسی حرکت کرده و کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ در غشا عصبی انتهایی را فعال مینماید (رجوع به شکل ۳–۶). کانالهای کلسیمی مسوول رهاسازی نوروترانسمیتر، عموماً به داروهای بلوککننده کلسیمی که در فصل ۱۲ مورد بررسی قرار گرفت (وراپامیل و ...) مقاوم میباشند ولی در برابر برخی توکسینهای خاص دریایی و یونهای فلزی، حساس میباشند

<sup>1-</sup> Conus

<sup>2-</sup> membrane-delimited pathways

<sup>3-</sup> Diffusible second messengers

	جدول ۱-۲۱ بعضی از سموم به کار گرفته شده در یافتن کانالهای یونی				
منبع	عملکرد زهر	نوع كانال			
	- Total A facility of the	وابسته به ولتاژ			
- Andrews Sentiment built	STATES OF STATES	کانالهای سدیمی			
ماهی بادکنکی	بلوک گیرنده از خارج	تترودو توکسین (TTX)			
قورباغه کلمبیایی	غير فعال شدن أهسته، تغيير در فعاليت	باتراكوتوكسين (BTX)			
<i>3.</i>		کانالهای پتاسیمی			
زنبور عسل	بلوک کانال کلسیم کم فعال شده با Ca	أپامين			
عقرب	بلوک کانالهای پتاسیم بسیار فعال شونده با Ca	كاريبدو توكسين			
WATER TO STATE OF THE PROPERTY OF		کانالهای کلسیمی			
حلزون مخروطی Pacific	بلوک کانالهای نوع N	امگاکونو توکسین (ω-CTX-GVIA)			
عنکبوت تار مخروطی	بلوک کانال های نوع P	آگاتوکسین (ω-AGAIVA)			
3-7-1-1.		وابسته به لیگاند			
	AND THE PROPERTY OF THE PARTY O	گیرنده نیکوتینی استیل کولین			
مار دریایی	أنتاكونيست غيرقابل بركشت	بونگارو توکسین $lpha$			
	NAME OF TAXABLE PARTY OF TAXABLE PARTY.	گیرنده GABA			
South pacific گیاه	بلوک کانال	پیکرو توکسین کی دو توکسین			
	THE RESIDENCE OF THE PARTY OF T	گیرندههای گلیسین			
گیاه هندی	أنتاگونيست رقابتي	د استرکینین میں کا استرکینین			
	COLUMN TO VILLEY TO SELECT	گیرندههای AMPA			
زنبور (غیرعسلی)	بلوک کانال	فيلانتوتوكسين			

(رجوع به جدولهای ۴-۱۲ و ۲-۲۱). ورود جریان کلسیمی به نواحی انتهایی رشته عصبی و افزایش غلظت کلسیم در آن نواحی باعث اتصال وزیکولهای سیناپسی به غشاء پیش سیناپسی میشود. ترانسمیترهای موجود در وزیکول وارد شکاف سیناپسی شده و بر روی گیرندههای غشأ پس سیناپسی پخش میشوند. اتصال نوروترانسمیتر به گیرنده، باعث باز شدن کانالها تبایطور مستقیم یا غیرمستقیم که در بالا اشاره شد) و بروز تغییرات جـزئی در هـدایت عصبی از غشا سلول عصبی (نفوذپذیری به یونها) پس سیناپسی میگردد. فاصله زمانی رسیدن پتانسیل عمل پیش سیناپسی تا ایجاد پاسخ پس رسیناپسی ،حدوداً ۵/۰ میلی ثانیه میباشد. بخش عمده این زمان صرف فرآیندها رهـاسازی نوروترانسمیترها به ویـژه بـازشدن کانالهای کلسیمی میشود.

نخستین آنالیز سیستماتیک پتانسیلهای سیناپسی در CNS، توسط اکلس و همکارانش در دهه ۱۹۵۰ و با ثبت پتانسیل درون سلولی یک نورون محرکه نخاعی، صورت پذیرفت. با ورود میکروالکترود به سلول، یک تغییر ناگهانی در پتانسیل عمل به میزان حدوداً ۶۰m۷- ثبت میگردید (شکل ۲۱-۳۳). این ولتاژ در واقع همان تپانسیل استراحت غشای عصبی

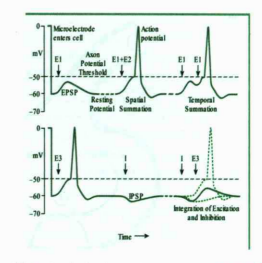
میباشد. این نورون حرکتی، از دو مسیر تحریکی و مهاری تحت تأثیر قرار میگیرد.

هنگامی که مسیر تحریکی فعال میگردد، یک موج دپلاریزاسیون کوچک یا پتانسیل پس سیناپسی تحریکی ، ثبت میشود. تأثیر ترانسمیترهای تحریککننده بر گیرندههای یونوتروپیک باعث افزایش نفوذپذیری کاتیون و به موجب آن ایجاد پتانسیل مزبور میگردد. هنگامی که سیناپسهای تحریکی اضافه تری فعال شود یک مجموعه از EPSP درجه بندی شده جهت افزایش اندازه دپولاریزاسیون به وجود میآید (شکل ۳۱-۲، بالا، تجمع فضایی، وسط). هنگامی که تعداد کافی از سیناپسی عصبی تحریکی، فعال میشوند، پتانسیل پس سیناپسی تحریکی (EPSP)، سلول پس سیناپسی را به حد سیناپسی تحریکی (EPSP)، سلول پس سیناپسی را به حد آستانه میرساند و پتانسیل عمل همه یا هیچ ۳۰ تولید میگردد. به به طور جایگزین در صورتی که تحریک مکرر یک برون ده تحریکی رخ دهد، تجمع زمانی EPSP ممکن است به سطح تحریک آستانه برسد (شکل ۳–۲۱، بالا، راست).

<sup>1-</sup> Eccles

<sup>2-</sup> Excitatory postsynaptic potential-EPSP

<sup>3-</sup> all-or-none



شکل ۳-۲۱. بنانسیلهای پسسیناپسی و تولید پتانسیل عمل. ۸. (بالا) ثبت ولتاژ را به دنبال ورود میکروالکترود به سلولهای پسسیناپسی و پتانسیل استراحت ۶۰m۷- پس از آن را نشان میدهد. تحریک یک مسیر تحریکی (E1 چپ) سبب دپولاریزاسیون گذرا میشود که سبب پتانسیل پسسیناپسی (EPSP) میشود. تحریک خودبهخودی چندین سیناپس تحریکی (E1+E2 وسط) اندازه دپولاریزاسیون را افزایش داده و بنابراین به سطح آستانه برای تولید پتانسیل عمل میرسد. بهطور جایگزین عبور جریان از یک ورودی منفرد میتواند بهطور وقتی به سطح آستانه برساند (E1+E2 راست). B. (پایین) تداخل سیناپسهای تحریکی و مهاری را نشان میدهد. در سمت چپ محرکهای تحریکی فوق آستانهای (E3) یک پتانسیل عمل را به وجود می آورد. در مرکز یک مسیر مهاری (I) سبب تولید یک جریان هایپرپولاریزاسیون میشود که پتانسل پسسیناپسی مهاری (IPSP) نـامیده مـیشود. در سمت راست در صورتی که ورودی تحریکی فوق آستانهای قبل (E3) اندکی پس از ورودی مهاری (I) داده شود. IPSP پتانسیل تحریکی از رسیدن به سطح آستانه مهار میکند.

فعالیت مسیر مهاری با هیپرپلاریزهشدن غشای عصبی ناشی از بازشدن اختصاصی کانالهای کلر، موجب تولید پتانسیل پس سیناپسی مهاری (IPSP) میگردد (شکل ۳–۲۱، پایین، وسط). از آنجایی که تعادل پتانسیل کلر تنها اندکی منفی تر از پتانسیل استراحت ( 65mV-) میباشد، هیپرپلاریزاسیون دارای ابعاد کوچکی بوده و تنها تأثیر اندکی در عمل مهاری دارا میباشد (فصل ۱۴ را ببینید). گشودهشدن کانالهای کلر حین یک پتانسیل پسسیناپسی مهاری باعث افزایش نفوذپذیری غشا شده که همین امر ایجاد هرگونه تغییرات در پتانسیل غشا را با دشواری روبرو می سازد. اثر فوق باعث کاهش تغییرات پتانسیل غشا حین عشا حین

بروز یتانسیل پس سینایسی (EPSP) تحریکی می گردد. در نتیجه پتانسیل پسسیناپسی تحریکی (EPSP) که قادر به برانگیختن یتانسیل عمل در وضعیت استراحت می باشد، توانایی ایجاد چنین پتانسیل عملی را در هنگام وجود پتانسیل پسسیناپسی مهاری (IPSP) ندارد (شکل ۳-۲۱، پایین، راست). نوع دوم مهار، مهار پیش سینایسی آنامیده می شود. این نوع مهار، اولین بار در مورد رشتههای حسی که وارد طناب نخاعی میشوند، شرح داده شده است، جایی که پایانههای سیناپسی تحریکی، سیناپسهایی با نام "سیناپسهای اکسواکسونیک" دریافت میداشتند (در ادامه شرح داده خواهد شد). فعالیت سیناپسهای اکسواکسونیک میزان نوروترانسمیتر رها شده از انتهای رشتههای حسی را کاهش میدهند. اگر چه ممکن است به نظر برسد که سیناپسهای اکسواکسونیک محدود به طناب نخاعی میباشند ولی در واقع گیرندههای مهار پیشسینایسی تقریباً در تمامی پایانههای يـــيش سينايسي مــوجود در مـغز يـافت مــي شوند. تأثـير نـوروترانسـميترها بر سينايسهاى مجاور باعث فعال شدن گیرندههای پیش سیناپسی (اتورسپتورها) می شود.

## مکانهای اثر دارو

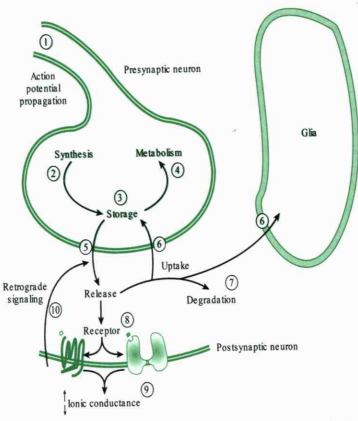
در واقع، تمامی داروهایی که بر CNS تأثیرگذار هستند، به نوعی در بعضی مراحل انتقالات سیناپسهای شیمیایی، دخیل میباشند. شکل ۴-۲۱ بعضی از این مراحل را که قابل تغییر هستند، نشان میدهد. بهطور کلی این تأثیرات وابسته به ترانسمیتر، به دو دسته پیشسیناپسی و پسسیناپسی قابل تقسیم میباشند.

داروهایی که در ساخت، ذخیره، متابولیسم و رهاسازی نوروترانسمیترها دخیل میباشند، در دسته پیش سیناپسی طبقهبندی میشوند. با مهار ساخت یا ذخیره نوروترانسمیتر، انتقال سیناپسی کاهش مییابد. به عنوان مثال رزرپین با تداخل در ذخیره داخل سلولی نوروترانسمیترها باعث تخلیه نوروترانسمیترها در داخل اعصاب انتهایی، باعث افزایش غلظت نوروترانسمیترها میشود که این خود باعث رهاسازی مقادیر بیشتری از نوروترانسمیترها حین تحریک عصبی میگردد. داروها همچنین ممکن است بر رهاسازی ترانسمیترها نیز اثرگذار باشند.

<sup>1-</sup> Inhibitory post synaptic potential

<sup>2-</sup> Presynaptic inhibition 3- Axoaxonic synapses

<sup>4-</sup> Reserpine



شکل ۴–۲۱. مکانهای اثرات دارو. نمایی شماتیک از مراحلی که داروها قادر به تغییر انتقالات سیناپسی هستند. (۱) پتانسیل عمل در رشته پیشسیناپسی؛ (۲) ساخت ترانسمیتر؛ (۳) ذخیرهسازی؛ (۴) متابولیسم؛ (۵) رهاسازی؛ (۶) بازجذب به انتهای عصب یا جذب به داخل سلول گلیال؛ (۷) تجزیه؛ (۸) گیرنده برای ناقل؛ (۹) گیرنده جهت نوروترانسمیتر یا کاهش هدایت یونی؛ (۱۰) پیامرسانی پسنورد.

سیناپسهای آدرنرژیک میگردند (فصول ۶۰ و ۳۲ را ببینید).

کاپسایسین موجب رهاسازی پپتید ماده ۲ از نرونهای حسی می شود و سم تتانوس رهاسازی ترانسمیتر را بلوک می نماید.

عملکرد نوروترانسمیتر پس از رهاسازی آن به داخل شکاف سیناپسی توسط بازجذب و یا تجزیه خاتمه می یابد. اغلب نوروترانسمیترها، مجدداً توسط انتهای سیناپسی و یا سلولهای احاطه کننده نوروگلیا بازجذب می شوند. به عنوان مثال کوکائین با مهار بازجذب کاته کولامینها، باعث تقویت عملکرد این آمینها در سیناپسهای آدرنرژیک می شود ولی استیل کولین توسط تجزیه آنزیمی غیرفعال می شود. آنتی کولین استرازها، با مهار تجزیه استیل کولین، عملکرد آن را طولامی می نمایند (فصل ۷ را ببینید). تاکنون هیچ مکانیسم بازجذبی جهت شمار کثیر پپتیدهای ببینید). تاکنون هیچ مکانیسم بازجذبی جهت شمار کثیر پپتیدهای

مسوول پایان بخشیدن به عملکرد این ترانسمیترهای پپتیدی، قلمداد می شوند.

اولین مکان اثر داروها در نواحی پس سیناپسی، گیرندههای ترانسمیتری میباشد. بعضی از داروها به صورت آگونیست عمل می نمایند. از این جمله می توان به اوپیوئیدها اشاره نمود که در واقع مقلد عملکرد انکفالینها میباشند. بعضی دیگر بلوککننده عملکرد گیرندهها میباشند. بسیاری از داروهای مؤثر بر CNS دارای مکانیسم عمل آنتاگونیستی بر گیرندههای ترانسمیتری میباشند. به عنوان مثال استریکنین آیک بلوککننده ترانسمیتر مهاری باعث مهاری گلیسین میباشد. بلوک این ترانسمیتر مهاری باعث افزایش تحریک پذیری می شود که خود توجیه کننده تأثیرات

<sup>1-</sup> Capsaicin 2- Tetanus toxin

<sup>3-</sup> Strychnine

تشنجزای داروی استریکنین میباشد. هم چنین دارو، ممکن است مستقیماً بر گیرنده کانالهای یونوتروپیک اثر کند. برای مثال داروی هوشبر کتامین به زیرواحد گیرنده MMDA گلوتاماتی متصل شده و با اتصال به کانالهای یونی، و انتقال یونی را تغییر میدهد. در مورد گیرندههای متابوتروپیک، دارو می تواند هر کدام از مراحل پاییندستی را تقویت و تحریک کند. شاید بهترین مثال را بـ توان از مـ تیل گـزانـتینها نـام بـرد کـه مـی تواند پـاسخ نوروترانسـمیتری را از طـریق افـزایش CAMP تغییر دهـد. در غلظتهای بالا متیل گزانیتنها سطح CAMP را با مسدودکردن متابولیسم آن و افزایش طول اثر آن تقویت میکنند.

یک نگاه سنتی به سیناپس آن است که مانند یک دریچه عمل میکند و اجازه انتقال در یک جهت را می دهد. ولی، امروزه آشکار است که سیناپس می تواند با ایجاد سیگنال هایی که به طور رو به عقب، نواحی انتهایی پیش سیناپسی را تحت تأثیر قرار می دهند، باعث تنظیم رهاسازی ناقل ها گردد. اندوکانابینوئیدها، از به بهترین مثال های ثبت شده از این نوع پیام رسانی پس نورد (رو به عقب) می باشند. فعالیت پس سیناپسی منجر به ساخت و رهاسازی اندوکانابینوئیدها می شود که نهایتاً به گیرندههای نواحی انتهایی پیش سیناپسی متصل می شوند. گاز اکسید نیتریک (NO) نیز اگرچه از مدتها پیش با عنوان یک پیامبر پس نورد شناخته می شود ولی نقش فیزیولوژیک آن در CNS، همچنان مشخص نمی باشد.

در حقیقت اساس انتخابیبودن تأثیر داروها بر CNS، آن در حقیقت اساس انتخابیبودن تأثیر داروها بر CNS، آن نوروترانسمیترهای متفاوتی میباشند. این نوروترانسمیترها اگرچه جزء سیستم نورونی قرار میگیرد اما از لحاظ عملکردی با CNS متفاوت هستند که این جدایی نورونی برای متخصصین علوم اتالیز عملکرد CNS و درمان شرایط پاتولوژیک شناسایی کنند. آنالیز عملکرد CNS و درمان شرایط پاتولوژیک شناسایی کنند. دوم اینکه انواع مختلفی از گیرنده برای هر نوروترانسمیتر وجود دارد. برای مثال حداقل ۱۴ نوع مختلف گیرنده سروتونین توسط ژنهای مختلف کد میشوند. که این گیرندهها توزیع سلولی متفاوتی در CNS دارند که شرایط را جهت توسعه و ساخت داروهای خاص برای گیرندههای خاص و عملکرد CNS فراهم میکند.

## تشكيلات سلولي مغز

اغلب، می توان سیستمهای نرونی موجود در دستگاه اعصاب

مرکزی را به دو دسته عمده تقسیم نمود: سیستم سلسله مراتبی ٔ و سیستم غیراختصاصی ٔ یا منتشر ٔ.

#### سيستم سلسله مراتبي

سیستم سلسله مراتبی حاوی تمامی مسیرهایی میباشد که مستقیماً در ادراک حسی و کنترل حرکتی ایفای نقش مینماید. این مسیرها عموماً به خوبی مشخص شدهاند و حاوی رشتههای ضخیم میلین داری هستند که می توانند پتانسیل عصبی را با سرعت بیش از ۵۰m/۶ منتقل نمایند. اطلاعات عمدتاً به صورت مرحلهای میباشد و طی پتانسیلهای عمل ناگهانی به وقوع می پیوندد. در سیستم حسی، اطلاعات به طور متوالی ارزیابی می شوند و در هستههای عصبی طی مسیر تا کورتکس مغز، تکامل می یابند. آسیب در هر ناحیهای باعث ناتوانی عملکرد

در داخل هر یک از هستهها و همین طور قشر مغز دو نوع سلول وجود دارد. سلولهای تقویتی  $^{0}$  یا انشعابی  $^{2}$  و سلولهای مدار موضعی  $^{0}$  (شکل  $^{0}$  ۸–۱۲). نرونهای انشعابی که ارتباطات بین نیرونی را میسر میسازند، در انتقالات سیناپسی در مسافتهای طولانی دخیل میباشند. این نورونها دارای جسم سلول بزرگ هستند و آکسونهای آنها دارای انشعابات فراوانی است که به طور گستردهای در اطراف پراکنده میشوند. این نورونها از نوع تحریکی میباشند و تأثیرات سیناپسی آنها بر گیرندههای یونوتروپیک، بسیار کوتاهمدت میباشد. ترانسمیتر تحریکی که از این سلولها ترشح میشود اغلب گلوتامات میباشد.

ترانسمیتر تحریکی که عمدتاً از این نورونها رها می شود، گلوتامات نام دارد. سلولهای مدار موضعی کوچکتر از نورونهای انشعابی هستند و اکسون آنها در نزدیک جسم سلول شاخه شاخه می گردد. این نورونها عمدتاً مهاری و آزادکننده گابا یا گلیسین می باشند. اغلب بر جسم سلولی نورونهای انشعابی سیناپس می دهند ولی همچنین ممکن است بر ناحیه دندریت یک نورون آنشعابی یا بر یکدیگر سیناپس تشکیل دهند. دو مسیر شایع این نورونها (شکل ۱۵۵–۲۱)، مسیر فیدبک راجعه م مسیر فیدبک رو به جلو آ می باشد. گروه خاصی از نورونهای مدار موضعی، سیناپسهای اکسواکسونیک ۲۰ را در نواحی انتهایی

<sup>1-</sup> Retrograde signaling

<sup>3-</sup> Nonspecific

<sup>5-</sup> Relay

<sup>7-</sup> Local circuit

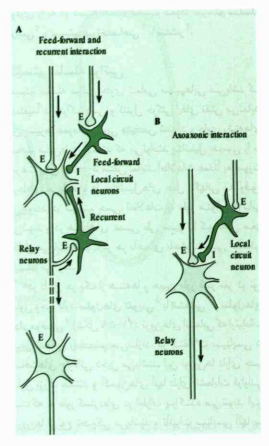
<sup>9-</sup> Feed-forward pathway

<sup>2-</sup> Hierarchical system

<sup>4-</sup> Diffuse

<sup>6-</sup> Projection

<sup>8-</sup> Recurrent feedback pathway 10- Axoaxonic synapses



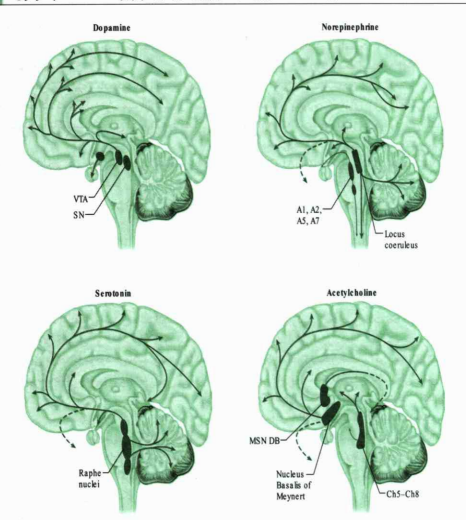
شکل ۵-۲۱ مسیرهای سلسله مراتبی در دستگاه اعصاب مرکزی A. بخشهایی از سه نورون کمکی (تیرهتر) و دو گونه مسیر مهاری موضعی، راجعه و رو به جلو را نشان میدهد. نورونهای مهاری تیرهتر نشان داده شدهاند. B. مسیر مهار پیش سیناپسی را نشان میدهد که آکسون یک نورون مهاری (خاکستری) بر آکسون انتهایی پیشسیناپسی یک رشته عصبی تحریکی (کمرنگتر) جهت مهار ترشح نوروترانسمیتر آن سیناپس میکند.

آکسونهای حسی تشکیل می دهند (شکل ۲۱–۲۱). اگر چه تنوع زیادی در ارتباطات سیناپسی سیستم سلسله مراتبی وجود دارد ولی این حقیقت که تعداد محدودی از مواد ناقل مورد استفاده این سیناپسها قرار می گیرند، بیانگر آن است که هرگونه دخالت فارما کولوژیک اساسی در این سیستم باعث بروز اثری نافذ بر کل تحریک پذیری سلسله اعصاب مرکزی می گردد. به عنوان مثال، مهار اختصاصی گیرندههای GABA به وسیله دارویی مانند

پیکروتوکسین باعث بروز تشنج ژنرالیزه می شود. به همین علت اگر چه مکانیسم عمل پیکروتوکسین به طور اختصاصی مهار اثرات GABA می باشد ولی به نظر می رسد که اثرات کلی آن غیراختصاصی باشند چرا که سیناپسهای مهاری با واسطه GABA به طور گسترده در مغز یافت می شوند.

سیستمهای نورونی حاوی بسیاری از نوروترانسمیترهای دیگری سیستمهای نورونی حاوی بسیاری از نوروترانسمیترهای دیگری از جمله مونوآمینها و استیل کولین هستند که در سیستم پایهای از سیستم سلسله مراتبی متفاوت است. این ناقلین عصبی توسط تعداد اندکی از نورونهایی که جسم سلولی آنها در هستههای کوچکی در ساقه مغز حضور دارند، تولید می شود. اجسام سلولی نورآدرنرژیک، عمدتاً در گروه متمرکزی از سلولها با نام لوکوس سرولئوس ، در ناحیه انتهایی ماده خاکستری پل مغزی واقع شدهاند. تعداد نورونها در این گروه سلولی اندک می باشد و به طور تقریبی حدود ۱۵۰۰ عدد از این سلولها در هر سمت مغز موشهای رات وجود دارند. به هر حال از این هستههای محدود این نورونها به طور گسترده خارج شده و در سرتاسر و طناب این نورونها به طور گسترده خارج شده و در سرتاسر و طناب نخای منتشر می شود (شکل ۶–۲۱).

از آن جایی که این آکسونها بسیار نازک و بدون غشای میلین می باشند، سرعت انتقال در این رشته ها، بسیار آهسته و حدود ۵m/s مى باشد. اين اكسون ها به طور مكرر شاخه شاخه می شوند و به طور غیرمعمولی از هم فاصله می گیرند. به همین دلیل شاخههای یک نورون قادر هستند، نواحی عملکردی مختلفی را در مغز، عصبدار کنند. در نئوکورتکس، این فیبرها دارای تشکیلات مماسی میباشند و به این وسیله می توانند مناطق وسیعی از کورتکس مغز را تحت تأثیر قرار دهند. علاوه بر أن اغلب نوروترانسميترهايي كه توسط سيستمهاي نوروني پراکنده مورد استفاده قرار می گیرند، (احتمالاً انحصاراً) بر گیرندههای متابوتروپیک اثر مینمایند و لذا اثرات سیناپسی بلند مدتتری را ایجاد مینمایند. با توجه به این مشاهدات، واضح است که سیستمهای مونوأمین مسوول انتقال دادن اطلاعات توپوگرافیک خاص نمی باشند بلکه نواحی گستر دهای از سلسله اعصاب مرکزی را به طور همزمان و نسبتاً یکنواخت تحت تأثیر قرار می دهند. لذا تعجب آور نخواهد بود که این سیستمها در اعمال عمومي همچون خوابيدن، بيدارشدن توجه، اشتها و حالات هیجانی دخالت داشته باشند.



شکل ۱-۳ آ. انتشار نوروترانسمیتر در CNS برای هر کدام از نوروترانسمیترها نشان داده شده است که اجسام سلولی در ساقه مغزی یا مغز پیشین قرار داده شده و به تمام CNS عصب دهی میکنند. این سیستم انتشاری بهطور گستردهای مسیر سلسله مراتبی را تعدیل میکند. نورونهای سروتونین، برای مثال در خط میانی هستههای رافه در مغز قدامی قرار دارند و به تمام نقاط CNS پیام میفرستند. سایر نوروترانسمیترهای این مسیر شامل هیستامین و اوراکسین هستند که نشان داده نشدهاند. VTA = منطقه تگمنتوم شکمی؛ SN جسم سیاه؛ A1-A7 هسته آدرنرژیک ساقه مغز؛ MSN هیستههای دیواره میانی؛ DE = اتصال بروگادیاگونال؛ CS-25 هستههای کولینرژیک ساقه مغزی.

### نوروترانسميترهاي مركزي

با توجه به آنکه انتخابی بودن دارو برمبنای این واقعیت است که مسیرهای مختلف ترانسمیترهای مختلفی دارند هدف اولیه متخصصین علوم اعصاب این است که مسیر نوروترانسمیترها را در اعصاب شناسایی کنند. با توجه به اینکه شناسایی ماده

شیمیایی که به عنوان ترانسمیتر از آنچه که در سیناپس مرکزی است نسبت به آنچه در سیستم عصبی محیطی است دشوار تر است لذا شاخصهای زیر به عنوان عوامل شناسایی ترانسمیتر مورد توجه قرار می گیرد.

 محل قرارگیری: ترانسمیتر مورد بررسی بایستی در انتهای پیشسیناپسی مسیر موردنظر قرار داشته باشد.

- ترشح (آزادسازی): ترانسمیتر موردنظر بایستی از نورونها و در پاسخ به فعالیت نورونی و در قالب یک الگوی وابسته به کلسیم ترشح شود.
- ۳. تقلید سیناپسی: بکارگیری ماده کاندیدا، بایستی یک پاسخ خاصی ایجاد کند که عملکرد ترانسمیتر آزاد شده از اعصاب را تقلید نموده و آنتاگونیست انتخابی آن را مسدود کند.

با بکارگیری شاخصهای فوق، یک طیف و مقادیر زیادی از مولکولهای کوچک از مغز جدا شدند و مطالعه با نگرشهای مختلف نشان دادهاند که عواملی که در جدول ۲-۲۱ لیست شدند نوروترانسمیتر (ناقل عصبی) هستند. خلاصهای از این ترکیبات در ادامه معرفی شدهاند.

#### اسيدهاي أمينه نوروترانسميتر

اسیدهای آمینه مورد توجه فارماکولوژیستها به دو گروه اصلی تقسیم میشوند: اسید آمینههای اسیدی مانند گلوتامات و اسید آمینههای خنثی مثل گلیسین و گابا گلیه این ترکیبات در غلظتهای بالایی در CNS موجود می باشند و تعدیل کنندههای بسیار قدر تمند برانگیختگی عصبی می باشند.

#### A. گلو تامات

گلوتامات، واسطه انتقالات سیناپسی تحریکی میباشند که با غلظتهای بسیار بالا در وزیکولهای سیناپسی تحریکی یافت میشود (شکل ۲۰۰۳). گلوتامات طی اگزوسیتوز وابسته به ۲۵٬۰۰۳ داخل فضای سیناپسی رها میشود (شکل ۲۰۱۳). گلوتامات رها شده بر گیرندههای گلوتامات پس سیناپسی اثر میکند و توسط حاملین گلوتامات که بر سطح سلولهای گلیای مجاور قرار دارند، پاکسازی میشود. در سلولهای گلیا، گلوتامات توسط آنزیم گلوتامین از گلوتامین از سلولهای گلیا، دها شده، توسط پایانههای عصبی بازجذب سلولهای گلیا، رها شده، توسط پایانههای عصبی بازجذب میشود و مجدداً توسط آنزیم گلوتاماز به گلوتامات تبدیل میشود. غلظت بالای گلوتامات در وزیکولهای سیناپسی حاصل عملکرد یک پروتئین حامل به نام حامل گلوتامات وزیکولی کاردیکار در (VGLUT) میراشد.

در حقیقت تمامی نورونهایی که تحت ارزیابی با گلوتامات قرار گرفتهاند، پاسخ تحریکی قدرتمندی از خود نشان دادهاند. به کارگیری روشهای کلونیگ مولکولی نقش هر دو نوع گیرندههای یونوتروپیک و متابوتروپیک در ایجاد اثرات ناشی از گلوتامات، مورد تأیید قرار داده است. گیرندههای یونوتروپیک

گیرندههای کائینات^، مانند گیرندههای AMPA به طور یکنواخت انتشار نیافتهاند به طوری که فراوانی آنها در مناطقی همچون هیپوکامپ، مخچه و طناب نخاعی بیشتر از سایر نواحی مسیاشد. ایس گیرندهها از ترکیب مستنوع زیر واحدهای GLUK5 و GLUK4 به تنهایی قادر به ساخت کانال نمیباشند ولی حضور آنها در ترکیب یک گیرنده باعث تغییر تمایل و کینتیک ۱۰ آنها میشود. مشابه گیرندههای AMPA، گیرندههای کائینات در بعضی از ترکیبات زیر واحدها، علاوه بر آن که نسبت به یونهای ۱۸۵ و ۲۵ نفوذپذیر هستند، نسبت به ۴۵ و ۲۵ نفوذپذیر

گیرندههای AMPA نیز مانند گیرندههای AMPA، انتشار گستردهای دارند و تقریباً در تمامی نورونهای دستگاه اعصاب مرکزی حضور دارند. همه این گیرندهها دارای زیر واحد  $NR_2$  می باشند. کانال همچنین دارای یک یا دو زیر واحد  $NR_2$  می AMPA و گیرندههای AMPA و گیرندههای NMDA و کائینات، تمامی این گیرندهها در برابر یون  $Ca^{2+}$  نیز  $Ca^{2+}$  نیز  $Ca^{2+}$  نیز خوبی یونهای  $Ca^{2+}$   $Ca^{2+}$  نیفوذپذیر می باشند. عملکرد به خوبی یونهای  $Ca^{2+}$   $Ca^{2+}$  نیفوذپذیر می باشند. عملکرد گیرنده می شود به گیرنده فعالیت این گیرنده علاوه بر اتصال گلوتامات نیازمند اتصال گلیسین به ناحیه مجزای دیگری از گیرنده نیز می باشد.

9- Affinity

<sup>1-</sup> Glutamate 2- Glycine

<sup>3-</sup> GABA

<sup>4-</sup> Vesicular glutamate transporter- VGLUT

<sup>5-</sup>  $\alpha$ -Amino-3-hydroxy-5-methylisoxazole-G-propionic acid (AMPA)

<sup>6-</sup> Kainic acid (KA)

<sup>7-</sup> N-methyl-D-aspatate (NMDA)

<sup>8-</sup> Kinate

<sup>10-</sup> Kinetic

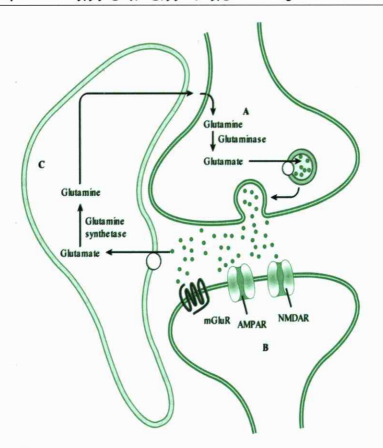
جدول ۲-۲۱ خلاصهای از فارماکولوژی نورو ترانسمیترهای دستگاه اعصاب مرکزی

			علاصهای از فارهانونوری نور	جدول ۱-۱۱
مكانيسم	آنتاگونیستهای گیرنده	زیر گروههای گیرنده و آگونیستهای ارجح	أناتومي	ناقل
تـحريککننده؛ کـاهش هـدايت †PAG ،↓K مAC و P1	پیرنزپین، آتروپین	مـــــوسکارینی (M <sub>1</sub> ): موسکارین	جســم سـلولی در تـمامی سطوح، اتـصالات کـوتاه و بلند	استيلكولين
مـــــهارکننده: هــــدایت †K+ cAMP	أتروپين، متوكترامين	مـــوسكارينى (M2): موسكارين، بتانكول		
تحریکی: هدایت کاتیونی 🕈	دھیدرو ۔ بتا ۔ اریتروئیدین، ∞۔ بونگارو توکسین	نیکوتینی: نیکوتین	سیناپس نورون حرکتی ـ سلول Renshaw	
مهارکننده: (؟) †cAMP	فنوتيازينها	D <sub>1</sub> : دیهیدروکسیدین	جسم سلولی در تمامی سطوح؛ اتصالات کوتاه، متوسط، بلند	دوپامین
مهارکننده (پیشسیناپسی): 4 Ca <sup>2+</sup> مهارکننده (پسسیناپسی): جریان ۸ <sup>+</sup> AMP	فنو تیازین ها، بو تیروفنون ها	:D <sub>2</sub> بروموکریپتین		71.100
مهارکننده: جریان †Cl	پیکرو توکسین، بیکوکولین	:GABA موسيمول	نـــورونهای بــــینابینی فــوق نخاعی و نـخاعی در مهار پیش و پسسیناپسی	GABA
مهارکننده (پیشسیناپسی): جریان ۲-۲a <sup>2+</sup> مهارکننده (پسسیناپسی): جریان ۲ <sup>K</sup>	OH-2- ساكلوفن	:GABA <sub>B</sub> بكلوفن		
تحریککننده: جریان کاتیونی † به ویژه *Ca <sup>2+</sup>	۲– آمینو –۵– فسفونوولرات، دیزوسیلپین	N- مـــتيل -D- أسپارتات (NMDA): NMDA	نـــورونهای تــقویتی در تــمامی سطوح و بـرخـی اینترنورونها	گلوتامات
تحریککننده: جریان کاتیونی ۱	NBQX	AMPA :AMPA		
تحریککننده: جریان کاتیونی †	ACET	کاینات: اسید کاینیک، اسید دومیک		
مهارکننده (پیشسیناپسی): جریان ${\rm cAMP} \cdot {\rm Ca}^{2+}$ جریان ${\rm PAG} \cdot {\uparrow \rm IP}_3 \cdot {\downarrow \rm K}^+$	MCPG	مــــتابوتروپیک: ACPD، کویس کوالات		
مهارکننده: جریان †Cl	استریکنین	تورين، بتا ـ ألانين	نـــورونهای واســطهای نخاعی و بعضی نورونهای واسطهای ساقه مغز	گلیسین
مهارکننده: جریان <sup>+</sup> K <sup>†</sup> ، CAMP، مهارکننده	مترگولین، اسپیپرون	LSD :5-HT <sub>1A</sub>	اجسام سلولی در مغز میانی و پل مغزی که تمام سطوح منشعب میشوند	۵- هیدروکسی تریپتامین (سروتونین)
،DAG ، $\downarrow$ K $^+$ مریان میلا، DAG ، $\downarrow$ F $_3$	كتانسرين كتانسرين	LSD :5-HT <sub>2A</sub>		
تحریکی: جریان کاتیونی †	اوندانسترون	5-HT <sub>3</sub> - متيل - 5-HT	PACIFICATION OF THE PACIFIC PA	71-14
تحریکی: جریان <sup>+</sup> X↓	پيبوسرود	5-HT <sub>4</sub> سيزاپرايد	STATE OF THE STATE	C C C C

جدول ۲۱-۲ خلاصهای از فارماکولوژی نورو ترانسمیترهای دستگاه اعصاب مرکزی (ادامه)

جدول ۱-۱۱	(,6,7)			
ناقل	أناتومي	زیر گروههای گیرنده و آگونیستهای ارجح	آنتاگونیستهای گیرنده	مكانيسم
نوراپینفرین	اجسام سلولی در پل و ساقه مخز که در همه سطوح منشعب میشود	α <sub>1</sub> : فنیل فرین	پرازوسین	تـحريكى: جريان †DAG ،↓K †IP <sub>3</sub>
		α <sub>2</sub> : کلونیدین	يوهيمبين	مهارکننده (پیشسیناپسی): جریان +Ca <sup>2+</sup> مهارکننده: جریان +cAMP، †K
		$eta_1$ ایـــــزوپروترنول، دوبوتامین	آتنولول، پراکتولول	تحریکی: جریان <sup>+</sup> ¢cAMP،↓K
		ھ البو ترول ھے۔	بو توکسامین	مهارکننده: ممکن است در † پمپ سدیمی اکتروژنیک دخیل است، cAMP†
هیستامین	سلولها در هیپوتالاموس شکمی ـ خلفی	m) ۲ :H <sub>1</sub> فــلوروفنيل) ـ هيستامين	مپیرامین	تـحریکی: جریان <sup>+</sup> AG،↓K امΩ †IP <sub>3</sub>
		H <sub>2</sub> : ديماپريت	رانيتيدين	† cAMP ،↓K+ تحریکی: جریان
		α-R :H <sub>3</sub> متيل هيستامين	تيو پراميد	مهاركننده اتورسپتورها
پپتیدهای وپیوئیدی	اجسام سلولی در همه سطوح، اتصالات بلند و کوتاه	مو: بندورفین	نالوكسان	مهارکننده (پیشسیناپسی): جریان +cAMP ،↓Ca <sup>2+</sup>
		دلتا: انكفالين	نالوكسان	مهارکننده (پیشسیناپسی): جریان ↓cAMP،↑K
		کــایا: دینــورفین، سالوانورین A	نالوكسان	مهارکننده (پسسیناپسی ↓cAMP ،↑K
اور کسین	از جسم سلولی، سلولهای های های های های های های و الاموس به طور گستردهای منشعب می شوند	OX <sub>1</sub> : اورکسین A OX <sub>2</sub> : اورکسین A,B	سووورکسانت سووورکسانت	تحریکی، تـرشح هـمزمان بـا گلوتامات
تا <i>کیک</i> ینینها	نـورونهای حسی اولیه، اجسـام سـلولی در هـمه سطوح، اتصالات بـلند و کوتاه	NKI: ماده P، متیل استر، أپرپیتانت	أپريپتانت	$^{\downarrow}$ K $^{+}$ تــحریککننده: هــدایت $^{\uparrow}$ IP $_{3}$ ،DAG
		NK2	ساردو تانت	
		NK3	اوساندانت	
ندوكانابينوئيدها	توزیع گسترده ز ناقلین مرکزی نیز شناسایی ش	CB1: انــاندامــید، ۲- آراشیدونیل گلیسرول	ريمونابائت	مهارکننده (پیشسیناپسی): جریان +cAMP ،↓Ca <sup>2+</sup>

[ACPD] ترانس -1 - آمینو \_ سیکلوپنتیل -7-دی کربوکسیلات؛  $-\alpha$ -DL :AMPA آمینو -7 - هیدروکسی -6 - متیل سوکزازول -7 - پروپیونات؛ cAMP= أدنوزين مونوفسفات حلقوى؛ CQNX -8- سيانو -٧- نيترو كونينوكسالين ٢٠، ٣- ديون؛ DAG -ديون؛ وIP3 ايـنوزيتول -4 - نیترو -4 نیترو -8 - ایزرژیک اسید دی اتیلامید؛ MCPG -4 - متیل -4 - کاربوکسی فنیل گلیسین؛ NBQX + و -8 - نیترو -8 نیترو -8 نیترو -8 - نیترو سولفامون بنزو؛ (f) كينوكسالين.



شکل ۱-۷ ۲، تصویری شماتیک از یک سیناپس با واسطه گلوتامات. گلوتامین وارد نورونهای گلوتامینرژیک میشود (A) و توسط گلوتامیناز به گلوتامات تبدیل میشود. سپس گلوتامات به سبمت داخل سیناپس، گلوتامات تبدیل میشود. سپس گلوتامات به سبمت داخل سیناپس، گلوتامات بر کانالهای گیرندههای یونوتروپیک پس سیناپسی (AMPAR, NMDAR) و AMPA و AMPAR, NMDAR)، و گیرندههای متابوتروپیک پس سیناپسی (MGiuR) اثر میکند (B). انتقالات سیناپسی در اثر انتقال فعال گلوتامات به داخل سلولهای گلیال همسایه (C) توسط حامل گلوتامات، خاتمه می یابد. سپس گلوتامات گلوتامات گلوتامات میشود و به اکسون انتهایی نورونهای گلوتامینرژیک منتقل میشود.

کارکرد فیزیولوژیک اتصال گلیسین چندان آشکار نمیباشد چرا که گیرندههای گلیسین به طور طبیعی با مقادیر فراوان گلیسین اشباع شدهاند. تفاوت کلیدی دیگر میان گیرندههای AMPA و کائینات از یکسو و گیرندههای AMPA، از سوی دیگر، آن است که فعالیت گیرندههای AMPA و کائینات موجب گشودهشدن کانال هنگام پتانسیل استراحت غشایی میشود ولی فعالیت گیرندههای NMDA چنین اثری ندارد. این امر از بلوک وابسته به ولتاژ حفره NMDA در اثر یونهای +Mg² خارج سلولی ناشی میشود. لذا تنها فعالیت شدید سیناپسی یا فعالیت سیناپسهای همسایه با ایجاد دپولاریزاسیون قدرتمند، قادر به حذف اثر یونهای +Mg² و بازکردن کانالهای مربوطه میباشد. بنابراین بازشدن کانالهای

دارای گیرنده گلوتامات نیازمند دو عامل میباشد: اتصال گلوتامات به گیرنده و دپلاریزهبودن غشای عصبی. افزایش کلسیم داخل سلولی به دنبال بازشدن کانال، باعث افزایش بلند مدت قدرت سیناپسی میشود که از آن با عنوان پتانسیل طولانی مدت اید میشود. تغییرات ممکن است چندین ساعت یا حتی چندین روز دوام آورند. به همین علت روند فوق به عنوان مکانیسم سلولی یایه، در حافظه و یادگیری مورد پذیرش قرار گرفته است.

گیرندههای متابوتروپیک گلوتامات، گیرندههای متصل به G پروتئین هستند که به طور غیرمستقیم و توسط G پروتئین، بر

<sup>1-</sup> Long-term potentiation -LTP

كانالهاي يوني اعمال اثر مينمايند. اين گيرندههاي متابوتروپیک mGLUR1-mGLUR8) به سه گروه عمده تقسیم می شوند (I، II و III). انواع گوناگونی از آگونیستها و آنتاگونیستها با قابلیت تأثیر انتخابی بر گروههای مختلف گیرنده، در دسترس می باشد. گیرندههای گروه I به طور عمده در نواحی پس سیناپسی واقع شدهاند و به نظر میرسد در ایجاد تحریک عصبی به واسطه کانالهای یونی انتخابی، نقش داشته باشند. این گیرندهها همچنین باعث فعال شدن فسفولیپاز C و افزایش رهاسازی  ${\rm Ca}^{2+}$  (با واسطه  ${\rm IP}_3$  داخل سلولی) می شوند. در مقابل گیرندههای گروه II و III عمدتاً در نواحی پیش سیناپسی قرار دارند و به عنوان اتورسیتورهای مهاری عمل می نمایند. فعال شدن این گیرندهها باعث مهار کانالهای Ca2+ و به موجب آن مهار رهاسازی ترانسمیترها میشود. این گیرندهها تنها زمانی فعال مىشوند كه غلظت گلوتامات طى تحريكات مكرر سينايس افزایش یافته باشد. تحریک این گیرندهها باعث مهار آدنیلیل سیکلاز و کاهش تولید cAMP می گردد.

#### GABA .B و گلیسین

هر دو نوروترانسمیتر GABA و گلیسین، نوروترانسمیترهای مهاری میباشند که عمدتاً توسط نورونهای بینابینی موضعی، آزاد میشوند. انواع نورونهای بینابینی که گلیسین ترشح میکنند به مکانهایی چون طناب نخاعی و ساقه مغز محدود میشوند حال آن که نورونهای بینابینی که GABA ترشح میکنند در تمامی نقاط دستگاه اعصاب مرکزی از جمله طناب نخاعی وجود دارند. نکته جالب توجه آن است که بسیاری از نورونهای بینابینی موجود در طناب نخاعی، هر دو نوع ترانسمیتر GABA و گلیسین را ترشح مینمایند. گیرندههای گلیسین، ساختارهای پنتامری میباشند که به صورت انتخابی نسبت به یون کلر (CL-) نفوذپذیر هستند. استریکنین به عنوان یک بلوککننده انتخابی گیرنده گلیسین، داروی تشنجزای نخاعی پرقدرتی است که در مطالعات حیوانی با موشهای Rat نیز به کار گرفته شده است.

گیرندههای GABA، به دو دسته عمده GABA و GABA<sub>B</sub> قابل تقسيم مىباشند. پتانسيل پس سيناپسى مهارى (IPSPs) در بسیاری از مناطق مغز به صورت آهسته و یا سریع، موجود می باشند. انواع سریع با واسطه  $GABA_A$  و انواع آهسته با واسطه GABA<sub>B</sub> صورت مي پذيرند. ريشه اين تفاوت كلينيكي، از اختلاف در اتصال گیرندهها با کانالهای یونی ناشی می شود. گیرندههای ،GABA گیرندههایی یونوتروپیک می باشند که مانند کانال های گلیسین دارای ساختارهای پنتامری با قابلیت

نفوذپذیری انتخابی نسبت به یون کلر (CL) می باشند. این گیرندهها توسط پیکروتوکسین<sup>۲</sup> و بیکوکولین<sup>۳</sup> (دو دارویی که قابلیت ایجاد تشنجهای ژنرالیزه را دارا میباشند)، بلوک میشوند. بسیاری از زیرواحدهای گیرندههای GABA تحت کلون کردن قرار گرفتهاند. براین اساس گیرندههای GABA، تنوع فارماکولوژیکی بسیار زیادی از خود نشان دادهاند که همین امر باعث پیدایش داروهای مفید و مؤثر بر انواع مختلف این گیرندهها، گردیده است (فیصل ۲۲ را ببینید). گیرندههای GABA<sub>B</sub>، گـیرندههایی مـتابوتروپیک هسـتند کـه بـه طور اختصاصى توسط داروهاى ضداسياسمى چون بكلوفن أفعال میشوند. این گیرندهها متصل به G پروتئین میباشند و به همین دلیل بسته به مکان سلول ممکن است باعث مهار کانالهای کلسیمی و یا تحریک کانالهای پتاسیمی گردند. پتانسیل پس سیناپسی مهاری حاصل از گیرندههای GABAB، از افزایش انتخابی هدایت پتاسیمی ناشی میشود. این نوع پتانسیل مهاری، طولانی مدت و آهسته است چرا که فرآیند بازشدن کانالهای یتاسیمی متصل به گیرنده، غیرمستقیم و همراه با تأخیر میباشد. گیرندههای GABA در نواحی اطراف سیناپسی<sup>۵</sup> متمرکز شدهاند و به همین دلیل نیازمند مقادیر بیشتری از ترانسمیتر GABA در شکاف سیناپسی میباشند. گیرندههای GABA<sub>B</sub> همچنین در نواحی انتهایی اکسون بسیاری از سینایسهای تحریکی یا مهاری قرار دارند. در این موارد، در صورت افزایش بیش از حد GABA، این دسته از گیرندههای GABA<sub>B</sub> پیش سینایسی با بلوک کانالهای کلسیمی، رهاسازی نوروترانسمیتر را مهار میکنند. همچنین آنها قادرند علاوه بر اعمال اثر بر کانالهای یونوتروییک، آدنیل سیکلاز را مهار نموده و بدین وسیله تولید cAMP را کاهش دهند.

## استيل كولين

استیل کولین اولین ترکیبی است که به عنوان ترانسمیتر دستگاه اعصاب مرکزی، معرفی گردید. اکلس ، در اوایل دهه ۱۹۵۰، نشان داد که آنتاگونیست نیکوتینی، قادرند اثرات تحریکی انشعابات اکسونی موتور نورونها بر سلولهای رنشا<sup>۷</sup> در طناب نخاعی را مهار نمایند. علاوه بر آن سلولهای رنشا حساسیت بسیاری زیادی نسبت به اگونیستهای نیکوتینی از خود نشان دادند. این کارآزماییها از دو لحاظ دارای اهمیت بود: اول آن که

6- Eccles

<sup>1-</sup> Strychnine

<sup>2-</sup> Picrotoxin

<sup>3-</sup> Bicuculline 4- Baclofen

<sup>5-</sup> Perisynaptic region

<sup>7-</sup> Renshaw

این موفقیت زودهنگام دورهای از ناامیدی را پس از خود به همراه آورد چرا که تا مدتها یعنی تا اواخر دهه ۱۹۶۰ تنها ترانسمیتر شناخته شده در سیناپسهای مرکزی به شمار میرفت و پس از این مرحله بود که اطلاعاتی در رابطه با GABA و گلیسین فراهم گردید. دوم آن که برخلاف آن که اطلاعات انجام شده با استفاده از هیبریدیزاسیون درجا، توزیع وسیع رسپتورهای نیکوتینی را نشان میدهد، انشعابات آکسونی موتور نورونها همچنان یکی از بهترین مدارک سیناپسهای کولینرژیک نیکوتینی در دستگاه اعصاب مرکزی پستانداران باقی مانده است.

اغلب پاسخهای مغزی ناشی استیل کولین با واسطه خانواده بزرگی از G پروتئینهای متصل به گیرندههای موسکارینی، صورت میپذیرد. در مناطق محدودی، استیل کولین با واسطه انواع  $M_2$  گیرنده در نورونها و به موجب آن بازشدن کانالهای پتاسیمی باعث ایجاد پاسخهای مهاری آهستهای میگردد. اثر گسترده تر فعالیت موسکارینی در پاسخ به استیل کولین، ایجاد پاسخ تحریکی آهسته و با واسطه انواع  $M_1$  گیرنده میباشد. این اثرات موسکارینی نسبت به اثرات نیکوتینی بر سلولهای رنشا یا تأثیرات ناشی از اسیدهای آمینه، بسیار آهسته میباشد. علاوه بر آن، چگونگی فرآیند ایجاد تحریک توسط گیرندههای  $M_1$  موسکارینی با به کارگیری مکانیسم کاهش نفوذپذیری غشا به پتاسیم، تا حدی غیرطبیعی میباشد و با عملکرد مرسوم ترانسمیترها، در تعارض قرار دارد.

هشت هسته اصلی نورونهای استیل کولین در CNS شناسایی شدهاند که اتصالات متفاوتی دارند، از این جمله می توان به نورونهای موجود در نئواستریاتوم، هستههای سپتال میانی و تشکیلات مشبک اشاره نمود. به نظر می رسد مسیرهای کولینرژیک اهمیت زیادی در فرآیندهای شناختی به ویژه حافظه، دارا باشند. کاهش شدید نورونهای کولینرژیک در همراهی با دمانس سالمندی در نوعی از آلزایمر دیده شده است هر چند با توجه به کاهش سطح سایر ترانسمیترها از جمله سوماتواستاتین، اختصاصی بودن چنین پدیدهای مورد سوال قرار گرفته است.

## نوروترانسميترهاي مونوأمينها

مونوآمینها، شامل کاته کولامینها (دوپامین و نوراپینفرین) و ۵- هیدروکسی تریپتامین، میباشند. اگر چه این ترکیبات به میزان بسیار کمی در دستگاه اعصاب مرکزی یافت میشوند، ولی با انجام روشهای بسیار حساس هیستوشیمیایی، امکان تعیین موقعیت آنها وجود دارد. این مسیرها در واقع، مکان اثر بسیاری از داروها از جمله داروهای محرکه CNS همچون کوکائین و

آمفتامین میباشند که به نظر میرسد عمدتاً با تأثیر بر سیناپسهای کاته کولامینی، اثرات خود را اعمال مینمایند. کوکائین باعث بلوک بازجذب دوپامین و نوراپینفرین میشود، حال آن که آمفتامین باعث افزایش رهاسازی نوروترانسمیترها از انتهاهای پیش سینایسی میگردد.

#### A. دو پامین

عمدهترین مسیرهایی که حاوی دوپامین میباشند، انشعاباتی هستند که ماده سیاه ۱ را به نئواستریاتوم متصل می نماید و همچنین انشعاباتی که ناحیه تگمنتال قدامی را به تشکیلات ليمبيک، به ويژه كورتكس ليمبيک متصل ميكنند. تأثيرات درمانی داروی ضدپارکینسونیسم لوودوپا، مربوط به مسیر اول مى باشد (فصل ۲۸ را ببينيد)، حال أن كه به نظر مى رسد تأثير داروهای ضدجنون (آنتی سایکوتیک) همراهی زیادی با مسیر دوم داشته باشد (فصل ۲۹ را ببینید). نورونهای حاوی دوپامین موجود در توبروبازال ونترال هیپوتالاموس ، احتمالاً نقش مهمی در تنظیم اعمال هیپوتالاموسی ـ هیپوفیزی ایفا مینمایند. ۵ گیرنده دویامینی تاکنون شرح داده شدهاند که در قالب دو دسته عمده طبقه بندی می شوند. گیرنده های شبه  $D_1$  ( $D_1$ -like) مانند D<sub>2</sub> و D<sub>3</sub> ،D<sub>2</sub> و گیرندههای شبه D<sub>3</sub> ،D<sub>4</sub> مانند D<sub>4</sub> و D<sub>5</sub> و D<sub>4</sub> همه گیرندههای دوپامینی از نوع متابوتروپیک می باشند. دوپامین عموماً اثرات مهاری آهستهای بر نورونهای CNS ایفا مینماید. این اعمال به بهترین وجه در نورونهای حاوی دوپامین موجود در ماده سیاه شرح داده شدهاند. جایی که فعال شدن گیرندههای D<sub>2</sub> باعث بازشدن کانالهای پتاسیمی با واسطه پروتئین اتصالی .G می گردد.

## B. نوراپىنفرين

اغلب نورونهای نور آدرنرژیک در لوکوس سرولوئوس یا ناحیه تگمنتال جانبی آ تشکیلات مشبک واقع شدهاند. اغلب نواحی CNS دارای الیاف نور آدرنرژیک میباشند، هر چند تراکم آنها به طور قابل ملاحظهای در نواحی مختلف، متفاوت میباشند. همه انواع گیرندههای نور آدرنـرژیک، مـتابوتروپیک میباشند. نوراپینفرین با تأثیر بر نورونها قادر است با افزایش هـدایت پـتاسیمی، آنها را هـیپرپلاریزه نماید. این تأثیر با واسطه گیرندههای  $\alpha_2$  و اغلب در میان نورونهای لوکوس سرئولوس مشـاهده میشود. در حقیقت، در بسیاری از نواحی CNS،

<sup>1-</sup> Substantia nigra

<sup>2-</sup> Tuberobasal ventral hypotholamus

<sup>3-</sup> Locus caeruleus

<sup>4-</sup> Lateral tegmental

نوراپی نفرین با مکانیسمهای مستقیم و غیرمستقیم، تحریکات وارده را تشدید می نماید. مکانیسم غیرمستقیم شامل برداشتن مهار  $^{\prime}$  می باشد. بدین معنی که نورونهای مهاری مدار موضعی را مهار می نماید. مکانیسم مستقیم از بلوک هدایت پتاسیم و آهسته نمودن تخلیه نورونی، ناشی می شود. بسته به نوع نورونها، ممکن است گیرندههای  $^{\prime}$  یا  $^{\prime}$  واسطه این اعمال تحریکی قرار بگیرند. این گونه تسهیل انتقال سیناپسی، با بسیاری از فرآیندهای رفتاری انسان که مسیرهای نور آدرنرژیک در آنها دخیل می باشند، مانند توجه و بیداری، مطابقت دارد.

#### ۵.C میدروکسی تریپتامین

اغلب مسیرهای ۵- هیدروکسی تریپتامین (HT-5 و سروتونین) از نورونهای موجود در رافه و یا نواحی میانی پل و ساقه مغز فوقانی، منشا می گیرند. رشتههای بدون میلینی که به طور منتشر اغلب نواحی CNS را عصب دهی می کنند، حاوی TH-5 می باشند ولى ميزان تراكم اين عصب دهي متفاوت مي باشد. HT-5 داراي بیش از ۱۲ نوع گیرنده می باشد. به استثنای 5-HT3 سایر گیرنده ها از نوع متابوتروپیک میباشند. گیرنده 5-HT3 یونوتروپیک باعث ایجاد اعمال تحریکی سریع در نواحی محدودی از CNS می گردد. در اغلب نواحی CNS، ۲-HT دارای اثرات مهاری قدرمندی میباشد. این اعمال با واسطه گیرنده 5HT<sub>1A</sub> صورت می پذیرد و با افزایش هدایت پتاسیم باعث هیپرپلاریزاسیون غشا می گردد. یافته ها مؤید آن است که گیرندههای GABA-B و 5-HT<sub>1A</sub> مجموعهٔ کانالهای پتاسیمی مشابهی را فعال می کنند. بعضی از انواع سلولها، در برابر HT -5، تحریکپذیری آهستهای را از خودشان نشان میدهند که این امر  $5-HT_4$  به بلوک کانالهای پتاسیمی توسط گیرندههای  $5-HT_5$  و نسبت داده می شود. هر دو عمل تحریکی و مهاری نیز ممکن است در یک نورون به وقوع بپیوندد. HT-5 در تنظیم تمام عملکردهای مغزی ازجمله ادراک، خلق، اضطراب، درد، خواب، اشتها، تنظیم دما، کنترل سیستم نوروآندوکرینی و عصبانیت دخالت دارد. با توجه به نقش وسیع HT-5 در CNS و همچنین غنای جمعیتی مولکولهای گیرنده HT-5 در CNS، این نکته که احتمالاً تمام عوامل درماني (داروها) مي توانند HT -5 را هدف قرار دهند دور از ذهن نیست (فصول ۱۶، ۲۹، ۳۰ و ۳۲ را ببینید).

#### D. هيستامين

در CNS، هیستامین بهطور اختصاصی توسط نورونهای هسته توبرومندیبولاری (TMN) در هیپوتالاموس خلفی تولید میشود.

این نورونها اتصالات فراوانی در مغز و نخاع دارند و مکانهای مسئول توجه، رفتار غذاخوردن و حافظه را تحت تأثیر قرار میدهند (فصل ۱۶ را ببینید). ۴ نوع گیرنده هیستامین وجود دارد  $(H_1 \ \text{Th}_1)$  کسه تسمام آنها متابوتروپیک هستند. آنتی هیستامینیهایی که بر سیستم عصبی تأثیر میگذارند اغلب به دلیل اثرات خواب آوری - آرام بخشی مورد استفاده قرار می گیرند و خاصیت بلوک کنندگی گیرندههای هیستامینی  $(H_1 \ \text{Th}_1)$  عارضه جانبی بسیاری از داروها ازجمله برخی از داروهای ضد افسردگی سه حلقهای و ضدسایکوزی است.

#### نوروپپتيدها

تاکنون تعداد بسیار زیادی از پپتیدهایی که اثرات قابل توجهی بر رفتارهای حیوانات و همچنین فعالیت اضطراری نورونها هستند، کشف شدهاند. بسیاری از این پپتیدها در سیستم عصبی کشف شدهاند (فصل ۱۷ را ببینید). همچنین به عنوان نوروترانسمیتر در CNS عمل میکنند. البته بسیاری از این پپتیدها برمبنای عملکرد اولیه آنها در سیستم عصبی محیطی نامگذاری شدهاند. بسیاری از این پپتیدها با روشهای ایمونوهیستوشیمیایی مورد شناسایی قرار گرفتهاند. از جمله پپتیدهای اوپیوئیدی (مانند انکفالینها، قرار گرفتهاند. از جمله پپتیدهای اوپیوئیدی (مانند انکفالینها، فاسیستوکینین، پلیپپتیدهای وازواکتیو رودهای، نوروپپتید ۲ و هرمون رهاکننده تیروتروپین.

برخلاف نوروترانسیمیترهای کلاسیک فوق که در وزیکولهای کوچک بستهبندی میشوند، نوروپپتیدها در وزیکولهای بزرگ و با هستههای متمرکز بستهبندی میشوند. مانند دستگاه عصبی اتونوم محیطی، پپتیدها اغلب با یک ترانسمیتر غیرپپتیدی مرسوم در یک نورون همراه میباشند. اما ترشح نوروپپتیدها و مولکولهای کوچک بهطور مستقل تنظیم میشود. نوروپپتیدهای ترشح شده میتوانند به صورت موضعی عمل نموده و یا با فاصلهای طولانی جابهجا شده و به گیرندههای خاصی متصل شود. بسیاری از گیرندههای نوروپپتیدی از نوع خاصی متصل شود. بسیاری از گیرندههای نوروپپتیدی از نوع میتند و نظیر گیرندههای مونوآمینی نقش خاصی تنظیمگر را در سیستم عصبی ایفا میکنند. نوروپپتیدها در محدوده وسیعی از عملکردهای دافظه و یادگیری و بیداری و اجتماعی، اشتها، درد، پاداش و حافظه و یادگیری و بیداری و بیداری و بیداری و بیداری و بیداری و میتوانند هدف جدیدی برای کشف داروهای جدید باشند.

بهترین مثال در توضیح رویکردی که در تشریح نقش این

<sup>1-</sup> Disinhibition

پپتیدها در CNS به کار گرفته شده است، مطالعه بر روی ماده P و ارتباطات آن با رشتههای حسی میباشد. ماده P نورونهای حسی اولیه بدون میلین و کوچکی که در طناب نخاعی و ساقه مغز یافت میشوند و مسوول ایجاد پتانسیلهای پس سیناپسی تحریکی (EPSP) در سلولها میباشند، وجود دارد و از این نورونها ترشح میشود. این رشتههای عصبی در انتقالات تحریکات دردناک، نقش دارند. نکته شگفتانگیز آن است که اگر چه آنتاگونیستهای گیرنده ماده P، نقش مهمی در تعدیل انواع خاصی از درد دارند ولی آنها پاسخ را مهار نمیکنند. به نظر میرسد، گلوتاماتی که همراه با ماده P از این سیناپسها رها میشود، نقش مهمی در انتقال محرکهای درد ایفا نماید. همچنین مطمئناً ماده P در بعضی دیگر از فعالیتهای CNS نیز دخیل میباشد چرا که در بسیاری از نواحی CNS که هیچ ارتباطی با مسیرهای درد نیز نداشتهاند، یافت شده است.

بسیاری از این پپتیدها، همچنین در ساختارهای محیطی همچون سیناپسهای محیطی یافت میشوند. در فصول ۶ و ۱۷ این مباحث شرح داده شدهاند.

#### اوركسين

اورکسین یک نوروترانسمیتر پپتیدی است که در نورونهای جانبی و خلفی هیپوتالاموس تولید می شود. همچون سیستم مونوآمینی در بخش وسیعی از مغز عصبدهی میکنند. اورکسین همچنین به عنوان هاپیوکرتین نیز نامیده می شود. همچون اغلب نوروپپتیدها اورکسین از وزیکولهای بزرگ با هسته متراکم آزاد شده به گیرندههایی با واسطه G پروتئینی به نـامهای  $OX_1$  و OX<sub>2</sub> متصل می شود. نورون های اورکسین همچنین گلوتامات آزاد نموده و بنابراین نقش تحریکی دارند. نورونهای اورکسین و سيستم اوركسين همچون سيستم مونوآميني از تمام نقاط مغز را عصبدهی نموده و بر فیزیولوژی و رفتار تأثیر میگذارد. بـهطور ویژه نورونهای اورکسین در سیکل خواب و بیداری دخالت دارند (فصل ۲۲ را ببینید). حیواناتی که فاقد اورکسین و گیرندههای آن هستند مبتلا به ناركولپسي و اختلالات الگوي خواب و بيداري می شوند، اورکسین علاوه بر اینکه فرآیند خواب و بیداری را تنظیم می کند در هوموستاز انرژی، رفتار خوردن، عملکرد اتونوم و ياداش دخالت دارند.

## سایر مواد پیامرسان

A. اندوكانابينوئيدها `

مشتق عـمده و سـایکواکـتیو مـوجود در کـانابیس ( $^{9}\Delta$ 

تـتراهـيدروكانابينول ) عـمدتاً بـا تأثير بـر گـيرندههاي ويـژه کانابینوئید، CB<sub>1</sub>، مغز را تحت تأثیر قرار می دهد. گیرندههای CB<sub>1</sub> به میزان زیاد، در بسیاری از نواحی مغز شناخته شدهاند و اغلب در پایانههای پیش سیناپسی واقع شدهاند. لیپیدهای اندوژن مغزی مــتعددی هــمچون انـاندامـید<sup>۳</sup> و ۲– آراشـیدونیل گـلیسرول<sup>۴</sup> (2-AG)، بهعنوان لیگادهای CB، شناخته شده است. این لیگاندها، همچون نوروترانسمیترهای مرسوم، ذخیره نمیشوند، بلکه در عوض بلافاصله در پاسخ به دپلاریزاسیون و متعاقب آن جریان کلسیم، بهسرعت ساخته میشوند. فعال شدن گیرندههای متابوتروپیک (به عنوان مثال، توسط استیل کولین و گلوتامات)، نیز می تواند تشکیل 2-AG را تحریک نماید. از دیگر تفاوتهای این مواد با نوروترانسمیترهای مرسوم آن است که کانابینوئیدهای درونزاد به عنوان پیامبرهای رتروگراد سیناپسی عمل می کنند. آنها توسط نورونهای پسسیناپسی رهاشده و بهصورت معکوس فضای سینایسی را طی کرده و سرانجام گیرنده CB<sub>1</sub> موجود بر نورون پیشسیناپسی را تحریک کرده و رهاسازی ترانسمیتر را بلوک می نمایند. چنین سرکوبی، بسته به وضعیت فعالیت می تواند گذرا یا مداوم باشد. کانابینوئیدها به وسیله این مکانیسم حافظه، اعمال شناختی و ادرارک درد را تحت تأثیر قرار میدهند.

#### B. اکسید نیتریک

CNS حاوی مقادیر متنابهی اکسید نیتریک اکسید سنتاز (NOS) میباشد که در بعضی از انواع خاص نورونها یافت میشود. NOS نورونی، آنزیمی است که توسط کلسیم ـ کالمودولین و فعال شدن گیرندههای NMDA، فعال میشود و با افزایش دادن کلسیم داخل سلولی باعث ساخت اکسید نیتریک میگردد. اگر چه نقش فیزیولوژیک NOS در عضلات صاف عروق به خوبی آشکار است ولی تأثیر آن در انتقالات سیناپسی و انعطافپذیری سیناپسی  $^{0}$  همچنان مورد بحث قرار دارد. احتمالاً عمدهترین نقش NO در پیامرسانی عصبی در CNS، اثرات سرکوب کننده طولانی مدت آن بر انتقالات سیناپسی در مخچه میباشد.

#### C. يورينها

گیرندههای پورین به ویژه آدنوزین، UTP، ATP و UDP در تمام بدن به ویژه CNS یافت میشوند. غلظتهای بالای ATP در سیناپسهای وزیکولی کاتکولینرژیک یافت شده و ATP ممکن

<sup>1-</sup> Endocannabinoids

<sup>2-</sup>  $\Delta^9$  -tetrahydrocannabinol -  $\Delta^9$ -THC

<sup>3-</sup> Anandamide5- Synaptic plasticity

<sup>4- 2-</sup>Archidonylglglycerol

است توسط نوکلئوزیداز خارجسلولی به آدنوزین تبدیل شود. آدنوزین در CNS بر گیرنده متابوتروپیک  $A_1$  عمل میکند. گیرنده پیش سیناپسی  $A_1$  کانالهای کلسیم را مهار نموده و ترشح هر دو آمینواسید و انتقال دهندههای مونوآمینی را مهار میکند. ATP به همراه سایر نوروترانسمیترها آزاد شده و بر دو رده از گیرندهها اثر میگذارد. خانواده ATP مجموعهای از گیرندههای ATP است که میگذارد. خانواده P2X مجموعهای از گیرندههای ATP است که

به عنوان یک کانال کاتیونی غیرانتخابی وابسته به ولتـاژ عـمل نموده در حالی که P2Y متابوتروپیک است. نقش فیزیولوژیک ترشح همزمان ATP با نوروترانسمیترها همچنان ناشناخته است اما مطالعات فارماکولوژیک پیشنهاد میکنند که این گیرندهها در حافظه، بیداری و اشتها نقش داشته و میتواند در انواع اختلالات روان شناختی نقش داشته باشد.



# داروهای آرام بخش \_خواب آور

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

خانم میانسال ۵۳ سالهای، آموزگار، طی مراجعه جهت معاینات سالانه، به پزشک خود شکایت میکند که جهت آغاز به خواب رفتن با مشکل روبروست و همچنین طی خواب شب، چندین بار از خواب بیدار میشود. چنین اپیزودهایی اغلب شبها به وقوع میپیوندد و در توانایی او جهت تدریس تأثیر منفی دارد. او از بسیاری از درمانهای بدون نسخه جهت بهبود این قضیه استفاده کرده است ولی نه تنها چندان موفق نبودهاند بلکه طی روز گرفتار اثرات گیجکننده «hangover effect» آنها نیز شده است. وی از سلامت ظاهری خوبی برخوردار است، افزایش

وزن ندارد و هیچ دارویی دریافت نمیکند. وی قهوه فاقد کافئین و آن هم تنها ۱ فنجان در روز مینوشد ولی مقادیر زیادی (روزانه ۶ قوطی) نوشابه کوکای رژیمی، در رژیم غذایی روزانه او وجود دارد. وی هر روز ۱ لیوان مشروب همراه عصرانه میل میکند که البته نوشیدنیهای قوی را نمی پسندد. چه اطلاعات دیگری از سابقه این بیماران نیاز دارید؟ چه ارزیابیهای درمانی جهت این بیمار لازم است و چه دارو یا داروهایی (در صورت صلاحدید) جهت وی تجویز می نمایید؟

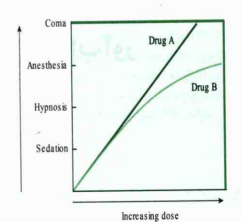
تعلق یک دارو به گروه داروهای آرامبخش ـ خوابآور مؤید آن است که آن دارو، دارای اثرات آرامبخش (همراه با تسکین اضطراب) و خوابآوری میباشد. از آن جایی که تنوعات شیمیایی زیادی میان بیشتر داروهای این گروه وجود دارد، طبقه بندی این دسته دارویی براساس کاربردهای بالینی آنها صورت میپذیرد تا براساس ساختار شیمیایی، وضعیتهای اضطرابی و اختلالات خواب، مشکلات شایعی هستند و داروهای آرامبخش ـ خوابآور به طور گسترده در میان داروهای تجویز شده در سراسر دنیا، مشاهده می شوند.

# ■ فارماکولوژی پایه داروهای آرامبخش ـ خوابآور

یک داروی آرامبخش مؤثر (ضداضطراب)، باعث تخفیف اضطراب و بروز اثرات تسکین دهنده می شود. در مقایسه با اثرات درمانی حاصل از یک داروی آرامبخش، میزان افت (دپرسیون)

دستگاه اعصاب مرکزی باید حداقل میزان ممکن باشد. یک داروی خوابآور باید باعث بروز خوابآلودگی شده و موجب شروع و تداوم فرآیند خواب گردد. از آن جایی که اثر خوابآوری نسبت به آرام بخشی نیازمند افت (دپرسیون) قابل ملاحظه دستگاه اعصاب مرکزی میباشد، با افزایش دوز بسیاری از داروهای این گروه، به سادگی میتوان به هدف فوق دست یافت. داوهای این گروه، به سادگی میتوان به هدف فوق دست یافت. خوابآور میباشد هر چند داروهای مختلف این گروه براساس میزان دوز و اثرات، دارای تفاوتهایی با یکدیگر میباشند. دو مثال از این گونه پاسخهای وابسته به دوز در شکل ۱-۲۲ نشان مثال از این گونه پاسخهای وابسته به دوز در شکل ۱-۲۲ نشان داروهای آرام بخش - خوابآور قدیمی همچون باربیتوراتها و دادی هیباشد. مصرف این داروها، بیش از میزانی که جهت خوابآوری لازم است، باعث بروز بیهوشی عمومی میگردد و

<sup>1-</sup> Drowsiness



شکل ۱-۲۲. منحنی دوز - پاسخ دو داروی خواب آور \_ آرام بخش.

مقادیر بالاتر آن، با ایجاد دپرسیون تنفسی مرکز وازوموتور در مدولا، باعث كما و مرگ مىشود. انحراف از منحنى دوز \_ پاسخ، همان طور که در مورد داروی B مشاهده می شود، مؤید آن است که اثرات دپرسیون دستگاه اعصاب مرکزی (فراتر از اثرات خواب آوری) نسبتاً نیازمند دوزهای بالاتری از داروی B میباشند. منحنی B نشان دهنده اثرات دوز ـ پاسخ، بنزودیازپینها و بسیاری از داروهای خوبآور جدید میباشد که مکانیسمهای مشابهی را دارا می باشند.

## طبقهبندى شيميايي

بنزودیازپینها، از پرمصرفترین داروهای خوابآور ـ آرام بخش، به شمار می روند. کلیه ساختارهای شیمیایی که در شکل ۲-۲۲ نشان داده شدهاند، به صورت ۱، ۴ بنزودیازپین و اکثراً حاوی گروه کربوکسامید در حلقه ساختاری ۷ ضلعی هتروسیکلیک خود میباشند. جانشینی یک گروه الکترونگاتیو در موقعیت بالا، همچون هالوژن یا یک گروه نیترو، جهت ایجاد ائرات آرام بخش - خواب آوری لازم می باشد. در ساختمان تریازولام و آلپرازولام یک حلقه تریازول در موقعیتهای ۱ و ۲، اضافه شده است.

ساختار شیمیایی بعضی از انواع قدیمی تر و کمتر مورد استفاده داروهای آرام بخش ـ خواب آور، مانند باربیتوراتها، در شکل ۳-۲۲ نشان داده شده است. گلوتتیمید و میروبامات دارای ساختارهای شیمیایی مجزایی هستند ولی عملاً اثرات شیمیایی مشابه باربیتوراتها را از خود نشان میدهند. از این

داروها بندرت استفاده می شود. گروه داروهای آرام بخش ـ خوابآور، همچنین شامل ترکیباتی با ساختار شیمیایی سادهتر، همچون اتانول (رجوع به فصل ۲۳) و کلرال هیدرات می باشند. اخیراً بسیاری از داروها با ساختارهای شیمیایی جدید، جهت استفاده در اختلالات خواب، معرفی شدهاند: زولپیدم مید ايسميدازوپيريدين، زالپلون عيك پيرازولوپيرليميدين و اسزوپیکلون<sup>۵</sup> یک سیکلوپیرولون (شکل ۴–۲۲). اگر چه از نظر ساختاری شباهتی با بنزودیازپینها ندارند ولی همان طور که در ادامه مورد بحث قرار می گیرد از نقطه نظر مکانیسم عمل از اشتراکات زیادی با آنها برخوردار هستند. اسزوپیکلون، یک S \_ انانتیومر زوپیکلون ٔ (یک داروی خوابآور که از اواخر سال ۱۹۸۹ در خارج از ایالات متحده آمریکا در دسترس بوده است)، می باشد. راملتئون ۷ یک آگونیست گیرنده ملاتونین و یک داروی خواب آور جدید می باشد (رجوع به: کادر راملتون)، بوسپیرون<sup>^</sup> یک داروی ضد اضطراب، با شروع اثر آهسته میباشد که عملکرد آن تا حدی نسبت به سایر داروهای آرام بخش \_ خواب آور مرسوم، متفاوت میباشد (رجوع به کادر

از سایر دستههای دارویی که دارای اثرات ارامبخش هستند، می توان به داروهای ضد جنون (فصل ۲۹ را ببینید) و بسیاری دیگر از داروهای ضدافسردگی (فصل ۳۰ را ببینید)، اشاره نمود. دسته اخیر به طور گسترده در کنترل اختلالات اضطرابی مزمن، مــورد مـصرف قـرار مـیگیرند. بعضی از انـواع خـاص آنتی هیستامین ها همچون دیفن هیدرامین، هیدروکسی زین و پرومتازین ۱۰ (فصل ۱۶ را ببینید)، نیز دارای اثرات آرامبخشی مى باشند. اين داروها عموماً داراي اثرات قابل ملاحظهاي ب سیستم عصبی اتونوم محیطی هستند. بعضی از انواع داروهای آنتی هیستامینی که دارای تأثیرات آرامبخشی می باشند، در قالب داروهای خواب آور بدون نسخه، عرضه می شوند.

## فارما كوكينتيك

A. جذب و انتشار

میزان جذب خوراکی داروهای آرامبخش \_ خوابآور، به عوامل متعددی از جمله میزان چربی دوستی ۱۱ دارو بستگی دارد. برای مثال، جذب تريازولام بسيار سريع و جذب ديازيام و

- 2- Meprobamate
- 4- Zaleplon
- 3- Zolpidem 6- Zopiclone 5- Eszopiclone
- 7- Ramelteon 8- Buspirone 10- Promethazine
- 9- Hydroxyzine 11- Lipophilicity

1- Glutethimide

شكل ٢-٢٢. ساختار شيمياني برخي از بنزودبازيين ها.

خوراکی، جذب و وارد جریان خون میشوند.

متابولیتهای فعال کلرازپات<sup>۱</sup>، نسبت به سایر بـنزودیازپینهای مورد استفاده، سریعتر میباشد. کلرازپات، پیش دارویی است که طی هیدرولیز توسط اسید معده، به دسمتیل دیازپام انور ـ دیازیام ") تبدیل می شود. بسیاری از باربیتوراتها و داروهای قدیمی آرام بخش \_ خواب آور مانند بسیاری از داروهای خواب آور جدید (اسزوپیکلون، زالپلون و زولپیدم)، بسیار سریع از طریق

حلالیت در چربی، نقش مهمی را در تعیین میزان ورود یک داروی آرامبخش \_ خوابآور به داخل سیستم اعصاب مرکزی، ایفا مىنمايد. اين ويژگى مسئول شروع سريع اثرات تريازولامً، تیوینتال<sup>۵</sup> (فصل ۲۵) و داروهای خوابآور جدیدتر میباشد. همه داروهای آرام بخش م خواب آور، حین حاملگی از

2- Desmethyldiazepam

4- Triazolam

<sup>1-</sup> Clorazepate

<sup>3-</sup> Desmethyldiazepam

<sup>5-</sup> Thiopental

شکل ۳-۲۲. ساختار شیمیایی باربیتوراتها و بعضی دیگر از داروهای آرامبخش ـ خواب آور.

شکل ۴-۲۳. ساختار شیمیایی بعضی از انواع جدیدتر داروهای خواب آور.

سدهای جفتی عبور میکنند. بنابراین در صورت تجویز این داروها در زمان حول و حوش تولد، باعث دپرسیون فعالیتهای حیاتی نوزاد می شوند. همچنین وجود این داروها در شیر مادر نیز به تأیید رسیده است که می تواند منجر به افت فعالیتهای عصبی کودک شیرخوار گردد.

#### B. تبدیل زیستی ۱

یک مرحله ضروری در پاکسازی داروهای آرامبخش ـ خوابآور، تبدیل این داروها به متابولیتهای محلول تر در آب میباشد. در این راستا، سیستم آنزیمهای میکروزومی متابولیزه کننده داروهای کبد، از اهمیت به سزایی برخوردار میباشد، بنابراین نیمه عمر حذف این داروها، عمدتاً به سرعت تبدیلات متابولیک آنها، وابسته می باشد.

۱. بنزودیازپینها، متابولیسم کبدی، مسوول پاکسازی تمامی بنزودیازپینها میباشد. الگو و میزان متابولیسم بسته به هر دارو متفاوت میباشد. اغلب بنزودیازپینها تحت متابولیسم اکسیداسیون میکروزومی (واکنش فاز I) نظیر ۱۸- آلکیلاسیون و هیدروکسیلاسیون آلیفاتیک که به واسطه ایزوزیم P450 به ویژه CYP3A4 رخ میدهد قرار میگیرند. سپس متابولیتها کنژوگه شده (واکنشهای فاز II) و با تشکیل گلوکورونیداز به داخل ادرار ترشح میگردند. ولی بسیاری از متابولیتهای فاز I نظر فارماکولوژیکی فعال میباشند و بعضی بنزودیازپینها نیز از نظر فارماکولوژیکی فعال میباشند و بعضی

#### راملتئون

به نظر می رسد، گیرندههای ملاتونین، در برقراری ریتم ۲۴ ساعته چرخههای خواب ـ بیداری، نقش داشته باشند (فصل ۱۶). راملتئون (Rozerem)، داروی جدیدی است که به طور خاص در بیمارانی که در شروع فرآیند خواب اختلال دارند، به کار گرفته می شود. این دارو آگونیست گیرندههای ملاتونینی ,MT و MT واقع بر هستههای سوپراکیاسماتیک مغز می باشد. این دارو هیچ اثر مستقیمی بر انتقالات GABA در دستگاه اعصاب مرکزی ندارد. در مطالعات خوابنگاری ۱، راملتون، در بیمارانی که از بیخوابی مزمن رنج میبرند، زمان انتظار برای خوابرفتن را کاهش داده است بدون اینکه تأثیری روی مراحل خواب داشته باشد یا عوارضی چون بازگشت بیخوابی و یا علائم محرومیت از دارو، داشته باشد. راملتئون قابلیت کمی از جهت سوءمصرف دارو، این دارو جز داروهای تحت کنترل نمی باشد و مصرف منظم سبب وابستگی نمی شود. دارو پس از تجویز خوراکی، جذب شده و پس از گذر از مرحله اول متابولیسم، تبدیل به متابولیت فعال با نیمه عمر طولانی تر (۵-۲ ساعت) می گردد. ایزوفرم CYP1A2 سيتوكروم P450 عـمدتاً مسـؤول مـتابوليسم راملتئون مى باشد، اما ايروفرم CYP2C9 نيز دخيل مـــى باشد. ايـن دارو نـبايد هـمراه بـا مـهار كنندههاى CYP1A2 (مانند سيپروفلوكساسين ، فالووكسامين ، تاكرين ، زيلوتن ) و مهاركنندههاي CYP2C9 (مانند فلوکونازول^) مصرف شود. مصرف همزمان با داروی ضد افسردگی فلووکسامین حداکثر غلظت پلاسمایی راملتئون را ۵۰ برابر افزایش میدهد.

راملئتون بایستی در بیماران بااختلال عملکرد کبدی با احتیاط مصرف شود. ریفامپین با اثرات القایی بر CYP به وضوح غلظت پلاسمایی راملتئون و متابولیت فعال آن را کاهش می دهد. از عوارض جانبی راملتئون می توان به گیجی، خواب الودگی، خستگی و تغییرات اندوکرین همچون کاهش تستوسترون و افزایش پرولاکتین اشاره نمود. راملتئون بر اساس طبقهبندی FDA راملتئون در دستهبندی C جهت تجویز در حاملگی قرار دارد.

#### بوسپيرون

میکروزومی (واکنشهای فاز I)، شامل N- دآلکیلاسیون و بوسییرون دارای اثرات انتخابی ضداضطراب میباشد و مشخصات فارماكولوژيك أن تا حدى نسبت به ساير داروهایی که در این فصل شرح داده شدهاند، متفاوت مى باشد. بوسپيرون قادر است، اضطراب را تخفيف دهد، بدون أن كه اثراتي چون أرامبخشي بيش از حد، خوابأوري و یا سرخوشی از خود نشان دهد. برخلاف بنزودیازیینها اثرات ضدتشنج و یا شلکننده عضلانی ندارد. بوسپیرون، مستقیماً با تأثیر بر سیستمهای گابائرژیک عمل نمی کند. احتمالاً این دارو اثرات ضد اضطراب خود را با تأثیر به عنوان آگونیست نسبی بر گیرندههای HT1A مغزی اعمال می نماید ولی همچنین به گیرندههای دوپامینی D2 نیز تمایل دارد. بیماران درمان شده با بوسپیرون، هیچ علائمی مبنی بر عود مجدد اضطراب و یا علائم محرومیت از دارو بعد از قطع ناگهانی آن، نشان ندادهاند. این دارو در سرکوب علائم سندرم محرومیت ناشی از قطع ناگهانی سایر بنزودیازپینها یا داروهای آرامبخش \_ خوابآور، مؤثر نمیباشد. بوسییرون دارای پتانسیل سوء مصرف بسیار کمی می باشد. برخلاف بنزودیازیینها، بوسپیرون نیازمند به زمان بیشتری برای بروز اثرات ضداضطراب می باشد که همین امر کاربرد این دارو را در وضعیتهای اضطرابی حاد محدود نموده است. بوسپیرون در وضعیتهای اضطرابی ژنرالیزه کاربرد دارد ولیکن در اختلالات یانیک کمتر مؤثر می باشد.

بوسپیرون به سرعت از طریق خوراکی، جذب شده و طی واکنشهای هیدروکسیلاسیون و دیالکیلاسیون مراحل متابولسم گذر اول، متابولیتهای فعال بسیاری را ایجاد مینماید. متابولیت عمده آن، ۱- (۲- پیریمیدیل) ـ پیپرازین (1-PP) مے باشد کے دارای اثرات بلوککنندگی گیرندہ آدرنرژیک  $\alpha$  بوده و همچنین با ورود به دستگاه اعصاب مرکزی، نسبت به پیش ماده خود، غلظت بالاتری را ایجاد می نماید. نقش احتمالی PP در ایجاد اثرات بوسپیرون در دستگاه اعصاب مرکزی شناخته شده نمی باشد. نیمه عمر حـذف بـوسييرون، ۴-۲ است و اخـتلال كـبدى باعث آهسته شدن روند پاکسازی آن می گردد. ریفامیتین، یک

<sup>1-</sup> Polysomnography studies

<sup>2-</sup> Rebound insomnia

<sup>4-</sup> Ciprofloxacin

<sup>6-</sup> Tacrine

<sup>8-</sup> Fluconazole

<sup>3-</sup> Withdrawal symptoms

<sup>5-</sup> Fluvoxamine

<sup>7-</sup> Zileuton

<sup>9-</sup> N-dealkylation

داروی القاکننده سیتوکروم P450، نیمه عمر بوسپیرون را کاهش منیدهد ولی منهارکنندههای CYP3A4 (مانند اریترومایسین، کتوکونازول، آب گریپفروت و نفازودون) غلظت پلاسمایی آن را به میزان زیادی افزایش میدهند.

بوسپیرون در مقایسه با بنزودیازپینها، اختلالات سایکوموتور کمتری ایجاد مینماید و در نتیجه منهارت در رانندگی را تحت تأثیر قرار نمیدهد. این دارو، اثرات داروهای سه آرامبخش ـ خوابآور مرسوم، اتانول یا ضدافسردگیهای سه فزایندهای را تقویت نمیکند و بیماران مسن نیز حساسیت فزایندهای را به عملکرد آن نشان ندادهاند. عوارضی چون دردهای نامعین قفسه سینه، تاکیکاردی، طپش قلب، سرگیجه، برانگیختگی عصبی، وزوز گوش، اختلالات گوارشی، پاراستزی و انقباض مردمک وابسته به دوز ممکن است به وقوع بپیوندد. مصرف همزمان آن با داروهای مهارکننده MAO، باعث افزایش فشارخون در این دسته از بیماران گردد. براساس FDA بوسپیرون در دستهبندی B بهت تجویز در حاملگی قرار دارد.

دارای نیمه عمرهای طولانی نیز میباشند (شکل  $\alpha$ –۲۲). برای مثال دسمتیل دیازپام، که متابولیت فعال کلرودیازپوکساید، دیازپام، پرازپام و کلرازپات میباشد، دارای نیمه عمر حذف بیش از  $\alpha$  ساعت است. آلپرازولام و تریازولام، طبی واکنش هیدروکسیلاسیون  $\alpha$  متابولیتهایی با اثرات کوتاه مدت فارماکولوژیکی ایجاد مینمایند که به سرعت کنژوگه شده و گلوکورونیدهای غیرفعال را تولید مینمایند. نیمه عمر حذف کوتاه تریازولام ( $\alpha$ –۲ ساعت) باعث کاربرد بیشتر آن به عنوان یک داروی خواباور شده است تا یک داروی آرامبخش.

تشکیل متابولیتهای فعال، مطالعات فارماکوکینتیک بنزودیازپینها در انسانها را دشواریهایی مواجه نموده است چرا که در واقع نیمه عمر حذف داروی اولیه ارتباط کمی با اثرات فارماکولوژیک ناشی از دارو دارد. احتمال ایجاد اثرات تجمعی قابل پیشبینی ناشی از استفاده از دوزهای مکرر، به ویژه در بنزودیازپینهایی که خود دارو یا متابولیتهای آن نیمه عمر طولانی دارند، وجود دارد. این گونه اثرات تجمعی همچون طولانی دارند، وجود دارد. این گونه اثرات تجمعی همچون خواب آلودگی بیش از حد، با داروهایی همچون استازولام اکسازپام و لورازپام دیده نمی شود، چرا که دارای متابولیتها با نیمه عمر کوتاه هستند و همچنین مستقیماً به گلوکورونیدهای نیمه عمر کوتاه هستند و همچنین مستقیماً به گلوکورونیدهای غیرفعال، متابولیزه می شوند. مشخصههای فارماکوکینتیک برخی

از بنزودیازپینها در جدول ۱–۲۲ آورده شده است، متابولیسم بسیاری از بنزودیازپینهای پرمصرف از جمله دیازپام، میدازولام و تریازولام می تأثیر ایزوآنزیمهای القاکننده و مهارکننده P450 کبدی قرار می گیرد (فصل T را ببینید).

7. باربیتوراتها. به جز فنوباربیتال، تقریباً هیچ بـاربیتوراتی بدون تغییر از بدن دفع نمیشود. از عمده مسیرهای متابولیسمی میتوان به اکسیداسیون توسط آنزیمهای کبدی و در نتیجه تولید الکلها، اسیدها و کتونها اشاره نمود که در نهایت بـه صورت ترکیبات گلوکورونیزه در ادرار ترشح میشوند. در مجموع سرعت متابولیسم کبدی این داروها بسته به نوع دارو تـفاوت دارد ولی اغلب (به استنثا تیوباربیتوراتها) آهسته میباشد. نیمه عمر حذف داروهایی چون سکوباربیتال  $^{3}$  و پنتوباربیتال  $^{4}$  از ۱۸ تا ۴۸ ساعت در افراد مختلف، متغییر میباشد. نیمه عمر حذف فنوباربیتال  $^{5}$  در انسان  $^{3}$  تا ۵ روز است. دوزهای متعدد این داروها ممکن است باعث بروز اثرات تجمعی گردند.

٣. خواب آورهای جدید. حداکثر سطح خونی فرمولاسیون استاندارد زولپیدم ۳-۱ ساعت پس از مصرف خوراکی آن، حاصل میشود (جدول ۱-۲۲ را ببینید). فرمولاسیونهای زبانی و اسپری خوراکی زولپیدم نیز موجود است. زولپیدم سریعاً توسط اکسیداسیون و هیدروکسیلاسیونهای سیتوکروم P450 کبدی از جمله ایزوزیم CYP3A4، به متابولیتهای غیرفعال تبدیل می شود. نیمه عمر حذف دارو و حذف آن در خانمهای سالمند أهستهتر مىباشد، ولى حداكثر سطح پالاسمايي فرمولاسيون بى فازيك أن، تقريباً ٢ ساعت بعد حاصل مى شود. زاليلون ١٠، عمدتاً توسط الدئيد اكسيداز كبدى و بخشى هم توسط ايزوزيم CYP3A4 سيتوكروم P450 متابوليزه مي شود. نيمه عـمر دارو، حدود ۱ ساعت می باشد. در بیماران دچار اختلالات کبدی و سالمندان نیاز به کاهش دوز دارو وجود دارد. سایمتیدین با مهار هر دو مسير الدئيد دهيدروژناز و CYP3A4 باعث افزايش قابل ملاحظه حداكثر سطح خوني زالبلون، مي شود. اسزوپیکلون ۱۱، تـوسط سیتوکروم P450 کـبدی (په ویژه CYP3A4) متابوليزه شده و مشتقات غيرفعالي چون N- اكسيد و متابولیتهای ضعیفی چون دسمتیل اسزوییکلون، ایجاد

<sup>1-</sup> Estazolam

<sup>3-</sup> Lorazepam

<sup>3-</sup> Lorazepam

<sup>5-</sup> Triazolam7- Pentobarbital

<sup>9-</sup> Zolpidem

<sup>11-</sup> Eszopiclone

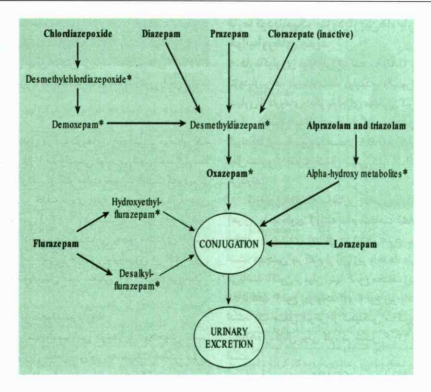
<sup>2-</sup> Oxazepam

<sup>4-</sup> Midazolam

<sup>. . . . . . . .</sup> 

<sup>6-</sup> Secobarbital8- Phenobarbital

<sup>10-</sup> Zaleplon



شکل ۵–۲۲. تبدیلات زیستی بنزودیازپینها (داروهایی که تیرهتر نوشته شدهاند، در حال حاضر در بسیاری از کشورها، قابل دسترس میباشند.) \* متابولیت فعال.

جدول ۱-۲۲ مشخصات فارما کوکینتیک بعضی از بنزودیازپینها و داروهای خواب آور جدید در انسان

دارو	اوج سطح خونی (ساعت)	(ساعت) t <sub>1/2</sub> ۲	نظرات
آلپرازولام	1-1	17-10	جذب دهانی سریع
كلرودياز پوكسايد	Y- <b>4</b>	10-4.	متابولیتهای فعال، فراهمی زیستی متغیر بعد از تزریق IM
كلراز پات	۲-۱ (نوردیازپام)	۵۰-۱۰۰	پیشدارو؛ در معده به اقسام فعال هیدرولیز می شود
ديازپام	1-1	۲۰-۸۰	متابولیتهای فعال، فراهمیزیستی متغیر بعد از تزریق IM
اسزوپيكلون	No.	8	متابولیتها با فعالیت کم
فلوراز پام	1-1	*	متابولیتهای فعال با نیمه عمرهای طولانی
لورازيام	1-8	17.	متابوليت فعال ندارد
اكسازپام	r-r	1۲.	متابوليت فعال ندارد
تمازيام	7-7	14.	جذب خوراكى أهسته
تريازولام	Y	r-r	شروع اثر سريع، مدت اثر كوتاه
زالپلون	<1	1-4	از طریق آلدئید دهیدروژناز متابولیزه می شود
زولپيدم	1-1	1/0-7/0	متابولیتهای فعال ندارد

١. زمان جهت حداكثر سطح خوني

۲. شامل نیمه عمرهای متابولیتهای عمده می باشد

می نماید. نیمه عمر حذف اسزوپیکلون حدوداً ۶ ساعت است و در صورت حضور مهارکنندههای CYP3A4 (مانند کتوکنازول) و یا در سالمندان، این میزان افزایش می یابد. القاکنندههای CYP3A4 (همچون ریفامپین ۱)، متابولیسم کبدی اسزوپیکلون را می افزایند.

#### C. دفع

متابولیتهای محلول در آب داروهای آرامبخش ـ خوابآور که طی کنژوگاسیون فاز ۱ متابولیسمی تولید می شوند، عمدتاً توسط کلیهها، دفع می گردند. در اکثر موارد، تغییرات فعالیت کلیوی، اثر قابل ملاحظهای بر حذف داروی اولیه ندارد. فنوباربیتال، بدون تغییر تا میزان خاصی (-8-7) در انسان)، در ادرار دفع می شود و با قلیایی کردن ادرار سرعت حذف آن به طور معناداری افزایش پیدا می کند. این امر ناشی از افزایش یونیزاسیون در pH قلیایی می باشد چرا که فنوباربیتال اسید ضعیفی با pH می باشد.

### D. عوامل مؤثر بر متابولیسم داروها

عوامل بسیاری متابولیسم این داروها را دستخوش تغییر مینمایند. از مهمترین عوامل، میتوان به تغییرات عملکرد کبدی ناشی از بیماریها یا بعضی داروهای کاهش دهنده یا افزایش دهنده فعالیت آنزیمهای میکروزومی اشاره نمود (فصل ۴ را سنند).

در بسیاری از بیماران مسن و بیماران مبتلا به بیماریهای شدید کبدی، نیمه عمر حذف این داروها، اغلب افزایش می یابد. در چنین مواردی تجویز چند دوز معمول داروهای خوابآور ـ آرامبخش، باعث بروز اثرات شدید بر دستگاه اعصاب مرکزی می گدد.

فعالیت آنزیمهای میکروزمال متابولیزه کننده داروها در کبد، ممکن است در بیمارانی که انواع قدیمی تر داروهای آرام بخش خواب آور را برای مدت طولانی استفاده نمودهاند، افزایش یابد (القای آنزیمی؛ فصل ۴ را ببینید). ایجاد چنین اثراتی طی مصرف باربیتوراتها (به طور خاص فنوباربیتال) و مپروبامات، محتمل تر است که به افزایش متابولیسم کبدی این داروها می انجامد. هـمچنین القای آنزیمی ناشی از باربیتوراتها، یکی از مکانیسمهای اساسی ایجاد تداخلات دارویی می باشد چرا که باعث افزایش تبدیلات زیستی سایر داروهای فارماکولوژیک نیز می گردد (فصل ۶۶ را ببینید). در مقابل، حتی استفاده مداوم بنودیازپینها و داروهای خواب آور جدید نیز باعث ایجاد تغییر در فعالیت آنزیمهای متابولیزه کننده، نمی شود.

فارماکودینامیک بنزودیاز پینها، باربیتوراتها و خوابآورهای جدید

### A. فارماكولوژي مولكولي گيرنده GABA

بنزودیازپینها، باربیتوراتها، زولپیدم، زالپلون، اسزوپیکلون و بسیاری از داروهای دیگر به اجزای مولکولی گیرنده GABA، در غشای عصبی دستگاه اعصاب مرکزی، متصل میشوند. این گیرندهها توسط نوروترانسمیتر GABA (فصل ۲۱ را ببینید) فعال شده و از طریق کانال یونی کلر، اثرات خود را اعمال میدارند.

گیرنده  $GABA_A$ ، ساختاری پنتامری دارد که از  $\alpha$  زیر واحد (هر زیر واحد حاوی  $\alpha$  رشته تمام ضخامت غشایی)، از میان انواع مختلف پلی پپتیدی  $\alpha$  ( $\alpha$ )  $\alpha$ ,  $\alpha$ )،  $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ ) تشکیل شده است. همچنین هر کدام از این زیر واحدها، دارای انواع متنوعی میباشند تاکنون از میان اینها  $\alpha$  نوع مختلف زیر واحد (برای مثال  $\alpha$  تا  $\alpha$ )،  $\alpha$  نوع زیر واحد  $\alpha$  و  $\alpha$  نوع زیر واحد  $\alpha$  معرفی شده است. یک مـدل فـرض از کـمپلکس مـاکـرومولکولی گیرنده است. یک مـدل فـرض از کـمپلکس مـاکـرومولکولی گیرنده

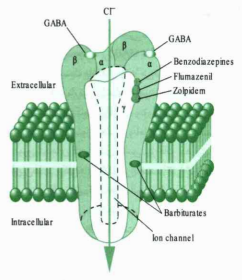
ایزوفرم عمده GABA که در بسیاری از مناطق مغز یافت شده است، حاوی دو زیر واحد  $\alpha$ 1 دو زیر واحد  $\beta$ 2 و یک زیر واحد 72 مى باشد. محل اتصال GABA، در این ایزوفرم، مکانی در مجاورت زیر واحد  $\alpha$ 1 و  $\beta$ 2 میباشد و جایگاه اثر بنزوديازپينها نيز (مكان BZ گيرنده GABA)، بين زير واحد و  $\gamma 2$  واقع شده است. گیرنده GABA در نواحی مختلف  $\alpha 1$ دستگاه اعصاب مرکزی، آرایش متفاوتی از زیرواحدهای اساسی دارد و بنزودیازپینها به بسیاری دیگر از این گیرندهها متصل می شوند. باربیتوراتها نیز به ایزوفرمهای متعددی از گیرنده α5 ،α3 ،α2 از جمله ایزوفرمهای دارای زیر واحدهای GABA متصل می شوند ولی در واقع موقعیت اتصال آنها از مکان اتصال بنزودیازپینها متفاوت است. در مقابل بنزودیازپینهایی چون زولیپدم، زالپلون و اسزوپیکلون، بسیار انتخابی تر بر این گیرندهها اثر میکنند چرا که تنها به ایزوفرمهایی از گیرنده که حاوی زیر واحد  $\alpha_1$  مى باشند، متصل مى  $\beta$ ردند. احتمالاً اين تنوع مولكولى گیرندههای ،GABA اساس خواص فارماکولوژیکی متنوع بنزودیازپینها و سایر داروها مشابه میباشد (مراجعه به کادر: تنوع گیرندههای GABA و اثرات فارماکولوژیکی انتخابی).

برخلاف نوروترانسمیتر GABA، بنزودیازپینها و سایر داروهای آرام بخش ـ خوابآور، تمایل کمی به گیرندههای

# تنوع گیرندههای GABA و انتخابی بودن فارماکولوژیک

مطالعات انجام شده با استفاده از جوندگان دستکاری ژنتیک شده، مؤید أن است كه خواص فارماكولوژیك اختصاصی بنزودیازیینها و سایر داروهای تنظیمکننده GABA، تحت تأثیر ترکیبهای متنوع زیر واحدهایی که در ساخت گیرنده GABA نقش دارند، قرار می گیرد. بنزودیازپینها، عمدتاً بر  $\alpha$  گیرندههایی از GABA اثر مینمایند که زیر واحدهای (ایزوفرمهای ۵۱ هم ۵۵ هم) و هیستیدین در انتهای N رشته وجود داشته باشد. گونههایی از موشهایی که در آنها با ایجاد موتاسیونهای نقطهای، آرژنین به جای هیستیدین در زیر واحد α1 جانشین شده بود، مقاومت قابل توجهی را از خود در مقابل اثرات أرام بخش و فراموش أور بنزودیاز پینها، نشان دادند، حال آن که تأثیرات ضد اضطراب و شلکننده عضلانی تا حد زیادی، دست نخورده باقی ماند. این حیوانات همچنین نسبت به تأثیرات خوابآوری زولیپدم و زالیلون (داروهایی که به طور انتخابی به گیرندههای GABA زیر واحد α1 متصل می شوند) نیز از خود مقاومت نشان دادند. در مقابل موشها با جهشهای انتخابی آرژنین ـ هیستیدین در زیر واحدهای α2 یا 33 گیرندههای GABA، مقاومت اختصاصی را ضد اثرات ضداضطراب بنزودیازپینها از خود نشان دادند. برپایه مطالعاتی از این دست، به نظر میرسد، زیر واحد a1 گیرندههای GABA واسطه ایجاد اثرات آرامبخشی، فراموشی و اثرات آتاکسی بنزودیازپینها میباشد، حال آن که زیر واحدهای  $\alpha$ 2 و  $\alpha$ 3 در اعمال ضداضطراب و شل کنندگی عضلانی بنزودیازیینها نقش دارد. بعضی دیگر از مطالعات برپایه جهشهای هدفدار، نشان میدهند که زیر واحد 25ء حداقل در بعضی اختلالات حافظه ناشی از بنزودیازپینها نقش دارد. نکته قابل تأکید آن است که این یافته ها از عملکرد ضداضطراب و فراموشی آور داروهای بنزودیازپین براساس مدلهای دستکاری ژنتیکی گیرنده GABA<sub>A</sub> و با استفاده از مدل های جوندگان حاصل شده است.

مخچهای و مغزی، تقویت مینمایند. بنزودیازپینها تأثیر سیناپسهای مهاری GABA را افزایش میبخشند. در واقع بنزودیازپینها، جانشین GABA نمیباشند، آنها مستقیماً



شکل ۶-۲۲. یک مدل از کمپلکس ماکرومولکولی گیرنده GABA -کانال یونی کلر (مدلهای دیگری نیز ممکن است پیشنهاد شود). یک گلیکوپروتئین هتروالیگومریک، این کمپلکس از تعداد ۵ یا بیشتر زیر واحدهای تمام ضخامت غشایی، تشکیل شده است. انواع گونا گونی از زیر واحدهای eta و  $\gamma$ در تعداد ساختار پنتامری آن به کار گرفته شدهاند، به همین دلیل گیرندههای GABA تنوع مولکولی زیادی را از خود نشان میدهند. تأثیرات گیرنده GABA بر زیر واحدهای lpha و eta باعث بازشدن كانال يوني كلر و به موجب آن هيپرپلاريزاسيون غشا مي شود. بنزودیازپینها و بعضی از داروهای خواب آور جدیدتر همچون زولپیدم به یک مکان واحد، جایی بین زیرواحد  $\alpha$  و  $\beta$  متصل شده و فرآیند بازشدن کانالهای بونی کاراید را تسهیل مینمایند. فلومازنیل، آنتاگونیست بنزودیازپین نیز به این مکان متصل شده و قادر به بازگرداندن اثرات خواب آور زولپیدم میباشد. توجه داشته باشید که این مكانها از مكان اثر باربيتوراتها جدا مىباشد (همچنين به متن رجوع کنید و قابلیتهای مختلف کمپلکس گیرنده GABA کانال کلری را در نظر داشته باشید).

GSBA<sub>B</sub> دارند. این گیرنده توسط داروی ضد اسپاسم بکلوفن  $^{\prime}$  فعال می  $^{\prime}$ ردد (فصول ۲۱ و ۲۷ را ببینید).

### B. نوروفارماكولوژى

GABA (گاما \_ آمینوبوتیریک اسید)، اصلی ترین نوروترانسمیتر مهاری دستگاه اعصاب مرکزی میباشد (فصل ۲۱ را ببینید). مطالعات الکتروفیزیولوژیک مؤید آن است که بنزودیازپینها، مهار ناشی از GABA، را در تمامی سطوح عصبی از جمله طناب نخاعی، هیپوتالاموس، هیپوکامپ، جسم سیاه، کورتکس

گیرندههای GABA<sub>A</sub> را فعال نمیکنند یا مستقیماً نقشی در بازکردن کانالهای کلر ندارند، ولی با اعمال اثرات آلوستریک، اثرات GABA<sub>A</sub> را تقویت مینمایند. افزایش جریان کلر ناشی از تأثیرات بنزودیازپینها و GABA، میزان دفعات بازشدن کانال را نیز افزایش میدهد.

باربیتوراتها نیز فعالیت GABA را در بسیاری از نواحی دستگاه اعصاب مرکزی، تسهیل مینمایند ولی برخلاف بنزودیازپینها، این دسته از داروها، زمان بازماندن کانالهای کلر را افزایش میدهد. غلظتهای بالای باربیتوراتها، همچنین قادر به تقلید اثرات GABA می باشد و مستقیماً کانال های یونی را فعال مینماید. این اثرات مرهون مکان اثر یا مکانهای اثر متفاوت باربیتوراتها میباشد. باربیتوراتها نسبت به بنزودیازپینها، کمتر انتخابی عمل میکنند چرا که آنها همچنین عملکرد بعضی از نوروترانسمیترهای تحریکی همچون گلوتامات را نیز از طریق متصل شدن به گیرندههای AMPA سرکوب می کنند (مانند گلوتامیک اسید). باربیتوراتها موازی با اثراتشان بر انتقالات GABA و گلوتامات، دارای بعضی تأثیرات غشایی غیرسینایسی را نیز می باشند. احتمالاً، تعداد مکانهای اثر باربیتوراتها، عاملی است که آنها را جهت استفاده در بیهوشیهای کامل مورد نیاز در جراحیها، مناسب ساخته است (رجوع به فصل ۲۵). این داروها همچنین به علت ایجاد سرکوبقابل ملاحظه اعصاب مرکزی (که در مرز پایین دوز بى خطر أنها اتفاق مى افتد)، قابل مقايسه با بنزودياز پينها و خواب آورهای جدیدتر می باشند.

# لیگاندهای گیرنده بنزودیازپینها

مکان اتصال بنزودیازپینها بر روی ماکرومولکول گیرنده GABA<sub>A</sub>، کانال یون کلر، از تنوع فراوانی برخوردار است (کادر را ببینید: تنوع کمپلکس گیرنده گابا ـ کانال کلرید). سه نوع تداخل بسین لیگاند و گیرنده بنزودیازپین، گزارش شده است: (۱) آگونیستها باعث تسهیل عملکرد GABA میشوند که این امر در بسیاری از مکانهای BZ، در حضور بنزودیازپینها روی میددهد. هیمان طور که در بالا اشاره گردید، انواع غیر بنزودیازپینی زولپیدم، زالپلون و اسزوپیکلون، اگونیستهای بنزودیازپینی زولپیدم، زالپلون و اسزوپیکلون، اگونیستهای نظر میرسد، بعضی آگونیستهای درونزاد نیز قادر هستند به عنوان لیگاندهای مکانهای BZ عمل نمایند چرا که مواد شیمیایی مشابه بنزودیازپینها، از بافت مغز حیواناتی که هیچ شیمیایی مشابه بنزودیازپینها، از بافت مغز حیواناتی که هیچ

تماسی با چنین داروهایی نداشتهاند، جدا شده است. همچنین در مغز انسان نیز وجود مولکولهایی غیربنزودیازپینی که به مکانهای BZ گیرندههای GABA تمایل دارند، تأیید شده است. (۲) آنتا گونیستها، که از آنها می توان به مشتق صناعی بنزودیازپینها، فلومازنیل اشاره نمود. فلومازنیل، عملکرد بنزودیازپینها، اسزوپیکلون، زالپلون و زولپیدم را مهار میکند ولى قادر مهار اثر باربيتوراتها، ميروبامات يا الكل نـمى باشد. بعضی نوروپپتیدهای درونزادی خاص نیز قادر به مهار تأثیر بنزودیازیینها بر مکانهای BZ میباشند. (۳) آگونیستهای معکوس<sup>۲</sup>، در واقع تنظیمکنندههای آلوستریک منفی گیرندههای GABA می باشند (فصل ۱ را ببینید). اثر آنها بر مکانهای BZ موجود بر گیرندهای GABA باعث ایجاد اضطراب و تشنج میشود. ترکیبات چندی با اثرات فوق معرفی شدهاند که از آن - جمله می توان به بتا ـ کاربولینها مانند n ـ بوتیل ـ  $\beta$  ـ کاربولین 3 ـ كربوكسيلات ( $\beta$ -CCB) اشاره نمود. اين مولكول ها علاوه بر اثرات مستقیم فوق، قادر به مهار اتصال و اثرات بنزودیازیینها نيز مي باشند.

اهیمیت فیزیولوژیک تنظیمکنندههای اندوژن عملکرد GABA در دستگاه اعصاب مرکزی، روشن نشده است. تا به امروز چنین تأثیراتی در کنترل وضعیتهایی چون اضطراب، الگوهای خواب یا بعضی دیگر از مشخصات و تظاهرات رفتاری دستگاه اعصاب مرکزی روشن نشده است.

### D. اثرات بر اعضا

۱. آرام بخشی (Sedation) — بنزودیاز پینها، باربیتوراتها و اغلب داروهای آرام بخش - خواب آور قدیمی، همراه با اثرات آرام بخش تا حدی در کاهش اضطراب نیز مؤثر می باشند. هر چند در اغلب مواقع اثرات ضد اضطراب این دسته از داروهای آرام بخش - خواب آور با کاهش فعالیتهای سایکوموتور و شناختی همراه می باشد. در مطالعات انجام شده در مدلهای حیوانی، بنزودیاز پینها و سایر داروهای آرام بخش - خواب آور قدیمی، توانایی ایجاد مهار گسیختگی در رفتارهای سرکوب شده حیوان توسط تنبیه را دارا بودهاند. این مهار گسیختگی ناشی از تأثیر ضداضطراب داروهای آرام بخش - خواب آور می باشد و تأثیر ضداضطراب داروهای آرام بخش مانند ضدافسردگیهای سه مشخصه همه داروهای آرام بخش مانند ضدافسردگیهای سه حلقهای و آنتی هیستامینها نمی باشد. در هر حال مهار گسیختگی رفتارهای از پیش سرکوب شده ممکن است ارتباط بیشتری با

<sup>1-</sup> Flumazenil

<sup>2-</sup> Inverse agonist

<sup>3-</sup> β-Carbolines

مهار گسیختگیهای رفتاری ناشی از داروهای آرامبخش - خوابآور همچون سرخوشی اختلال در قضاوت، و عدم توانایی کنترل رفتار داشته باشد. رفتارهایی که در دوز معمول استفاده جهت کاهش اضطراب نیز امکان ظهور دارند. بنزودیازپینها، همچنین باعث ایجاد اثرات فراموشی پیشگستر (عدم توانایی به خاطر آوردن حوادثی که طی دوره اثر دارو اتفاق میافتد) می شوند.

۲. خواب آوری (Hypnosis) \_\_\_ دوز کافی کلیه داروهای أرام بخش \_ خواب آور، قادر به القاء خواب مي باشد. تأثير اين داروها بر مراحل مختلف خواب، به عوامل بسیاری از جمله نوع دارو، دوز و تعداد موارد مصرف بستگی دارد. اثرات عمومی بنزودیازپینها و داروهای آرامبخش ـ خوابآور قدیمی تر بر الگوی خواب طبیعی به صورت زیر می باشد: ۱) تأخیر در آغاز خواب کاهش می یابد (زمان به خواب رفتن)؛ ۲) طول مدت زمان مرحله دوم خواب NREM (حركات غيرسريع چشم)، افزايش مى يابد؛ ٣) طول مدت زمان خواب REM كاهش مى يابد ۴) طول مدت زمان مرحله چهارم خواب NREM با امواج آهسته کاهش می یابد. داروهای خواب آور جدیدتر، همگی شروع به خوابرفتن را تسریع می نمایند. زولپیدم مدت زمان خواب REM را کم میکند ولی اثر بسیار کمی بر خواب با امواج آهسته دارد. زالپلون تأخیر در آغاز به خوابرفتن را کاهش میدهد و اثرات کمی بر روی کل زمان خواب، خواب REM و NREM، دارا مىباشد. اسزوپيكلون، مدت زمان كلى خواب را عمدتاً از طريق افزودن مدت زمان مرحله دوم خواب NREM افزایش می دهد و دورههای کم آن، اثر ناچیزی بر الگوی خواب دارا می باشند. اسزوپیکلون، در دوزهای بالای تجویز شده، خواب REM را کاهش می دهد.

شروع سریع خواب و طولانی شدن مرحله دوم خواب، از نظر بالینی دارای اثرات مفیدی می باشد، هر چند هنوز آثار داروهای آرام بخش ـ خوابآور بر REM و خواب با امواج آهسته به وضوح آشکار نمی باشد. قطع دارو در مرحله REM باعث آیجاد اضطراب و تحریک پذیری و به دنبال آن بازگشت مراحل REM طولانی شده است. همچنین تظاهرات مشابهی به صورت «عود REM»، پس از قطع ناگهانی درمان با داروهای آرام بخش ـ خوابآور قدیمی به ویژه دوزهای بالای داروهایی که مدت اثر و عمل کوتاهی دارند (مانند تریازولام) دیده شده است. شواهد کمی از عود REM هنگام قطع مصرف داروهای خوابآور جدیدتر و همچنین زولیپیدم، وجود دارد. هر چند در صورت قطع مصرف

# تنوع در کمپلکسهای کانالهای کلر گیرندههای GABA

کمپلکس ماکرومولکولی کانال کلر - گیرنده GABA، یکی از متنوع ترین مکانیسمهای پاسخ دارویی در بدن می باشد. علاوه بر بنزودیازپینها، باربیتوراتها و داروهای خوابآور جدید (مانند زولپیدم)، بسیاری دیگر از داروهای مؤثر در دستگاه اعصاب مرکزی، قادر به تنظیم عملکرد این گیرنده یونوتروپیک مهم میباشند. از جمله این داروها، میتوان به الكل و بعضى داروهاى هوشبر خاص تزريقي (اتوميدات، پروپوفول) و نیز تیوپنتال اشاره نمود. به عنوان مثال، اتومیدات و پروپوفول (رجوع به فصل ۲۵)، به طور انتخابی بر گیرندههای GABA که دارای زیرواحدهای β2 و β3 اثر می کنند که همان طور که در ادامه بحث می شود، به نظر میرسد که یکی از مهمترین مکانها با توجه به اثرات خواب آور و شل کننده عضلانی این داروهای بی هوشی باشد. آلفاکسالون ، یک استروئید بیهوشی است که به نظر می رسد باگیرندههای GABA برهمکنش نماید. همچنین به نظر میرسد این گیرندهها از اهداف اثرات بعضی از داروهای بيهوشي فرار (به عنوان مثال هالوتان) نيز باشند. اغلب اين داروها، اثرات GABA را تقلید یا تسهیل مینمایند، هر چند چنین امری هنوز به اثبات نرسیده است که همه این داروها منحصراً از چنین مکانیسمی تبعیت میکنند. سایر داروهایی که در کنترل اختلالات تشنجی نقش دارند به گونهای غیرمستقیم طی مهار متابولیسم گابا (مانند ویگاباترین) یا بازجذب أن (مانند تياگابين)، فعاليت كميلكس ماكرومولكولي کانال کلر ـ GABA را تحت تأثیر قرار می دهند. از داروهای محرک دستگاه اعصاب مرکزی که بر کانالهای کلر اثر مىنمايند، مىتوان بـ پيكروتوكسين و بـ وكولين أاشاره نمود. این داروهای تشنجزا، یا مستقیماً کاتال را بلوک مى نمايند (پيكروتوكسين) يا باعث اختلال اتصال گابا به محل اتصال أن بر گیرنده می شوند (بیکوکولین).

دوزهای بالای زولیپیدم و زالپلون، عود حالات بیخوابی دیده شده است. اگر چه مصرف بنزودیازپینها و یا باربیتوراتها به عنوان داروهای خوابآور، در کاهش احتمالی مدت زمان خواب با

4- Picrotoxin

<sup>1-</sup> Arterograde amnesic effect

<sup>2-</sup> Nonrapid eye movement

<sup>3-</sup> Alfaxalone

<sup>5-</sup> Bicuculline

امواج آهسته، نقش داشته است ولى اين داروها هيچ اختلالي در ترشح هورمونهای هیپوفیزی و یا آدرنال ایجاد نکردهاند. مصرف داروهای خواب آور \_ آرام بخش برای بیش از ۲-۱ هفته، باعث ایجاد تحمل به اثرات این داروها بر الگوی خواب می شود.

۳. بیهوشی ــ همان طور که در شکل ۱-۲۲ نشان داده شده است، مصرف دوزهای بالای داروهای آرامبخش خوآبآور باعث سرکوب دستگاه اعصاب مرکزی تا میزان درجه III بیهوشی عمومی می گردد (فصل ۲۵ را ببینید). مشخصات فیزیکوشیمیایی یک دارو که تعیین کننده سرعت شروع اثر و طول مدت اثر آن میباشد، نقش عمده را در پذیرش دارو به عنوان یک داروی کمکی در بیهوشی، ایفا مینمایند. در میان باربیتوراتها، تیوپنتال ٔ و متوهگزیتال ، داروهای محلول در چربی هستند که پس از تجویز وریدی، به سرعت وارد بافت مغز می شوند و این همان خصیصهای است که آنها را به عنوان یک داروی القاکننده بیهوشی، مطلوب ساخته است. توزیع مجدد سریع دارو در بافت (و نه حذف سریع دارو) دیگر خصیصهای است که باعث ایجاد اثر كوتاه مدت اين داروها و به دنبال أن بهبود سريع از حالت بیهوشی میشود.

تجویز وریدی بنزودیازیینها ـ شامل دیازپام ، لورازپام و میدازولام<sup>۵</sup>، اغلب همراه با بعضی از داروهای دیگر برای ایجاد بیهوشی مورد استفاده قرار میگیرد (فصل ۲۵ را ببینید). تجویز دوزهای بالای بنزودیازپینها، به عنوان داروی کمکی جهت بيهوشي باعث سركوب تنفسي طولاني مدت پس از بيهوشي ميگردد. اين امر احتمالاً به علت نيمهعمر طولاني و متابولیتهای فعال این داروها میباشد. در صورت نیاز فلومازنیل قادر به بهبود و برگرداندن وضعیت سرکوب تنفسی ناشی از بنزودیازپینها میباشد.

۴. اثرات ضدتشنج \_ بسیاری از داروهای آرامبخش \_ خواب آور، قادر به مهار پیشرفت و گسترش فعالیتهای الکتریکی شبه صرع در دستگاه اعصاب مرکزی میباشند. اثرات انتخابی بعضی از داروهای این خانواده، باعث میشود تا بدون آن که اثرات قابل توجه بر افت دستگاه اعصاب مرکزی داشته باشند، خواص ضدتشنجی خود را اعمال نمایند (هر چند گاهی عملکرد سایکوموتور نیز ممکن است آسیب ببیند). بسیاری بنزودیازپینها از جمله کلونازپام، نیترازپام، لورازپام و دیازپام ـ به میزان کافی از تأثيرات مفيد باليني در كنترل صرع و تشنج برخوردار هستند (فصل ۲۴ را ببینید). از میان باربیتوراتها، فنوباربیتال و متاربیتال

(Metharbital) (در بدن به فنوباربیتال تبدیل می شود)، در درمان صرعهای ژنرالیزه تونیک ـ کلونیک، مفید می باشند (اگرچه داروهای خط اول درمان نمی باشند). زولپیدم، زالیلون و اسزوييكلون فاقد اثرات ضدصرع مى باشند كه اين امر احتمالاً به علت اثر اختصاصى تر أنها بر اينووفرمهاى گيرنده GABA مي باشد.

۵. شـل کردن عـضلانی \_ بعضی از داروهای خواب آور ـ آرام بخش، به ویژه اعضای خانواده کاربامات (مانند مپروبامات ع) و گروه بنزودیازپینها، دارای اثرات مهاری بر رفلکسهای پلی سیناپتیک و انتقال واسطهای می باشد و با مقادیر زیاد قادر هستند انتقال در محل اتصال عصبی \_ عضلانی را نیز کاهش دهند. اثر انتخابی این داروها بر شلکردن عضلات، به راحتی در حیوانات نشان داده شده است. لذا ادعا می شود در شل نمودن عضلات ارادی طی اسپاسمهای عضلانی دارای اثرات مفیدی باشند (رجوع به فارماكولوژي باليني). شلنمودن عضلاني، مشخصه بارز داروهایی چون زولپیدم، زالپلون و اسـزوپلیکون نمىباشد.

۶ اثرات بر سیستم تنفسی و عملکرد قلبی ـ ریوی ــ اثر مقادیر خوابآور داروهای آرامبخش ـ خوابآور بر روی تنفس افراد، مشابه تغییرات تنفس طی حالت خواب طبیعی میباشد. هر چند گاهی دوزهای درمانی نیز باعث سرکوب قابل توجه تنفسی در بیمارانی که از بیماریهای ریوی رنج میبرند، میشود. اثرات تنفسی وابسته به دوز میباشد و سرکوب مرکز تنفس مدولا، علل معمول مرگ ناشی از دوزهای بالای این داروها میباشد.

دوزهای تجویز شده جهت اثرات خوابآوری، هیچگونه تأثیری بر دستگاه قلبی ـ عروقی افراد سالم بر جای نگذاشته است. هر چند در وضعیتهایی چون هیپوولمی، نارسایی قلبی و سایر بیماریهای اختلال دهنده قلبی عروقی، دوزهای معمول داروهای آرامبخش خوابآور نیز با تأثیر بر مرکز وازوموتور بصل النخاع، باعث افت عملكرد قلبي \_ عروقي مي شوند. دوزهاي سمی و بسیار بالای این داروها، انقباض عضلانی قلب و تونوسیته عروقی را با تأثیرات مرکزی و محیطی تغییر داده و باعث افت جریان خون میشوند. اثرات تنفسی و قلبی ـ عروقی داروهای خواب آور \_ آرام بخش، زمانی خود را بیشتر نشان می دهد که این داروها به صورت داخل وریدی تجویز گردند.

<sup>1-</sup> Thiopental

<sup>2-</sup> Methohexital

<sup>4-</sup> Lorazepam 3- Diazepam

<sup>5-</sup> Midazolam 6- Meprobamate

تحمل و وابستگی فیزیولوژیک و سایکولوژیک تحمل \_ کاهش یاسخدهی دارو پس از استفاده مکرر \_ یکی از بارزترین صفات داروهای آرامبخش ـ خوابآور میباشد. این حالت ضرورت تجویز دوزهای بیش از حد قبلی را جهت ایجاد علائمي چون بهبود ايجاد خواب، ايجاب مينمايد. نكته مهم دیگر آن است که احتمال ایجاد تحمل متقاطع میان داروهای آرامبخش \_ خوابآوری که در اینجا بحث گردید و همین طور الكل، وجود دارد (فصل ٢٣ را ببينيد). اين يديده حائز اهميت کلینیکی بسیاری می باشد که در ادامه شرح داده خواهد شد. مکانیسم ایجاد تحمل به اثرات داروهای آرامبخش ـ خوابآور، به خوبی شناخته نشده است. افزایش سرعت متابولیسم داروها (تحمل متابولیک)، احتمالاً، تا حدی در ایجاد تحمل ناشی از مصرف طولانی مدت باربیتوراتها نقش دارد ولی تغییر در یاسخدهی دستگاه اعصاب مرکزی (تحمل فارماکودینامیک) از اهمیت بیشتری در مورد اغلب داروهای آرام بخش ـ خواب آور، برخوردار است. تحمل در برابر بنزودیازیینها در نمونههای حیوانی، ناشی از تنظیم کاهشی<sup>۲</sup> گیرندههای بنزودیازپینی بوده است. گزارشهایی از بروز تحمل در موارد مصرف دوزهای بالای زولییدم نیز در دست می باشد. از سوی دیگر تحمل بسیار ناچیزی طى مصرف زاليلون به مدت ۵ هفته و اسزوپيكلون طى مـدت بیش از ۶ ماه مشاهده شده است.

درک برخی خواص خوشایند این داروها همچون، کاهش اضطراب، سرخوشی، مهار گسیختگی و القاء خواب، همگی باعث سؤاستفاده از داروهای آرامبخش ـ خوابآور میشود (برای بحث بیشتر در جزئیات فصل ۳۲ را ببینید). به همین علت در ایالات متحده آمریکا اغلب این داروهای آرامبخش ـ خوابآور، جهت اهداف تجویزی، در گروههای III و IV طبقه بندی شدهاند. عواقب سؤمصرف در قالب دو جنبه روانی و فیزیولوژیک قابل بحث می باشد. جنبه روانی در ابتدا می تواند به شکل الگوهای رفتاری ساده نوروتیک باشد به طوری که تمایز آن از رفتارهای حاصل از اعتیاد به قهوه و سیگار دشوار می باشد. زمانی که مصرف داروهای آرامبخش ـ خوابآور، به صورت بی اختیار و اجباری در آید، عوارض شدیدی همچون وابستگی و تحمل به وجود می آیند.

وابستگی فیزیولوژیک به وضعیت تغییر یافتهای اطلاق می شود که جهت اجتناب از سندرمهای ترک و محرومیت دارو، نیاز به دریافت مداوم دارو وجود داشته باشد. این سندرم در موارد داروهای آرامبخش ـ خوابآور به صورت علائمی چون افزایش اضطراب، بیخوابی، برانگیختگی دستگاه اعصاب مرکزی، ظهور

یافته و حتی ممکن است به تشنج منجر شود. مصرف طولانی مدت اغلب داروهای آرام بخش \_ خواب آور از جمله بنزودیازیین ها قادر به ایجاد وابستگی به آن داروها، میباشد هر چند شدت علائم محرومیت، بسته به نوع دارو و میزان دوزی که بلافاصله قبل از قطع دارو دریافت می شده است، متفاوت است. هر قدر دوز داروی آرامبخش \_ خوابآور که قبل از قطع ناگهانی مصرف مى شده است، بالاتر باشد، علائم ناشى از سندرم محروميت از دارو، شدیدتر خواهد بود. هم چنین تفاوت در شدت علائم ناشی از قطع مصرف داروهای آرام بخش \_ خواب آور به نیمه عمر داروی مورد نظر نیز بستگی دارد به طوری که نیمه عمر بالای بعضی از داروها به علت حذف آهسته آنها، باعث بروز علائم فيزيكي خفیف و تدریجی میگردد. این در صورتی است که مصرف داروهای آرامبخش \_ خوابآور با نیمه عمر بسیار کوتاه، حتی ممكن است باعث بروز علائم محروميت، در فواصل بين مصرف دوزهای دارو گردد. به طور مثال اعتقاد بر آن است که مصرف تريازولام به عنوان قرص خوابأور شبانه، باعث ايجاد اضطراب در هنگام روز می گردد. قطع ناگهانی داروهایی چون زولییدم، زالیلون و اسزوییکلون هم ممکن است باعث ایجاد علائم محرومیت گردد، هر چند اغلب این علائم بسیار خفیفتر از علائمی است که در صورت قطع مصرف بنزودیازیینها دیده مے ,شود.

# آنتاگونیستهای بنزودیازپین: فلومازنیل

فلومازنیل یکی از چندین مشتق ۱ و ۴ ـ بنزودیازپین، میباشد که به عنوان یک آنتاگونیست رقابتی عمل کرده و تمایل زیادی به مکان اتصال بنزودیازپینها بر گیرنده GABA<sub>A</sub> دارد. این دارو، بسیاری از اثرات بنزودیازپینها، زولپیدم، زالپلون و اسزوپیکلون را مهار میکند ولی قادر به بلوک اثرات سایر داروهای آرامبخش ـ خوابآور همچون اتانول، اوپیوئیدها و داروهای بیهوشدهنده عمومی بر دستگاه اعصاب مرکزی نمیباشد. به کارگیری فلومازنیل جهت خنثی کردن اثرات سرکوبکننده دوزهای بالای بنزودیازپینها بر دستگاه اعصاب مرکزی و تسریع روند بهبودی پس از کاربردهای بیهوشیدهنده و تشخیصی این داورها، مورد پس از کاربردهای بیهوشیدهنده و تشخیصی این داورها، مورد تأرات آرامبخشی بنزودیازپینها میباشد ولی تأثیر آنتاگونیستی آن بر سرکوب تنفسی ناشی از بنزودیازپینها، کمتر قابل آن بر سرکوب تنفسی ناشی از بنزودیازپینها، کمتر قابل پیشربینی میباشد. تجویز وریدی فلومانزیل، به سرعت

# آنتاگونیستهای گیرنده orx: داروهای تقويتكننده خواب

اورکسین A و B پپتیدهایی هستند که در نورونهای هیپوتالاموس هستند که در کنترل بیداری دخالت دارند سطح آنان در طول روز افزایش یافته و شبها کاهش می یابد. كاهش گيرندههاي اوركسين سبب بروز بيماري ناركولپسي می شود، اختلالی که با خواب عمیق در طول روز و کاتالیسی مشخص می شود، مطالعات حیوانی نشان داد که أنتاكونيستهاى كيرنده اوركسين اثرات تقويتكنندكي خواب دارند این پدیده رده جدیدی از داروهای خوابآور، أنتا گونیست اورکسین، را معرفی میکند که شامل آلمورکسنت و سوورکسانت است داروی آخر توسط FDA به تأیید رسیده است.

اثربخشی خود را نشان میدهد ولی به علت متابولیسم کبدی بالا، نيمه عمر أن كوتاه مي باشد (١/٣-٧/٠ ساعت). از أن جايي که اغلب بنزودیازپینها، نیمه عمری بیشتر از این زمان دارند، در صورت عدم تجویز دوزهای مکرر فلومازنیل، حالت أرامبخش مجدداً باز میگردد و نیازمند تکرار تجویز آنتاگونیستهاست.

از عوارض جانبی فلومازنیل می توان به تحریک پذیری، گیجی، سرگیجه و تهوع اشاره نـمود. فـلومازنیل مـیتوانـد در بیمارانی که دچار وابستگی به بنزودیازپینها شدهاند، به سرعت یک سندرم محرومیت بسیار شدید ایجاد نماید. بیمارانی که بنزودیازپینها را به همراه ضدافسردگیهای سه حلقهای مصرف كردهاند، ممكن است به دنبال تجويز فلومازنيل دچار تشنج و اریتمیهای قلبی شوند.

# فارماکولوژی بالینی داروهای آرامبخش ـ خواب آور درمان حالات اضطرابي

پاسخهای روانی، رفتاری و فیزیولوژیکی که مشخصه اضطراب می باشند، ممکن است اشکال خاصی به خود بگیرند. به طور مشخص آگاهی روانی از اضطراب با حالاتی چون افزایش گوش به زنگی<sup>۳</sup>، تنش حرکتی<sup>۴</sup> و بیشفعالی اتونوم<sup>۵</sup> همراه میباشد. اضطراب، گاهی ثانویه به بیماریهای ارگانیک، انفارکتوسهای حاد قلبی، آنژینهای قلبی، زخمهای گوارشی و ... ایجاد می شود

که هریک نیازمند درمانهای خاص خود نیز میباشند. نوع دیگری از وضعیتهای اضطرابی ثانویه (اضطراب موقعیتی) وضعیتهایی است که در بعضی رویدادهای نادر و یا معدود زندگی، همچون ترس از اعمال طبی و دندان پزشکی، بیماری یکی از اعضای خانواده و یا سایر حوادث پراسترس، به وقوع مى پيوندد. هر چند اضطرابهاى وضعيتى معمولاً به خودى خود محدودشونده هستند ولى مصرف كوتاه مدت داروهاى أرامبخش در درمان این وضعیتها و همچنین اضطرابهای ثانویه به بعضی بیماریهای خاص، مفید میباشند. به طور مشابه مصرف داروهای آرامبخش \_ خوابآور قبل از جراحی یا بعضی از اقدامات ناخوشایند پزشکی، منطقی و مفید میباشد (جدول ۲-۲۲).

اضطراب بیش از حد و بدون دلیل در رابطه با شرایط زندگی (اختلال اضطرابی منتشر، GAD)، اختلالات پانیک و اگروفوبیا (گذر هراسی) نیز به درمانهای دارویی و همچنین گاهی همراه با روان درمانی پاسخ می دهند. بنزودیاز پینها در درمان وضعیتهای اضطرابي حاد و كنترل حملات پانيك مورد استفاده قرار می گیرند. اگر چه که آنها نسبت به گذشته در درمان طولانی مدت اختلال اضطرابی ژنرالیزه (GAD) و اختلالات پانیک نیز کاربرد بسیار کمتری دارند (اگرچه این استفاده چندان مرسوم نیست). علائم اضطرابی ممکن است با بسیاری از داروهای بنزودیازپینی بهبود یابند و اغلب به سادگی نمی توان دارویی را بر دارویی دیگر ترجیح داد هر چند به نظر میرسد، آلپرازولام در درمان

کاربردهای بالینی داروهای آرامبخش ـ جدول ۲-۲۲

جهت تسكين اضطراب

جهت أرام بخشى و ايجاد فراموشى قبل و هنگام اعمال پزشكى و جراحي

جهت درمان تشنج و حملات صرع

به عنوان ترکیبی در ایجاد بیهوشی متوازن (تجویز وریدی)

2- suvorexant

4- Motor tension

جهت کنترل علائم ناشی از سندرم ترک اتانول و سایر داروهای أرامبخش ـ خوابأور

جهت شل نمودن عضلات در بعضى اختلالات خاص نوروماسكولار به عنوان ابزاری کمکی در تشخیص یا درمان اختلالات روان پزشکی

<sup>1-</sup> almorexant

<sup>3-</sup> Vigilance

<sup>5-</sup> Autonomic hyperactivity

<sup>6-</sup> Alprazolam

اختلالات پانیک و ترس از فضای باز ا مفید باشد و نسبت به سایر بنزودیازیین در چنین وضعیتهایی انتخابی تر عمل کند. انتخاب بنزودیازیینها به عنوان داروی ضداضطراب، برپایه چند اصل فارما کولوژیک استوار بوده است: (۱) شروع اثر سریع (۲) اندکس درمانی نسبتاً بالا (داروی B در شکل ۱-۲۲ را ببینید) و همچنین در تأثیر فلومازنیل در درمان دوزهای بیش از حد دارو (٣) خطر كم تداخلات دارويي براساس القاء آنزيمي كبد و (۴) تأثيرات بسيار كم بر فعاليت قلبي \_ عروقي و اتونوم.

از معایب بنزودیازپینها، می توان به خطر وابستگی، افت عملكرد دستگاه اعصاب مركزي و تأثيرات فراموشي آور آنها اشاره نمود. به علاوه این که، تجویز همزمان این داروها با سایر داروهای آرامبخش از جمله الکل باعث اثرات تجمعی سرکوب دستگاه اعصاب مرکزی می شود. به همین دلیل باید به افراد این مساله را تذكر داد كه از انجام اعمالي كه نيازمند دقت ذهني بالا و هماهنگی حرکتی دارد، پرهیز نمایند. امروزه، بعضی از داروهای ضدافسردگی جدید از جمله مهارکنندههای اختصاصی بازجذب سروتونین (SSRI) و مهارکنندههای بازجذب سروتونین -نورایی نفرین (SNRIها)، در درمان اختلالات اضطرابی ژنرالیزه توسط بسیاری از آگاهان به عنوان اولین داروی انتخابی، توصیه می گردد (فصل ۳۰ را ببینید). هر چند این داروها شروع اثر آهستهای داشته و در نتیجه در درمان وضعیتهای اضطرابی حاد، تأثیر بسیار کمی دارند.

جهت اجتناب از عوارض جانبی، داروهای آرامبخش -خواب آور باید با احتیاط کامل مورد مصرف قرار بگیرند. دوزداروی تحویزی نباید باعث اختلال تفکر و اعمال حرکتی طی ساعات بیداری گردد. اغلب بیماران ممکن است مصرف یک دوز دارو قبل از خواب و یک دوز کمتر دارو روزانه را بهتر تحمل نمایند. نسخه باید برای مدت کوتاهی نوشته شود زیرا کمتر دلیل قانع کنندهای جهت درمان طولانی مدت وجود دارد (منظور از درمان طولانی مدت ۲ ماه یا بیشتر از آن میباشد). پزشک باید سعی کند تا از طریق پاسخهای ذهنی بیمار، به میزان تأثیر دارو یی ببرد. از مصرف ترکیبی داروهای ضداضطراب باید اجتناب نمود و باید به بیماران نسبت به مصرف همزمان الکل یا سایر داروهای بدون نسخه دارای اثرات آنتی کولینرژیک یا آنتی هیستامین، هشدار داده شود (فصل ۶۳ را ببینید).

# درمان اختلالات خواب

اختلالات خواب، پدیدهای شایع می باشد که اغلب از درمان ناكافي بعضى وضعيتهاى زمينهاى طبى يا اختلالات

روان پزشکی ناشی میشوند. بی خوابی اولیه معمولاً نادر است. از جمله درمانهای غیردارویی مفید جهت مشکلات خواب می توان به یک رژیم غذایی مناسب، تمرینات بدنی، اجتناب از مصرف محرکها قبل از استراحت، تهیه مکانی مطلوب و راحت برای خوابیدن و رعایت برنامه زمانی معین جهت خوابیدن، اشاره کرد. با این وجود، برخی از افراد نیازمند تجویز داروهای آرامبخش ـ خواب آور طی دوره محدودی میباشند. نکته حائز اهمیت در این جا آن است که قطع ناگهانی بسیاری از داروهای این گروه باعث بازگشت دوباره بی خوابی می شود.

بنزودیازپینها در مقایسه با باربیتوراتها کمتر باعث کاهش وابسته به دوز هر دو مرحله خواب REM و خواب با امواج أهسته مى شوند. احتمال تغيير الگوى خواب با مصرف داروهاى خواب آور جدیدتر همچون زولییدم، زالیلون و اسزوپیکلون، بسیار کمتر است. از آنجایی که دانستهها در رابطه با اثرات بالینی این داروها بسیار کم است، هرگونه اظهار نظری درباره مطلوببودن دارویی خاص بریایه اثرات آن بر الگوی خواب، بیشتر از آن که فوائد عملی داشته باشد، ذهنی و تئوریک به نظر میرسد. بنابراین وضع معیارهای بالینی مفید در ارزیابی تخفیف و تسکین یک مشكلات خواب معين، بسيار سودمندتر خواهد بود. يک داروي انتخابى بايد موجب شروع سريع خواب و كاهش زمان انتظار برای به خواب رفتن و مدت کافی خواب گردد و کمترین علائم "hangover" همچون خواب آلودگی، عدم نشاط، دیسفوری، افت ذهنی و حرکتی را طی روز بعد برای بیمار ایجاد نماید. داروهای قديمي ترى همچون كلرال هيدرات، سكوباربيتال و پنتوباربیتال گاهی مورد مصرف قرار میگیرند. حال أن که در مجموع مصرف زولپيدم، زالپلون، اسزوپيكلون و بنزوديازپينها ترجيح داده ميشود. أرامبخشي روزهنگام با مصرف بنزودیازپینهایی که سرعت حذف آهستهای دارند (مانند لورازیام) و داروهایی که متابولیتهای فعال تولید میکنند (مانند فلورازپام ٔ و کوازپام () شایع تر می باشد. مصرف منظم و شب هنگام بنزودیازپینها باعث ایجاد تحمل دارویی و به دنبال آن نیاز به افزایش دوز جهت ایجاد اثرات مطلوب می شود. درجاتی از فراموشی پیشگستر با مصرف بنزودیازپینها به عنوان داروی خواب آور، دیده می شود.

تأثیرات اسزوپیکلون، زالپلون و زولپیدم در کنترل اختلالات خــواب، مشابه بـنزودیازپینهای خـوابآور مـیباشد. از مشخصههای بالینی مطلوب زولپیدم و داروهای خوابآور نسل

<sup>1-</sup> Agoraphobia

<sup>2-</sup> Chloral hydrate

<sup>4-</sup> Flurazepam 3- Secobarbital

<sup>5-</sup> Quazepam

جدول ۳-۳۲ دوزهای توصیه شده شایع ترین داروهای آرام بخش ـخواب آور مورد استفاده

	أرام بخش		خوابأور	
دارو	مقدار مصرف	دارو	DAMEST INDIVIDUAL	
آلپرازولام	۰/۵-۰/۵ میلیگرم، ۳-۲ بار روزانه	کلرال هیدرات	مقدار مصرف	
بوسپيرون	۱۰–۵ میلیگرم، ۳–۲ بار روزانه	استازولام	۱۰۰۰–۵۰۰ میلیگرم	
كلردياز پوكسايد	۲۰-۲۰ میلیگرم، ۳-۲ بار روزانه	اسزوپیکلون	۲-۱۰/۵ میلیگرم ۳-۱۰۱ م	
كلرازيات	۵-۷/۵ میلیگرم، دو بار روزانه	لورازيام	۳–۱ میلیگرم ۴–۲ میلیگرم	
ديازپام	۵ میلیگرم، دو بار روزانه	كوازيام	۱۵–۷/۵ میلیگرم	
هالازيام	۴۰–۲۰ میلیگرم، ۴–۳ بار روزانه	تمازيام	۳۰–۷/۵ میلیگرم	
لوراز پام	۲-۱ میلیگرم، ۱ یا ۲ بار روزانه	سكوباربيتال	۲۰۰ میلیگرم	
اكسازيام	۳۰–۱۵ میلیگرم، ۴–۳ بار روزانه	تريازولام	۰/۱۲۵-۰/۵ میلی گرم	
فنوباربيتال	۳۰–۱۵ میلیگرم، ۳–۲ بار روزانه	زالپلون	۲۰–۵ میلیگرم	
	400年度次的共和国的公共企工	زولپيدم	۱۰ - ۲/۵ میلیگرم	

جدید، شروع اثر سریع، افت ناچیز عملکرد روانی ـ حرکتی در روز پس از مصرف و اثرات بسیار کم فراموشی آور این داروها می باشد. زولپیدم یکی از شایعترین داروهای خوابآوری است که در ایالات متحده توصیه می گردد. همچنین با در دسترس بودن فرم بی فازیک آن، سطح مناسبی از دارو جهت پایدارماندن وضعیت خواب، فراهم شده است. زالپلون، سریعالاثر است و به نظر میرسد به علت نیمه عمر کوتاهش، مصرف آن در افرادی که پس از مدت کمی از خواب بیدار میشوند، مفید باشد. دوزهای توصیه شده زالپلون و اسزوپیکلون (با وجود نیمه عمر نسبتاً طولانی تر)، نسبت به زولپیدم و بنزودیازپین کمتر عوارضی چون فراموشی و خستگی روز بعد را، به وجود آورند. داروهایی که به طور عمده جهت آرام بخشی و خواب آوری مورد مصرف قرار می گیرند همراه با دوزهای توصیه شده، در جدول ۳-۲۲ گردآوری شدهاند. توجه: به خاطر داشته باشید، شکست درمان که به بازگشت وضعیت بیخوابی، ۷ تا ۱۰ روز پس از درمان اطلاق مىشود، ممكن است مؤيد حضور يك اختلال روان پزشكى اوليه یا بیماری طبی باشد که باید مورد ارزیابی قرار گیرد. استفاده طولانی مدت از داروهای خوابآوری کاری خطرناک و غيرمنطقي مي باشد.

# ساير كاربردهاى باليني

در جـدول ۲-۲۲، بسیاری از دیگر کـاربردهای بـالینی گـروه داروهای آرامبخش ـ خواب آور آورده شده است. داروهایی که در کنترل اختلالات صرع و همچنین بـه عـنوان داروهـای داخـل

وریدی بیهوشیدهنده کاربرد دارند، در فصول ۲۴ و ۲۵ مورد بحث قرار میگیرند.

مصرف خوراکی داروهای آرام بخش ـ خواب آور کوتاه اثر جهت ایجاد آرامش و اثرات فراموشی احتمالی طی پروسههای طبی و جراحی همچون اندوسکوپی، برونکوسکوپی و همچنین دارودرمانی پیش از بیهوشی، رایج میباشد.

تجویز داروهای طولانی اثر همچون کلرودیازپوکساید، دیازپام و تا حد کمتری فنوباربیتال به صورت دوزهای تدریجاً کاهش یابنده طی مرحله قطع وابستگی فیزیکی به اتانول یا بعضی دیگر از داروهای آرامبخش ـ خوابآور، صورت میپذیرد. لورازپام تزریقی جهت سرکوب علائم ناشی از دلیریوم ترمنس اکاربرد دارد.

مپروبامات و بنزودیازپینها، به گستردگی به عنوان شلکنندههای عضلانی مرکزی به کار گرفته شدهاند هر چند دلیلی برای اثربخشی عمومی آنها، بدون ایجاد آرامش وجود ندارد. یک استثناء احتمالی دیازپام است که اثرات مفید شلکننده عضلانی با منشا مرکزی در موارد سفتی عضلانی از خود نشان میدهد (فصل ۲۷ را ببینید).

کاربردهای بنزودیازپینها در روانپزشکی، گذشته از درمان حالات اضطرابی، شامل موارد زیر میباشد: کنترل اولیه مانیا، کنترل وضعیتهای بیش برانگیختگی ناشی از داروها (مانند مسمومیت با فنسیکلیدین ۱/۲، داروهای آرامبخش ـ خوابآور و در موارد نادری به عنوان ابزار تشخیصی در بیماریهای اعصاب و روانپزشکی نیز به کار گرفته میشوند.

# سمشناسی داروهای آرامبخش ـخوابآور

### اثرات سمى مستقيم

بسیاری از عوارض جانبی و شایع این داروها، ناشی از تضعیف وابسته به دوز دستگاه اعصاب مرکزی میباشد. دوزهای نسبتاً کم باعث بروز خواب الودگی، اختلال قضاوت و کاهش مهارتهای حرکتی، و گاهی اثرات واضح بر توانایی رانندگی، اعمال شغلی و ارتباطات شخصیتی، می گردد. به دنبال مصرف این داروها، گزارشهایی از عدم وجود حافظه حین عملکردهایی چون رانندگی خواب آلوده و یا سایر رفتارهای خواب آلود وجود دارد که باعث شده است FDA در این زمینه در سال ۲۰۰۷ هشدارهایی را صادر نماید. بنزودیازپینها، ممکن است به طور قابل توجهی باعث فراموشی پس گسرا گردند؛ این داروها به طرز معناداری، توانایی یادگیری اطلاعات جدید به خصوص اطلاعاتی که نیازمند فرآیندهای شناختی با تمرکز میباشند را مختل مینمایند. این در حالی است که یادآوری و باز شناسایی اطلاعات از پیش آموخته شده، دست نخورده باقی میماند. از این گونه اثرات در اعمال ناراحت کننده مثل اندوسکویی استفاده می شود چرا که مقدار مناسب این داروها به بیمار توانایی همکاری با پزشک را طی انجام پروسه می دهد و متعاقب آن فراموشی روی می دهد. استفاده محرمانه از بنزودیازیینها با سودبردن از اثرات فراموش دهنده این دارو، جهت تجاوزات جنسی (تجاوز به عنف)۲، صورت می گیرد. اثرات خمارکننده به دنبال مصرف داروهای خواب آور با نیمه عمر حذف طولانی، شایع می باشد. به همین دلیل از آنجایی که سالمندان به این آثار حساس تر می باشد، دوز مصرفی در آنها حدوداً نصف دوز معمول بالغین جوان می باشد. این دوز علاوه بر آن که بی خطرتر خواهد بود دارای تأثير حدوداً يكساني نيز در اين افراد مي باشد. مصرف بيش از حد داروهای آرامیخش خواب آور، شایعترین علت قابل برگشت حالات هذیانی در افراد مسن میباشد. عوارض در دوزهای بالاتر به صورت خواب آلودگی و خستگی شدید و یا علائمی شبیه مسمومیت با اتانول بروز می پایند. پزشک باید از تنوع عوارض جانبی وابسته به دوز داروها در افراد مختلف اطلاع داشته باشد. سالمندان، بیماران مبتلا به اختلالات قلبی ـ عروقی، تنفسی و نارسایی کبدی، نسبت به آثار آرامبخش \_ خوابآوری این داروها حساس تر می باشند. داروهای آرام بخش \_ خواب آور باعث تشدید مشکلات تنفسی در بیماران مبتلا به بیماریهای مزمن ریوی و همچنین بیماران مبتلا به آینه خواب علامتدار، می گردند.

داروهای آرامبخش ـ خوابآور از شایعترین داروهای مورد

استفاده در مسمومیتهای عامدانه می باشند. از جمله علل این امر می توان به تجویز شایع این داروها و در نتیجه در دسترس بودن فراوان این داروها اشاره کرد. بنزودیازپینها از این نظر داروهای بی خطرتری می باشند چرا که منحنی دوز ـ پاسخ آنها شیب کمی دارد. مطالعات اییدمیولوژیک انجام شده در تعیین میزان بروز مرگ و میر ناشی از دارو، نیز از احتمال فوق حمایت میکنند به طوری که در یک مطالعه نشان داده شد که به ازای هر یک میلیون قرص دیازیام، ۰/۳ مرگ اتفاق میافتد ولی به ازای هر یک میلیون کیسول سکوباربیتال ۱۱/۶ مرگ به وقوع میپیوندد. مصرف بیش از حد آلیرازولام نسبت به سایر بنزودیازپینها، خطرناکتر می باشد. مطمئناً عوامل دیگری به خصوص حضور ساير تضعيف كنندههاى دستگاه مركزى همچون الكل نيز قادر به تأثیرگذاری بر اطلاعات فوق میباشند. در حقیقت اکثر موارد مسمومیتهای شدید، ناشی از مصرف چند دارو میباشد. در جنین مواردی، بے خطربودن بنزودیازیینها تأثیر چندانی در پیش آگهی نخواهد داشت.

مقادیر کشنده هر کدام از داروهای آرام بخش - خواب آور، برحسب فرد و شرایط موجود، متغیر میباشد (فصل ۵۸ را ببینید). اگر نوع ماده خورده شده به زودی تشخیص داده شود و اقدامات نگهدارنده اعمال شود، حتى مسموميت با مقادير زياد اين داروها نیز به ندرت باعث مرگ می شود. از سوی دیگر دوز کشنده اغلب داروهای آرامبخش ـ خوابآور ـ به استثنای بنزودیازیینها و احتمالاً داروهای خواب آور جدید که مکانیسم مشابهی دارند، تقریباً تنها ۱۰ برابر دوز تجویزی معمول آنها میباشد و البته این در حالی است که تشخیص مسمومیت نیز با تأخیر انجام شود. در موارد مسمومیت شدید، علاوه بر تضعیف تنفسی به دلیل اثرات مرکزی دارو، آسپیراسیون محتویات معده (به خصوص در صورت مصرف همزمان الكل) نيز مي تواند باعث پيچيده شدن مسائل در بیمار غیرهوشیار گردد. تضعیف قلبی ـ عروقی نیز از دیگر مسائلی است که روند احیا این بیماران را دشوارتر میسازد. درمان در این بیماران شامل برقراری راه هوایی مطمئن، تهویه مکانیکی در صورت نیاز، حفظ حجم پلاسما، برون ده کلیوی و عملکرد قلبی میباشد. استفاده از داروهای اینوتروپیک مثبت همچون دوپامین نیز در مواردی باعث حفظ جریان خون کلیه می گردد. جهت تسریع حذف بعضی از این داروها، نیاز به انجام همودیالیز یا هموپرفیوژن وجود دارد (جدول ۳–۵۸ را ببینید).

فلومازنیل قادر به خنثی نمودن اثرات آرامبخش بنزودیازپینها و انواع جدیدتر اسزوپیکلون، زالپلون و زولپیدم

میباشد هر چنذ کارآزماییهای معدودی در موارد مصرف بیش از حد این داروهای خواب آور جدید، انجام شده است. اگر چه طول اثر فلومازنیل کوتاه است ولی اثرات آنتاگونیستی آن بر تضعیف تنفسی قابل پیش بینی نمی باشد و خطر ایجاد سندرم محرومیت در بیمارانی که طولانی مدت از بنزودیازیین ها استفاده مینمودهاند، وجود دارد (ادامه را ببینید). نهایتاً این که در مورد کاربرد فلومازنیل در موارد مصرف بیش از حد بنزودیازپینها، بيمار بايد تحت نظارت دقيق و اقدامات حمايتي تنفسي قرار داشته باشد. مصرف گسترده تریازولام باعث دریافت گزارشاتی مبنی بر عوارض شدید دستگاه اعصاب مرکزی در این بیماران همچون مهار گسیختگی رفتاری، هذیان و خشونتورزی شده است. از آنجایی که مهار گسیختگی رفتاری، در استفاده از هر داروی آرام بخش ـ خواب آوری، دیده می شود به نظر نمی رسد تریازولام نسبت به سایر داروها، نقش بیشتری در بروز این عوارض داشته باشد. عكس العمل هاى مهار گسيخته طى درمان با بنزودیازپینها، به طور واضح ارتباط زیادی را با مصرف دوزهای بالای این داروها و همچنین خصوصیات شخصیتی افراد

سایر عوارض جانبی داروهای آرامبخش ـ خوابآور که از تأثیر این داروها بر دستگاه اعصاب مرکزی ناشی نمی شود، شیوع چندانی ندارد. واکنشهای افزایش حساسیت شامل راشهای پوستی در مواردی نادر و تقریباً به طور یکسان در مورد همه اعضای این خانواده قابل وقوع میباشد. گزارشاتی که از برو اعضای این خانواده قابل وقوع میباشد. گزارشاتی که از برو مصرف بعضی از بنزودیازپینهای خاص گزارش شده است، باعث شده است. FDA بعضی از بنزودیازپینها را در گروه D یا X دسته باشد است. A و بوسیرواتها در حسته بندی و رونپیکلین، جهت مصرف حین حاملگی قرار دهد. اغلب باربیتوراتها در دسته یا و بوسپیرون از جهت دستهبندی D جهت وضعیت حاملگی قرار دارند. اسزوپیکلین، دستهبندی D جهت وضعیت حاملگی قرار دارند. اسزوپیکلین، تجویز در حاملگی در دسته B میباشد. از آنجایی که باربیتوراتها تجویز در حاملگی در دسته B میباشد. از آنجایی که باربیتوراتها پورفیریای حاد متناوب، پورفیریای واریگات کوپورفیریای ارثی، پورفیریای علامتدار، کنترااندیکاسیون مطلق دارد.

# تغییر در پاسخ به دارو

بسته به میزان دوز و مدت مصرف دارو، ایجاد تحمل، نسبت به اکثر اثرات فارماکولوژیک داروهای آرامبخش ـ خوابآور، متفاوت میباشد. هر چند نمی توان انتظار داشت که میزان این تحمل نسبت به همه اثرات فارماکولوژیک به یک میزان باشد. شواهد

دال بر آن است که دوز کشنده این داروها در افرادی که به طور طولانی مدت از این داروها استفاده مینمایند، تفاوت چندانی با سایر افراد ندارد. تحمل متقاطع بین انواع مختلف داروهای آرامبخش ـ خوابآور از جمله اتانول، ممکن است باعث بروز پاسخهای درمانی غیرقابل انتظار در هنگام مصرف دوزهای معمول این داروها در بیمارانی شود که اخیراً سابقه مصرف این داروها را داشتهاند. در این میان گزارشاتی اندکی در رابطه با ایجاد تحمل متقاطع حین مصرف داروهایی چون اسزوپیکلون، زولپیدم و زالپلون به مدت کمتر از ۴ هفته، وجود دارد.

مصرف طولانی مدت داروهای آرامبخش \_ خوابآور، به ویژه در صورت افزایش دوز این داروها موجب بروز وابستگی می شود. این وابستگی ها حتی ممکن است با وابستگی به سایر گروههای دارویی از جمله اوپیوئیدها، قابل مقایسه نباشد. تظاهرات سندرم محرومیت از این داروها می تواند بسیار شدید و حتى تهديدكننده حيات باشد. اين علائم، در طيفى از بىقرارى، اضطراب، ضعف و کاهش فشارخون ارتوستاتیک تا رفلکسهای شدید هیپراکتیو و تشنجهای ژنرالیزه متغیر میباشد. این علائم معمولاً پس از قطع مصرف داروهای آرامبخش \_ خوابآور کوتاه اثر، شدیدتر میباشند. به نظر میرسد اسزوپیکلون، زولپیدم و زالیلون، استنثاهایی در این مورد باشند چرا که علائم ناشی از قطع ناگهانی مصرف آنها، بسیار خفیف است. علائم این سندرم در مورد داروهایی با نیمه عمر طولانی، ملایمتر است. این اثر احتمالاً به علت حذف أهسته أنها مي باشد كه باعث حالتي شبيه قطع تدریجی این داروها میگردد. وابستگی متقاطع حالتی است که مصرف یک دارو باعث تخفیف عوارض ناشی قطع ناگهانی یک داروی دیگر میشود و این حالت به ویژه میان داروهای أرامبخش \_ خواب أور، اتفاق مى افتد. پديده فوق، اساس رژيمهاى درمانی در کنترل وضعیتهای محرومیت از دارو می باشد. داروهای طولانی اثری چون کلرودیازیوکساید، دیازیام و فنوباربيتال جهت تسكين علائم محروميت از ساير داروهاى كوتاهاثرتر از جمله اتانول، مفيد مي باشند.

# تداخلات دارویی

از شایع ترین تداخلات داروهای آرام بخش ـ خواب آور، می توان به تداخل این داروها با سایر تضعیف کنندههای دستگاه اعصاب مرکزی اشاره نمود که باعث بروز اثرات تجمعی این داروها می گردد. از برخی از فواید درمانی این تداخلات در هنگام استفاده

<sup>1-</sup> Variegate porphyria 2- Absolutely contraindicated

<sup>3-</sup> Taper

### مطالعه مورد

همان طور که در این فصل توضیح داده شده است فاکتورهای نانوفارماکولوژیک در مسئله خواب بسیار با اهمیت است. رژیم صحیح (و اجتناب از خوردن غذای سبک پیش از شام)، ورزش، و تنظیم دقیق زمان خواب و مکان خواب در ایجاد خواب کامل مفید خواهند بود. از مصرف مواد غذایی پرکالری، محرکها و مصرف رژیمهایی که پرانرژی شناخته میشود نیز بایستی اجتناب شود (به ویژه در نیمه دوم روز)، در صورتی که مشکل اختلال خواب همچنان وجود داشت داروهای جدید خوابآور (نظیر اسزوپیکلون، زالپلون، زولپیدم) میتواند برای مدت کوتاهی مصرف شود.

این داروها به عنوان داروهای کمکی در بیهوشی، استفاده می شود. عدم پیش بینی چنین تداخلاتی ممکن است باعث بروز عواقب شدید و تضعیف بیش از حد ناشی از استفاده همزمان چندین دارو گردد. تشدید اثرات این داروها در صورت مصرف همزمان نوشیدنیهای الکلی، ضددردهای اوپیوئیدی، داروهای ضدتشنج و فنوتیازینها به وضوح قابل پیش بینی می باشد، حال آن که مصرف همزمان این داروهای ضدافسردگی سه حلقهای، داروهای ضد فشارخون و داروهای ضدافسردگی سه حلقهای، اثرات قابل پیش بینی کمتری ایجاد می نماید.

تداخلات مؤثر در ایجاد تغییرات در سیستم آنزیمی کبدی متابولیزه کننده داروها، قبلاً مورد بحث قرار گرفته است (فصول ۴ و ۶۶ را ببینید).

# PRe Pa Rations a Vaila Ble

Generic name	available as
Be n	Zo Dia ZePines
Alprazolam	Generic, Xanax
Chlordiazepoxide	Generic, Librium
Clonazepam	Generic, Tranxene
Clorazepate	Generic, Klonopin
Diazepam	Generic, Valium
Estazolam	Generic, ProSom
Flurazepam	Generic, Dalmane
Lorazepam	Generic, Ativan
Midazolam	Generic, Versed
Oxazepam	Generic, Serax
Quazepam	Generic, Doral
Temazepam	Generic, Restoril
Triazolam	Generic, Halcion
	a Zo Dia Ze Pin e anta Gonis t
Flumazenil	Generic, Romazicon

Generie name	availableas	
	Ba RBit URates	
Amobarbital	Amytal	
Mephobarbital	Mebaral (withdrawn)	
Pentobarbital	Generic, Nembutal Sodium	
Phenobarbital	Generic, Luminal Sodium	
Secobarbital	Generic, Seconal	
mis	Cellanco Us DRUGs	
Buspirone	Generic, BuSpar	
Chloral hydrate	Generic, Aquachloral Supprettes	
Eszopiclone	Lunesta	
Hydroxyzine	Generic, Atarax, Vistaril	
Meprobamate	Generic, Equanil, Miltown	
Paraldehyde	Generic	
Ramelteon	Rozerem	
Zaleplon	Sonata	
Zolpidem	Generic, Ambien, Ambien-CR	

فارماكوكينتيك، سميت و تداخلات	كاربردهاي باليني	ائرات	مكانيسم عمل	زيرگروهها و مثالها
نيمه عمر از ۲ تا ۴۰ ساعت. فعاليت خوراكي، متابوليسم كبدي ـ بعضي متابوليتهاي فعال. سميت: انامه اترات تضميف كننده بر تضميفكتنده CNS ممچون اتانول و ساير داروها تضميفكتنده CNS همچون اتانول و ساير داروها	وضعیتهای حاد اضطرابی، اختلال اضطرابی زنرالیزه، بیخوابی و سایر اختلالات خواب، شلشن عضلات اسکلتی، بی حسی (درمان کمکی)، اختلالات صرع	البرات سبرگوب كننده وايسته به دوز تضعيف CNS از جمله آراهش،خش، تسكين اضطراب، فراموش، خوابآورى، بيهوش، كما و تضعيف تنفسي	اتصال به زیرواخدهای خاص گیرنده AABAA A GABAA مدسیناپسهای عصبی که باعت تسهیل بازشدن کانالهای کلر با واسسطه GABA میشود. افتزایش هیبرپالاریزاسیون غشاء	اليرازولام كلروديازيوكسايد كلرازيات كلونازيام ديازيام استازولام فلورازيام عيدازولام كوازيام تمازيام
VI. نیمه عمر کوتاه، سمیت: آزیتاسیون، گیجی، بروز احتمالی علایم ترک در موارد وابستگی به بنزودیازیینها	کنترل مسمومیتهای ناشی از بنزودیازیین	ائرات بنزودیازیین و زولیندم و نه سایر داروهای آزمشیخش -خواباور را مهار میکند	ا <b>د ياز پين</b> انــــــــــا كــــونيست مكـــان.هاي اتــــمـال بنزودبازيين بر سطح گيرنده AABA	انتاگوئیستهای بنزودیازیین انساء بنزودیاز
نيمه عمر از ۲۳ - ۶ ساعت، فعاليت خوراكي، متابوليسم كبدى ـ فنوبارييال، ۲۰ درصد حذف كليوى دارد سميت: ادامه اثرات تضعيفكنندكي CNS، ايجاد وابستكي دارويي نسبت به بنزوديازيينها قويتر است تداخلات: تضعيف فزاينده در صورت مصرف هيزمان با الكل يا ساير داروهاي تضعيف كننده. القاء أنريمهاي متابوليزه كننده كبدى	ب موشى (تــيويتتال)، بى خوابى (سكوبارييتال)، اختلالات تشنج (فنوبارييتال)	اثرات وابسته به دوز بر CNS از جمله آرامش بـــخشى و تسكــين اضـطراب قــرامـوشى، هــينوز، بيهوشى، كما و تضعيف عصبى رابطه دوز ــ پاسخ يا شيب بيشتر از بنزوديازيين ها	به بعضی زیرواحدهای خاص گیرنده AGABA در CNS متصل شده و باعث تسهیل گشودهشن کانالهای کلری با واسطه گیابا در سینایسهای عصبی میشود. هیپرپلاریزاسیون غشبایی را افزایش میدهد.	بارييتوراتها اموبارييتال مفوبارييتال پنتوبارييتال فنوبارييتال

اختلالات خواب، به ویژه انواعی که اختلالات در مرحله آغاز به خواب رفتن میااشد
اختلالات خواب، به ویژه انواعی که اختلال در مرحله آغاز به خواب رفتن میباشد یک داروی کسترل کستده
وضــعيت.های اضــطراب      فعاليت خوراکی، متابوليت فعال توليد میکند. نيمه عمر کـوتاه است. سميت: تـاکـیکاردی، پـاراسـټزۍ، اخـټلالات گـوارشی، تـداخلات: داروهای القاء و مهارکننده APP3A4

# الكلها



# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

### مطالعه مورد

همکلاسی وی به جای ۹۱۱، با پلیس تماس میگیرد، اقدامات درمانی با تأخیر انجام می شود. پس از اعلام مجدد به اورژانس، آنها در محل حاضر شده و متوجه می شوند که فرد مورد نظر نفس نمی کشد که علت آن داخل شدن ذرات غذایی حین استفراغ به نای بوده است. وی به سرعت به بیمارستان انتقال می یابد. پس از دو روز کما، وی در بیمارستان فوت می کند. غلظت الکل موجود در خون این فرد طی مدت کوتاهی پس از رسیدن به بیمارستان، ۵۱۰-mg/dL بوده است. علت مرگ بیمار چه بوده است؟ اگر وی زودتر مراقبتهای درمانی را دریافت می نمود آیا امکان داشت بتوان از مرگ وی جلوگیری نمود؟

دانشجوی ۱۸ سالهای طی یک مهمانی دوستانه، از ساعت ۱۸:۳۰ دقیقه بعد از ظهر شروع به آشامیدن الکل میکند. وی و دوستانش از ساعت ۱۸:۳۰ تا حوالی نیمه شب، شروع به آشامیدن آبجو و ویسکی میکنند و سپس وی جهت ادامه حس سرخوشی، باقی بطری rum را نیز سر میکشد. پس از مدتی به دنبال احساس تهوع، روی نیمکت دراز میکشد و به تدریج هوشیاریاش را از دست میدهد. دو تا از همشاگردیهایش وی را بلند کرده، به اتاق خواب میبرند، وی را روی شکم خوابانده و سطل آشغالی راکنار وی قرار میدهند. ۱۰ دقیقه بعد که به وی سر میزنند او را غیرهوشیار و در حالی که سر و صورتش را با محتویات استفراغ شده آلوده است، مییابند. از آنجایی که

مانند بسیاری از داروهای آرام بخش ـ خواب دیگر، دوزهای کم تا متوسط الکل اضطراب را تسکین می دهد و باعث پرورش احساس خوب بودن و سرخوشی در افراد می شود. از سوی دیگر الکل یکی از شایع ترین داروهای مورد سؤمصرف در سراسر دنیا می باشد که هزینه های پزشکی و اجتماعی زیادی را به بار می آورد. در ایالات متحده، حدوداً ۲۵ درصد جمعیت بزرگسال، به طور مرتب، الکل می نوشند. اکثر این افراد از اثرات آرام بخش الکل سود می برند بدون آن که با مصرف بی رویه، سلامت خود را به خطر بیندازند ولی حدود ۸ درصد جمعیت عمومی در ایالات متحده اختلال مصرف الکل دارند. افرادی که الکل را در موقعیت های خطرناک مصرف می کنند (برای مثال نوشیدن الکل موقعیت های خطرناک مصرف می کنند (برای مثال نوشیدن الکل

الکل، به ویژه به صورت اتیل الکل (اتانول) جایگاه ویژهای در تاریخ بشر به قدمت ۸۰۰۰ سال دارد. در جامعه غربی و تا قبل از قرن ۱۹ آبجو و شراب جزء اصلی زندگی روزانه افراد بوده است. نوشیدنیهای سبک الکلی در آن زمان به آب ترجیح داده میشده است چرا که نوشیدن آب در آن زمان با بیماریهای حاد و مزمن چندی همراه بوده است. این نوشیدنیها به عنوان اصلی ترین نوشیدنی روزانه، کالری و مواد تغذیهای مورد نیاز را تأمین میکرده است. با بهبود سیستم بهداشت و تصفیه آب در قرن نوزدهم، آب جو و شراب به تدریج اهمیت خود را به عنوان جزء اصلی رژیم غذایی از دست داد و مصرف نوشیدنیهای الکلی به ویژه انواع تقطیر شده با غلظتهای بالاتر، در بسیاری از جوامع به جایگاه امروزه خود به عنوان یک تفنن بازگشت.

امروزه، الكل به طور گسترده مورد مصرف قرار مىگيرد.

<sup>1-</sup> Alcohol-use disorder

و رانندگی و یا ترکیب الکل با سایر داروها) و یا علیرغم عوارض ناشی از الکل، همچنان به مصرف ادامه می دهند. در واقع از سوءمصرف الکل  $^{\prime}$  رنج می برند (فصل  $^{\prime}$   $^{\prime}$  را ببینید). افرادی که وابستگی به الکل  $^{\prime}$  دارند ویژگیهای سوءمصرف الکل را داشته و علاوه بر آن وابستگی فیزیولوژیکی (تحمل به الکل و علائم و نشانههای ناشی از قطع مصرف) به الکل را نشان می دهند. این افراد همچنین در کنترل نوشیدن الکل خود توانایی  $^{\prime}$  و را به نوشیدن الکل اختصاص نداشته و مدت زمان زیادی را به نوشیدن الکل اختصاص می دهند. اختلالات مصرف الکل بسیار پیچیده بوده که مؤلفههای ژنتیکی نیز به اندازه فاکتورهای محیطی در پیدایش آن دخیل هستند.

هزینههای اجتماعی پزشکی اعتیاد به الکل، سرسامآور است. تخمین زده می شود، حدود ۳۰ درصد از افرادی که به مراکز درمانی مراجعه می کنند، دارای مشکلات الکلی همزمان نیز می باشند. از سوی دیگر بیماران مبتلا به الکلیسم مزمن، اغلب از پیش آگهی بدتری نیز برخوردار می باشند. در مجموع، سالانه هزاران کودک در ایالات متحده متولد می شوند که از نقایص مرفولوژیک و عملکردی ناشی از مواجه با الکل قبل از تولد، رنج می برند. با وجود سرمایه گذاری های عمده و بسیاری از تحقیقات پایه، الکلیسم همچنان به عنوان یک بیماری شایع مزمن، با درمان دشوار، تلقی می گردد.

اتانول و بسیاری دیگر از الکلها با اثرات سمی بالقوه، گاهی در مقادیر بسیار بالا در صنعت و نیز به عنوان سوخت کاربرد دارند. علاوهبر اتانول، مسمومیت با متانول و اتیلن گلیکول نیز در حدی به وقوع میپیوندند که ارزش مطرحشدن در این فصل را داشته باشند.

# فارماكولوژى پايه اتانول

## فارما كوكينتيك

اتانول، مولکولی کوچک و محلول در آب میباشد که به سرعت از طریق دستگاه گوارش جذب میگردد. غلظت الکل در خون پس نوشیدن الکل در حالت ناشتا، طی ۳۰ دقیقه به حداکثر میزان خود میرسد. در حضور مواد غذایی در معده، این سرعت کاهش می یابد چرا که مواد غذایی جذب گوارشی الکل را کاهش می دهند. انتشار آن نیز سریع می باشد و تقریباً غلظت آن در بافتها به میزان غلظت آن در خون می رسد. حجم توزیع اتانول تقریباً به میزان کل آب بدن (۸۲۵–۱۰۵۰) می باشد. نوشیدن میزانهای مساوی الکل در دو جنس، باعث ایجاد سطوح میزانهای مساوی الکل در دو جنس، باعث ایجاد سطوح

بالاتری از الکل در خون زنان می گردد. علت این امر را شاید بتوان در کمتربودن محتوی کل آب در زنان نسبت به مردان و همچنین تا حدی ناشی از تفاوتها در متابولیسم فاز اول الکل، دانست. غلظت اتانول در دستگاه اعصاب مرکزی (CNS) نیز به سرعت افزایش می یابد. چرا که مغز بخش عمدهای از جریان خون عمومی را دریافت می دارد و اتانول نیز قادر است به سادگی از غشاهای زیستی عبور نماید.

بیش از ۹۰ درصد اتانول مصرف شده در کبد اکسیده می شود. بخش عمده ۱۰ درصد باقی مانده از طریق ریهها و ادرار رفع می گردد. دفع مقادیر کم ولی مداوم الکل از ریهها، اساس انجام آزمایش الکل تنفسی را فراهم می آورد، آزمونی که حد قانونی و توانایی رانندگی در صورت نوشیدن الکل را در بسیاری از کشورها تعیین می نماید. براساس غلظتی که اتانول در خون ایجاد می نماید، سرعت اکسیداسیون آن از فارماکوکینتیک درجه صفر، پیروی می نماید. به همین علت، اکسیداسیون آن وابسته به میزان و زمان مصرف الکل نمی باشد. بدن یک فرد بزرگسال سالم، قادر و زمان مصرف الکل نمی باشد. بدن یک فرد بزرگسال سالم، قادر متابولیزه نماید. این میزان حدوداً، معادل یک نوشیدنی (۱۰۰۳ میرا) از مشروب سنگین ۸۰ درصد تقطیر شده) می باشد.

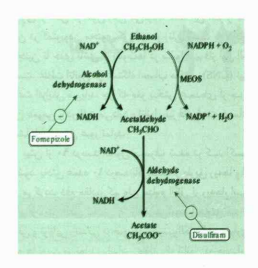
دو مسیر عمده متابولیسم الکل به استالدئید در شکل ۱-۲۳ نشان داده شده است. سپس استالدئید طی یک فرآیند متابولیک، اکسید می گردد.

### A. مسير الكل دهيدروژناز

<sup>1-</sup> Alcohol abuse

<sup>2-</sup> Alcohol abuse

<sup>3-</sup> Alcohol dehydrogenase



شکیل ۱-۲۳، متابولیسم الکل توسط الکل دهیدروزناز و سیستم میکروزومی اکسیدکننده اتانول (MEOS). الکل دهیدروژناز و آلدثید دهیدروژناز، به ترتیب توسط فومپیزول و دیسولفیرام، مهار میشوند. +NAD= نسیکوتین آدنسین آمسید دینسوکلٹوتید؛ NADPH= نیکوتین آمید آدنین دینوکلٹوتید فسفات.

میزان متابولیسم الکل توسط ADH موجود در معده، در مردان قابل توجه است ولی این میزان در زنان بسیار ناچیز است که به نظر میرسد به علت کمتر بودن سطح آنزیم در معده آنان میباشد. این تفاوت متابولیسم الکل در دو جنس، احتمالاً منجر به تفاوت غلظت الکل در خون میگردد که در بالا به آن اشاره شد.

حین تبدیل الکل به استالدئید توسط ADH، یون هیدروژن از الکل به کوفاکتور نیکوتین آمید آدنین دینوکلئوتید ( (\*NAD) مستقل شده و در نتیجه NADH ایجاد میشود. بینابرایین اکسیداسیون اتانول، مقادیر متنابهی کوفاکتورهای احیا شده به ویژه NADH به وجود میآورد. به نظر میرسد تولید مقادیر زیاد ناشی از الکلیسم مزمن و هسمونین اسیدوز لاکتیک و همپوگلیسمی که عمدتاً طی مسمومیت حاد با الکل رخ میدهد، نقش داشته باشد.

B. سیستم میکروزومی اکسیداسیون اتانول (MEOS) این سیستم آنزیمی، همچنین به عنوان سیستم اکسیداز با عمل مختلط نیز شناخته می شود. کوفاکتور این سیستم که در متابولیسم اتانول دخیل است، NADPH می باشد (شکل ۱–۲۳،

راست) که عمدتاً از سیتوکروم AA4 P450، 1A2، 1E2 تشکیل شده است (رجوع به فصل ۴).

مصرف مزمن اتانول، باعث القاء فعالیت MEOS می شود. نتیجه آن که مصرف مزمن الکل، نه تنها متابولیسم الکل را به نحو قابل ملاحظه ای افزایش می دهد، بلکه کلیرانس سایر داروهایی را نیز که توسط سیتوکروم P450 سیستم MEOS حذف می شوند، را نیز افزایش داده و به موجب آن باعث تولید محصولات جانبی و سمی ناشی از واکنشهای P450 می گردد (توکسینها، رادیکالهای آزاد و  $({\rm H_2O_2})$ .

#### متابولیسم استالدئید

به نظر می رسد، اکثر استالدئید ساخته شده از اتانول در کبد، توسط آلدئید دهیدروژناز وابسته به NAD میتوکندریال  $^{7}$  (ALDH) کاتالیز می شود. محصول جانبی این واکنش، استات (شکل  $^{7}$  می باشد که نهایتاً به  $^{7}$  و آب متابولیزه می شود یا جهت ساخت استیل \_ کوا صرف می شود.

دی سولفیرام ، مهارکننده اکسیداسیون استالدئید می باشد و جهت بازداشتن افراد وابسته به الکل از نوشیدن الکل به کار گرفته می شود. مصرف الکل در حضور دی سولفیرام باعث انباشته شدن استالدئید و در نتیجه ایجاد بعضی واکنشهای ناخوشایند، همچون برافروختگی صورت، تهوع، استفراغ، سرگیجه و سردرد می گردد. مصرف همزمان الکل با بعضی از داروها (مانند مترونیدازول، سفوتتان، تری متوپریم) با مهار ALDH باعث ایجاد واکنشهای شبه دی سولفیرام می شود.

بعضی از مردم، عمدتاً نژادهای آسیایی شرقی به طور ژنتیکی دچار اختلال عملکرد ALDH میتوکندریال (که توسط ژن ALDH2 مرزگشایی میشود) میباشند. زمانی که این افراد الکل مینوشند، غلظت استالدئید در خون این افراد افزایش می یابد و حالاتی از واکنشهای مهلک را تجربه مینمایند. یعنی حالاتی مشابه آن چه مصرف همزمان دیسولفیرام و الکل ایجاد می نماید. این شکل از NADH که فعالیت کاهش یافته دارد نقش حفاظتی قدر تمندی در برابر اختلالات مصرف الکل دارد.

### فارما کودینامیک مصرف حاد الکل ۸. دستگاه اعصاب مرکزی

دستگاه اعصاب مرکزی به وضوح تحت تأثیر مصرف حاد الکل

<sup>1-</sup> Nicotine adenine dinucleotide

<sup>2-</sup> Microsomal ethanol oxidizing system

<sup>3-</sup> Mitochondrial NAD-dependent aldehyde dehydrogenase

<sup>4-</sup> Disulfiram

جدول ۱-۲۳. غلظت خونی الکل ۱ (BAC) و تظاهرات بالینی در هر یک فرد معمولی

BAC(mg/dL)
۵۰-۱۰۰
1۲
rr
٣٠٠-۴٠٠
>4

۱. در بسیاری از مناطق ایالات متحده، غلظتهای خونی بالای ۸-۱۰ در بالغین و یا ۵-۲۰mg/dL در جوانان زیر ۲۱ سال، مدرک کافی جهت تفهیم اتهام رانندگی تحت تأثیرات الکل به شمار میرود.

قرار می گیرد. الکل باعث آرام بخشی و تسکین اضطراب می شود. دوزهای بالاتر الکل باعث اختلال تکلم، عدم تعادل، اختلالات قضاوت و رفتارهای مهار گسیخته میگردد، وضعیتی که از آن اغلب به عنوان مسمومیت یا مستی کیاد می شود (جدول ۱-۲۳). با افزایش سطح خونی الکل، این اثرات بیشتر خود را نمایان مىسازند چرا كه چند ساعت بعد از نوشيدن، تحمل حاد ايجاد می شود. در الکلی های مزمن که نسبت به این گونه اثرات الکل، تحمل ایجاد شده است، بروز این گونه علائم عصبی، نیازمند مصرف دوزهای بالاتری از الکل میباشد. به عنوان مثال، الكليكهاى مزمن ممكن است در حضور غلظت الكل خوني حدود ۳۰۰-۴۰۰mg/dL، همچنان هوشیاری خود را حفظ نموده یا علائم خفیفی از خود نشان دهند، حال آن که هوشیاری یک فرد معمولی با مصرف این میزان، به شدت کاسته شده و یا حتی فرد وارد کما می گردد. دوزهای کم تا متوسط الکل علاوه بر کاهش دقت و مهار فرآیند پردازش اطلاعات، مهارتهای حرکتی فرد به ویژه مهارتهای ضروری جهت رانندگی را نیز به میزان قابل توجهی کاهش میدهند. به طور تقریبی در ۴۰-۳۰ درصد موارد تصادف منجر به مرگ در ایالات متحده، حداقل یک نفر که در حالت مستی رانندگی میکرده است و غلظت الکل خون وی بالاتر از میزان قانونی بوده است، عامل مرگ یک انسان جوان گردیده است.

همچون سایر داروهای آرامبخش ـ خوابآور، الکل نیز باعث سرکوب دستگاه اعصاب مرکزی میشود. دوزهای بالای آن موجب، کما، اختلالات تنفسی و مرگ میگردد.

اتانول، بسیاری از پروتئینهای غشایی مسیرهای

سیگنال دهنده، از جمله گیرندههای نوروترانسمیتری آمینها، اسیدهای آمینه، اوپیوئیدها و نوروپپتیدها، آنزیمهای چون Na+/K+/ATPase، أدنيل سيكلاز، فسفوليپاز C ويـرْه فسفواینوزیتید ، یک ناقل نوکلئوزیدی و کانالهای یونی را تحت تأثیر قرار میدهد. بیشتر توجهات بر مسیرهای گلوتامات و GABAA به عنوان نوروترانسمیترهای اصلی تحریکی و مهاری CNS معطوف شده است. مواجه حاد با اتانول، فعاليت گاباآمینوبوتریک اسید (GABA) را بر سطح گیرندههای GABA افزایش میدهد. این نتیجه از آنجا حاصل شده است که مقلدهای گابا قادر به ایجاد بسیاری از اثرات ناشی از مصرف حاد اتانول مى باشند، حال أن كه أنتاگونيستهاى GABA بعضى از اعمال اتانول را مهار مینمایند. اتانول، توانایی گلوتامات را در گشودن کانالهای کاتیونی در ارتباط با N- متیل -D- آسپارات (NMDA) مهار مینماید. گیرندههای NMDA در بسیاری از کارکردهای شناختی از جمله حافظه و یادگیری، دخیل میباشند. "دوره خاموشی"<sup>۵</sup>، دورهای از فقدان حافظه میباشد که در حضور مقادير بالاي الكل اتفاق ميافتد. احتمالاً مهار فعاليت گيرنده NMDA در ایراد این پدیده نقش دارد. در نهایت، کارآزماییهایی که با رویکردهای جدید ژنتیکی در دست انجام است، اطلاعات با ارزشی را از تأثیرات مستقیم و غیرمستقیم الكل فراهم نمودهاند. در سالهای اخیر، مطالعات بر گونههای جهش یافته کرمها و مگسها ضمن نشان دادن اهمیت هدفهای شناخته شده قبلی، به شناختهشدن هدفهای جدید شامل كانالهاي پتاسيمي تنظيم شونده با كلسيم وكانالهاي پتاسيمي وابسته به ولتاژ انجام شده است (که ممکن است هدف اصلی اتانول باشند) کمک نموده است.

#### B. قلب

افت قابل توجه انقباض عضلات قلب در افرادی که به طور حاد مقادیر متوسطی از الکل (غلظت خونی بالای ۱۰۰mg/dL) را استفاده نمودهاند، مشاهده شده است.

#### C. عضلات صاف

اتانول، یک متسعکننده عروقی، است و احتمالاً هم اثرات مرکزی تعیین دقیق نقش هدفهای متعدد مستقیم و غیرمستقیم دارویی مانند اتانول، که قدرت و اختصاصی بودن کمی دارد ولی در عین

<sup>1-</sup> Blood alcohol concentration

<sup>2-</sup> Drunkenness 3- Acute tolerance

<sup>4-</sup> Phosphoinositide-specific phospholipase

<sup>5-</sup> Blackovt

# کرمها، مگسها و موشهای الکلی، چه چیزی درباره الکل به ما میگویند؟

حال تنظیمکننده رفتارهای پیچیده می باشد، بسیار دشوار می باشد و تاکنون نیز غیرقابل دسترس بوده است. در حال حاضر، استفاده روزافزون از پژوهشهایی با رویکردهای ژنتیکی، نسبت به مطالعات نوروبیولوژیک استاندارد، رواج یافته است. سه سیستم حیوانی که تکنیکهای قدرتمند ژنتیکی در أنها قابل انجام است، شامل موشها، مكسها و كرمها می باشند که نتایج محسورکنندهای به بار آوردهاند.

گونههایی از موشها با حساسیت غیرطبیعی به الکل، از سالها پیش توسط روشهای تغذیهای و برنامههای انتخابی، مورد شناسایی قرار گرفته بودند. با به کارگیری نقشه ژنتیکی و تکنیکهای توالی سازی ۱، پژوهشگران پیشرفتهایی در تعیین ژنهای دخیل در این صفات، حاصل شده است. یک رویکرد بسیار هدفمند، استفاده از موشهای ترانس ژنیک جهت انجام آزمون در رابطه با ژنهای مورد ظن میباشد. به عنوان مثال، یس از آن که مطالعات پیشین میان اتانول و نوروپپتید Y (NPY) ارتباطاتی را کشف نمودند، محققان جهت ارزیابی این ارتباط از دو مدل موشهای ترانس ژنیک بهره گرفتند. آنها دریافتند، گونهای از موشها که فاقد ژن NPY می باشند ـ موشهای فاقد NPY نسبت به گروه کنترل، مقادیر بیشتری اتانول می نوشند و حساسیت کمتری به آثار آرام بخشی اتانول نشان میدهند. همان طور که انتظار میرفت، افزایش بیان NPY در مغز باید باعث افزایش حساسیت موشها به الکل گردد. در همین راستا گونهای از موشها که ژن NPY بیش از حد معمول بروز یافته بود، نسبت به گروه کنترل، الکل کمتری نوشیدند هر چند میزان تغذیه و نوشیدن آب در آنها تفاوتی با یکدیگر نداشت. پژوهشهای انجام شده با دیگر مدلهای موشهای فاقد ژن خاص، مؤید نقش مرکزی الکل بر مولکولهای پیامرسانی است که از مدتها پیش گمان میشد، در این امر دخیل بودهاند (به عنوان مثال، GABA، گلوتامات، دویامین، اوپیوئید و گیرندههای سروتونین) و همچنین منجر به معطوفشدن توجهات به کاندیداهای جدیدی چون NPY، و هورمون آزاد کننده کورتیکوترویین گیرندههای کانابینوئیدی، کانالهای یونی و پروتئین کیناز C شده است.

تصور آن که موشها پاسخهای رفتاری قابل سنجش در مواجه با الكل نشان دهند، چندان دور از انتظار نيست ولي تصور کرمها و مگسهای میوه الکلی، حقیقتاً غیرقابل انتظار است. در واقع پاسخ هر دو این بیمهرگان به اتانول مشابه پاسخهای پستانداران بوده است. مگس میوه دروزوفیلا ملانگاستر ، در مواجه با بخار اتانول، در غلظتهای کم، فعالیت حرکتی (لوکوموشن) افزایش یافتهای از خود نشان دادند ولی در مواجه با غلظتهای بالاتر، این حرکات به تدریج هماهنگ، آهسته و سرانجام محو گردیدند. رفتار توسط دوربینهای لیزر بسیار پیشرفته و روشهای تصویربرداری ثبت گردید و مگسهای حساس و غیرحساس توسط ستون کروماتوگرافی از یکدیگر تفکیک شدند. همچنین کرمی به نام کانورهابدیتیس الگانس \* نیز به طور مشابه در دوزهای کم الکل، از خود افزایش فعالیت حرکتی (لوکوشن) و در دوزهای بالاتر، کاهش فعالیت حرکتی و کرختی و اختلال تخمکگذاری (صفتی که از آن می توان به عنوان یک ابزار غربالگری صحیح جهت یافتن موش های جهش یافته، مقاوم به اتانول استفاده کرد) نشان دادند. مزایای استفاده از مدلهای حیوانی مگسها و کرمها در پژوهشهای انجام شده در رابطه با اتانول، نوروآناتومی نسبتاً ساده این حیوانات، امکان انجام تکنیکهای دستکاری ژنتیکی در این حیوانات، وجود موتاسیونهای شناخته شده و کدهای ژنتیکی کاملاً یا تقریباً یافته شده، بوده است. پیش از این، یافتههای بسیاری در رابطه با نقش پروتئین کاندید در اثرات اتانول بر مگسها، حاصل شده بود. با مطالعه بر Celegans، پژوهشگران شواهدی مبنی بر نقش کانالهای پتاسیمی BK وابسته به ولتار و كانال هاي يتاسيمي فعال شونده با كلسيم، به عنوان اهداف مستقيم اتانول، به دست آوردند. اين كانالها كه توسط اتانول فعال می شوند در مگسها و مهره داران، بسیار شبیه می باشند. مطالعات ژنتیکی این گونه مدلها، اطلاعاتی را به همراه خواهد آورد و به ما در انجام مطالعات متمركز بر تأثیرات مهم و پیچیده اتانول در انسان، کمک شایانی خواهد

نمود.

<sup>1-</sup> Sequencing techniques

<sup>2-</sup> NPY Knockout mice

<sup>3-</sup> Drosophila melangaster 4- Caenorhabditis elegans

(افت فعالیت مرکز وازوموتور) و هم تأثیرات مستقیم آن بر شل کردن عضلات صاف (به مدد متابولیت آن استالدئید) در بروز چنین عملی نقش دارند. در موارد مصرف دوزهای بالای الکل، سردی دست و پا از نشانههای هیپوولمی ناشی از اتساع عروقی، به شمار میروند. اتانول همچنین دارای اثرات شل کننده بر عضلات رحم میباشد و تا قبل از معرفی شل کنندههای رحمی جدیدتر و بی خطرتر (همچون آنتاگونیستهای کانال کلسیمی)، به صورت تزریق داخل وریدی جهت مهار زایمان زودرس، مورد استفاده قرار میگرفته است.

### عواقب مصرف مزمن الكل

مصرف مزمن الكل، تأثيرات بسيار عميقي بر فعاليت بسياري از ارگانهای حیاتی ـ به ویژه کبد و عضلات اسکلتی ـ و همچنین دستگاههای عصبی، گوارشی، قلبی ـ عروقی و ایمنی بر جا میگذارد. از آنجایی که در مقایسه با سایر داروهای مورد سوءمصرف (همچون کوکائین، اپیوئیدها و آمفتامینها) داروی کم قدرتی است، ایجاد مسمومیتهای ناشی از آن نیازمند غلظتهایی هزاران برابر سایر داروها میباشد. به همین دلیل، اتانول در مقادیری که نسبت به سایر داروهای فارماکولوژیک به طور نامعمولی زیاد است، مورد مصرف قرار می گیرد. آسیبهای بافتی ناشی از مصرف مزمن الکل، هم به علت اثرات مستقیم الكل و استالدهيد و هم به علت نتيجه فرأيندهاي متابوليك توليد میزان زیادی از یک ماده متابولیک فعال می باشد. از مکانیسمهای خاصی که در آسیبهای بافتی به آنها اشاره شده است، می توان به افزایش استرسهای اکسیداتیو ناشی از تخلیه گلوتاتیون، آسیبهای میتوکندریال، اختلال در تنظیم فاکتورهای رشد و تقویت آسیبهای ناشی از سیتوکین، اشاره نمود.

مصرف مزمن مقادیر زیاد الکل، با افزایش خطر مرگ و میر همراهی دارد. از جمله مرگهایی که رابطه نزدیکی با مصرف اتانول دارند، می توان به مرگهای ناشی از بیماریهای کبدی، سرطانها، تصادفات و خودکشیها، اشاره نمود.

### A. کبد و دستگاه گوارش

بیماریهای کبدی از شایعترین عوارض طبی سؤمصرف الکل محسوب می شوند؛ حدوداً ۱۵ تا ۳۰ درصد الکلیهای قهار که به طور طولانی مدت، الکل می نوشند، سرانجام به بیماریهای کبدی شدید مبتلا می گردند. کبد چرب الکلی، وضعیتی قابل برگشت است که ممکن است به هپاتیت الکلی و در نهایت سیروز و نارسایی کبدی منجر شود. در ایالات متحده آمریکا، سؤمصرف

طولانی مدت الکل عامل نخست ایجاد سیروزهای الکلی و نیاز به پیوند کبد میباشد. خطر ایجاد بیماری کبدی هم به میزان مصرف روزانه الكل و هم به طول زمان سؤمصرف الكل وابسته میباشد. به نظر میرسد خانمها بیشتر از آقایان مستعد به ابتلا عوارض کبدی ناشی از الکل باشند. عفونتهای همزمان با هپاتیت B و C خطر ایجاد بیماریهای کبدی را افزایش می دهد. پاتوژنز بیماری کبدی ناشی از الکل، فرآیندی چند عاملی است که از یکسو می توان به تجمع متابولیت های اکسیده شده اتانول در کبد، به هم خوردن اکسیداسیون و سنتز اسیدهای چرب و فعال کردن سیستم ایمنی درونزادی بدن با اثر مستقیم الکل و متابولیتهای آن و اثر اندوتوکسینهای باکتریایی بر کبد (افزایش این باکتری ناشی از تأثیر الکل بر فلور باکتریال دستگاه گوارش مىباشد) اشاره نمود. از آنجايي كه به نظر مىرسد افزايش فاكتور نکروز توموری  $\alpha'$  که یک سیتوکین پیش التهابی میباشد در مدلهای حیوانی و همچنین بیماران مبتلا به اختلالات کبدی ناشی از الکل، نقش محوری را در پیشبرد بیماری کبدی ناشی از الکل دارا باشد و می تواند به عنوان هدف درمانی مطرح گردد.

سایر بخشه ای دستگاه گوارش نیز ممکن است دچار آسیب گردند. مصرف طولانی مدت الکل، از شایعترین علل پانکراتیتهای مزمن در جهان غرب محسوب می شود. الکل علاوه بر تأثیرات مستقیم مهم بر سلولهای آسینار پانکراس، نفوذپذیری اپی تلیال پانکراس را تغییر داده و باعث تشکیل تودههای پروتئینی و سنگهای کربنات کلسیم می گردد.

الکلیهای مزمن، مستعد ابتلا به گاستریت و همچنین در خطر افزایش دفع پروتئین از خون و پلاسما طی نوشیدن الکل قرار دارند که ممکن است به کم خونی و یا سؤتغذیه پروتئین منجر شود. الکل همچنین به روده کوچک، صدمه زده و باعث اسهال، کاهش وزن و بسیاری از کمبودهای ویتامینی میگردد.

سؤتندیه ناشی از کمبود رژیم غذایی و ویتامینها به علت سؤجدب، مسالهای شایع در افراد الکلیک میباشد. در این میان به ویژه سؤجذب ویتامینهای محلول در آب شدید میباشد.

#### B. دستگاه عصبی

۱. تحمل و وابستگی. مصرف دوزهای بالای الکل طی زمانی طولانی، باعث ایجاد تحمل و وابستگی فیزیکی و فیزیولوژیکی به الکل میگردد. تحمل نسبت به تأثیرات سمی الکل، فرآیندی بسیار پیچیده است که اثرات آن بر ایجاد تغییرات در دستگاه عصبی همانند اثرات متابولیک آن که پیشتر ذکر شد، به خوبی

شناخته شده نمی باشد. همانند سایر داروهای آرام بخش ـ خوابآور، محدودهای در ایجاد تحمل وجود دارد و افزایش جزئی دوز سمى اين دارو تنها با طولاني شدن مدت مصرف الكل، روى

افراد الکلی مزمن، زمانی که مجبور میشوند تا میزان الکل مصرفی خود را کاهش دهند یا قطع نمایند، علائمی از سندرم محرومیت را تجربه مینمایند که نشانه وابستگی فیزیکی آنها به دارو می باشد. از علائم کلاسیک محرومیت از الکل می توان به بیش تحریکی (در موارد خفیف)، تشنجها، سایکوز توکسیک و دلیریوم ترمنس (در موارد شدید)، اشاره نمود. دوز، سرعت و طول زمان مصرف الكل، تعيين كننده شدت سندرم محروميت می باشد. در موارد مصرف بسیار زیاد الکل، حتی کاهش سرعت مصرف هم باعث ایجاد علائم محرومیت می گردد.

مشخصه وابستگی روانی به الکل، تمایل جبری به تجربه اثرات پاداش بخش الکل در مصرف کننده های همیشگی و تمایل جـدی بـه مصرف الکـل و پیشگیری از عواقب ناخوشایند محرومیت، می باشد. افرادی که از الکلیسم بهبود یافتهاند و الکل را ترک نمودهاند، همچنان حین تحریک شدن در مواجهه با بعضى از موقعیتهاى آشنا، مثلاً مكانى كه در أن الكل می نوشیدهاند و یا دوستانی که با آنها بودهاند و یا بعضی وقایع، دورههایی از جستجوگری شدید (ولع مصرف') را گزارش مي نمايند.

اساس مولکولی تحمل و یا وابستگی به الکل شناخته شده نمی باشد و همچنین معلوم نیست که چگونه دو پدیده مختلف با عمل بریک مسیر مولکولی، اثرات متضادی را موجب می شوند. تولرانس احتمالاً از تنظیم افزایشی مسیرهای متاثر از الکل در هنگام حضور پیوسته اتانول ناشی میگردد. وابستگی احتمالاً از بیش فعالی همان مسیر در شرایط فقدان اتانول، (آن هم تا زمانی كه سيستم هنوز با وضعيت بدون الكل مطابقت حاصل نكرده است) ایجاد می گردد.

مواجهه طولانی مدت حیوانات و یا کشتهای سلولی با الكل، باعث ايجاد ياسخهاي انطباقي نوروترانسميترها، گیرندههای کانالهای یونی و آنزیمهای دخیل در مسیرهای هدایت، می گردد. تنظیم افزایشی زیر گروههای گیرندههای گلوتامات و کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ، در وقوع حملات تشنج ناشی از سندرم محرومیت از الکل دخیل میباشند. با در نظرگرفتن اثرات داروهای آرامبخش ـ خوابآور که با افزایش فعالیت نوروترانسمیتری گابا، قادر به تخفیفدادن علائم سندرم محرومیت می باشند و همچنین وجود شواهدی دال بر تنظیم

کاهشی میان پاسخهای وابسته به GABA در مواجهه طولانی مدت با الکل، می توان ادعا نمود که تغییرات نوروترانسمیتری GABA، نقش اساسی را در ایجاد تحمل و وابستگی به الکل ایفا

همچون سایر داروهای مورد سوءمصرف، اتانول، فعالیت عصبی در مدار پاداش دوپامین مزولیمبیک را تعدیل نموده و میزان رهاسازی دوپامین در هسته اکومبنس را افزایش میدهد (فصل ۳۲ را ببینید). الکل، نوروترانسمیترهای سروتینی، اوپیوئیدی و دویامینی دخیل در سیستم پاداش مغز را تحت تأثیر قرار می دهند و الکل دارای اثرات پیچیدهای بر ظهور گیرندهها و مسیرهای علامتدهی این گونه نوروترانسمیترها میباشد. کشف نالترکسون به عنوان آنتاگونیست غیراختصاصی گیرندههای اوپیوئید، که دارای اثرات سودمند در بیماران تحت درمان ترک الكل ميباشد، مؤيد اين اعتقاد است كه سيستمهاي نوروشیمیایی مشترکی در وابستگی فیزیکی و فیزیولوژیک داروهای مختلف، دخیل میباشند. همچنین شواهد قانعکنندهای از مدلهای حیوانی وجود دارد که دریافت اتانول و رفتارهای جستجوگرانه با تجویز آنتاگونیستهای سایر داروهای تنظیم کننده مهم سیستم پاداش مغز از جمله CB<sub>1</sub> کانابینوئیدی که مولکول هدف مواد تشكيل دهنده ماري جوانا مي باشند، كاهش مي يابد. از دیگر سیستمهای نورواندوکرین مهم که در تنظیم رفتارهای جستجوگرانه اتانول و در مدلهای آزمایشگاهی نقش کلیدی دارند، می توان به سیستم تنظیم کننده پیتیدی که پیتیدهایی همچون لپتین، گرلین (ghrelin) و نوروپپتید Y مورد استفاده مىدهد و سيستم پاسخ به استرس كه تحت كنترل فاكتور آزادکننده کورتیکوترویین (CRF) می باشد، اشاره نمود.

۲. سمیت عصبی. مصرف مقادیر زیاد الکل طی دورههای طولانی (اغلب سالها) اغلب باعث بروز عوارض نورولوژیک مى گردد. شايع ترين عارضه نورولوژيک الکليسم مـزمن، أسـيب ژنرالیزه نورونی متقارن محیطی<sup>۵</sup> میباشد که در آغاز با پارستزی نواحی انتهایی دستها و پاها آشکار می شود. تغییرات دژنراتیو باعث اختلال راهرفتن و أتاكسي نيز مي شوند. از ساير اختلالات نورولوژیک همراه با الکلیسم، میتوان به دمانس و ندرتاً بیماریهای دمیلیزان، اشاره نمود.

سندرم ورنیکه ـ کورساکوف، نسبتاً ناشایع میباشد ولی با علائم مهمي چون فلج عضلات خارجي چشم، أتاكسي و

<sup>1-</sup> Craving

<sup>2-</sup> Up-regulation

<sup>3-</sup> Down-regulation

<sup>4-</sup> Naltrexone 5- Generalized symmetric pripheral nerve injury

<sup>6-</sup> Wernicke-korsakoff syndrome

وضعیت گیجی که ممکن است به کما و مرگ منتهی شود، همراه میباشد. این سندرم ارتباط زیادی با کمبود تیامین دارد و ندرتاً در فقدان الکلیسم نیز دیده میشود. به علت اهمیت تیامین در این وضعیت پاتولوژیک و فقدان چنین عوارضی در صورت تجویز تیامین، به نظر میرسد تمامی بیماران مبتلا به سندرم ورنیکه کورساکوف (شامل همه بیمارانی که با تظاهرات تغییر سطح هوشیاری، صرع و یا هر دو به اورژانسها مراجعه مینمایند) باید تحت درمان با تیامین قرار بگیرند. اغلب علائم چشمی، آتاکسی و گیجی بلافاصله پس از تجویز تیامین بهبود مییابد، ولی اختلال طولانی مدت و ناتوان کننده حافظه که از آن به عنوان سایکوز کورساکوف اید میشود، در اکثر بیماران باقی میماند.

الکل همچنین ممکن است باعث اختلال در حدت بینایی و ایجاد تاری دید بدون درد گردد. این عارضه چندین هفته پس از مصرف سنگین الکل اتفاق میافتد. تغییرات معمولاً دوطرفه و متقارن میباشد و ممکن است به دژنراسیون عصب بینایی، بینجامد. آشامیدن سایر جانشینهای الکل همچون متانول (فارماکولوژی سایر الکلها را ببینید) نیز باعث ایجاد اختلالات شدید بینایی میگردد.

#### C. سيستم قلبي ـ عروقي

۱. کاردیومیویاتی و نارسایی قلبی ـ الکل دارای اثرات پیچیدهای بر سیستم قلبی ـ عروقی میباشد. مصرف مقایر بالای الكل طي زماني طولاني، باعث بروز كارديوميوپاتي اتساعي همراه با هیپرتروفی و فیبروز بطنی می گردد. در حیوانات و انسان ها، الکل با ایجاد پارهای از تغییرات در سلول های قلبی باعث کاردیومیویاتی می گردد. از جمله این تغییرات می توان به از هم گسیختگی غشایی، کاهش فعالیت میتوکندریال و شبکه سارکوپلاسمی، تجمع داخل سلولی فسفولیپیدها، اسیدهای چرب و هم چنین تنظیم افزایشی کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ، اشاره نمود. شواهد مؤید آن است که اگر چه توقف در نوشیدن الكل باعث كاهش اندازه قلب و بهبود نسبى عملكرد أن مىشود ولی با این وجود همچنان پیش آگهی کاردیومیوپاتیهای اتساعی ناشی از الکل نسبت به سایر انواع کاردیومیویاتیهای ایدیوپاتیک بدتر می باشد. به نظر می رسد، پیش آگهی بدتر بیمارانی که نوشیدن الکل را ادامه می دهند، تا حدی به علت تداخل عمل اتانول با اثرات سودمند بلوکرهای بتا و مهارکنندههای آنزیم تبديل كننده أنثر يوتانسين (ACE) باشد.

۲. آریتمیها \_\_ نوشیدن مقادیر زیاد الکل و به ویژه در الکلیهای عیاش ارتباط زیادی با هر دو نوع آریتمی دهلیزی و بطنی دیده شده است. وقوع بعضی از آریتمیهای شدید در بیمارانی که تحت درمان ترک الکل هستند، بیانگر متابولیسم غیرطبیعی پتاسیم یا منیزیوم و همچنین افزایش رهاسازی کاته کولامینها میباشد. تشنج، سنکوپ و مرگ ناگهانی حین محرومیت از الکل ممکن است به علت این تشنجها باشد.

۳. افزایش فشارخون — ارتباط میان مصرف مقادیر زیاد الکل (بیش از سه بار در روز) و افزایش فشارخون به خوبی در مطالعات اپیدمیولوژیک به تأیید رسیده است. به نظر میرسد، الکل حدودا، مسوول بیش از ۵ درصد موارد فشارخون بالا باشد، بنابر آمار، مصرف الکل شایع ترین علت فشارخون قابل برگشت میباشد. این ارتباط از عواملی چون چاقی، مصرف نمک، نوشیدن قهوه و استعمال دخانیات، مستقل است. به نظر میرسد کاهش دریافت الکل، به ویژه در الکلیهای قهار در پایین آوردن فشارخون مفید باشد. همچنین این گونه فشارخون، به درمانهای استاندارد فشارخون نیز، پاسخ می دهد.

 بیماری کرونری قلب \_ اگر چه بسیاری از مطالعات مؤید عواقب وخيم قلبي ـ عروقي ناشي مصرف الكل به مقادير زياد می باشند، ولی شواهد قدرتمند اییدمیولوژیک نشان می دهند که مصرف مقادیر متوسط الکل، در کوتاه مدت از بروز بیماریهای قلبی ـ کرونری (CHD) حملات قلبی و بیماریهای عروق محیطی جلوگیری میکند و مرگ و میر را کاهش میدهد. چنین ارتباطی میان مرگ ومیر و دوز یک دارو، ارتباط J ـ شکل تامیده میشود. نقش اتانول در افزایش میزان لیپوپروتئینهای با چگالی بالا ۴ کلسترول (گونهای از کلسترول که به نظر می رسد دارای اثرات محافظت كننده ضد أترواسكلروز باشد، (فصل ۳۵ را ببینید)، چرا که قادر است از بعضی فرآیندهای التهابی که یس زمینه آترواسکلروزیس می باشند، ممانعت نماید، همچنین در افزایش تولید یک ضد انعقاد اندوژن به نام فعال کننده یلاسمینوژن بافتی (t-PA، فیصل ۳۴ را ببینید) نقش دارد و همچنین حضور بعضی دیگر از آنتی اکسیدان ها که در نوشابههای الكلى (به ویژه شراب قرمز) وجود دارد، از عوامل حفاظت كننده عليه أترواسكلروزيس مى باشد. چنين مطالعات مشاهدهاى ممكن است اغواکننده باشد و باید کارآزماییهای بالینی و تصادفی با

2- Coronary heart disease

<sup>1-</sup> Korsakoff's psychosis

<sup>3-</sup> J-shape

<sup>4-</sup> High Density Lipoprotein (HDL)

هذف ارزیابی اثرات مفید مصرف الکل به میزان متوسط در پیشگیری از CHD انجام شود.

#### D. خون

الکل از طریق اثرگذاری بر وضعیت متابولیکی و تغذیهای به طور غیرمستقیم بر شرایط خونسازی تأثیر گذاشته و تزاید ردههای سلولی در مغز استخوان را مختل می کند. شایع ترین اختلال خونساز که در مصرف کنندههای مزمن الکل دیده می شود، آنمی خفیف ناشی از کمبود اسید فولیک (ناشی از الکل) می باشد. ممکن است، آنمی فقر آهن نیز در اثر خونریزیهای گوارشی ماصل شود. الکل همچنین به عنوان علت بسیاری از سندرمهای همولیتیک مطرح می باشد که بسیاری از آنها با هیپرلیپیدمی و بیماری های شدید کبدی همراهی دارند.

### E. سیستم اندوکرین و توازن الکترولیتی

مصرف طولانی مدت الکل، تأثیر قابل ملاحظه ای بر دستگاه اندوکرین و توازن الکترولیتی و مایعات بدن میگذارد. وجود پاره ای از گزارشهای بالینی مبنی بر وجود ژینکوماستی و آتروفی بیضه در افراد الکلیک (در حضور و یا عدم حضور سیروز)، مؤید نقش الکل در ایجاد تغییرات در توازن هورمونهای جنسی می باشد.

افراد مبتلا به بیماریهای مزمن کبدی ممکن است اختلالاتی را در تعادل آب و الکترولیت بدن خود نشان دهند که اختلالات آسیت، ادم و افیوژن را شامل میشود. تغییرات میزان کلی پتاسیم بدن که در اثر استفراغ و اسهال، همچون آلدوسترونیسم شدید ثانویه باعث ضعف عضلانی شده و با درمانهای دیورتیکی، تشدید میشوند. اختلالات متابولیکی ناشی از متابولیسم مقادیر زیاد اتانول میتواند به علت ایجاد نقص گلوکونئوژنز کبدی باعث بروز هیپوگلیسمی و یا به علت ایجاد اختلال در فاکتورهای لیپولیتیک (به ویژه کورتیزول و هورمون رشد) باعث بروز کتوزیس گردند.

## F. سندرم جنين الكلي ا

سوءمصرف طولانی مدت الکل در مادر حین حاملگی، با اثرات تراتوژنیک بسیاری همراهی دارد و الکل اولین علت کندذهنی و ناهنجاریهای جنینی مادرزادی، میباشد. سندرم جنین الکلی شامل ناهنجاریهایی چون ۱) کندی رشد داخل رحمی ۲) میکروسفالی ۳) ضعف هماهنگی بخشهای مختلف بدن ۴) نقص رشد ناحیه میانی صورت (به شکل صورت پهن شده تظاهر

میکند)، و ۵) آنومالیهای خفیف مفصلی میباشد که در موارد بسیار شدید ممکن است با نقایص مادرزادی قلبی و کندذهنی مادرزادی همراه باشد. هر چند بروز ضایعات نورولوژیک شدید، نیازمند مصرف مقادیر بالای الکل میباشد ولی توافق چندانی در میزان استانه ضروری جهت ایجاد ضایعات نورولوژیک خفیف تر، وجود ندارد.

مکانیسههایی که اثرات جهشزای اتانول از طریق آنها صورت می گیرد، ناشناختهاند. اتانول به سرعت از جفت عبور کرده و در جنین به غلظتی مشابه غلظت آن در خون مادر می رسد. کبد جنین فعالیت الکل دهیدروژنازی اندکی دارد و یا به کلی فاقد آن است و لذا جنین باید به آنزیمهای مادری و جفتی برای حذف الکل تکیه کند.

اختلالات عصبی پاتولوژیک سندرم جنین الکلی در انسان و حیوان نشان میدهد که اتانول سبب برانگیختن تخریب عصبی آپوپتوتیک و همچنین سبب مهاجرت نابجای عصبی و گلیالی در دستگاه عصبی در حال تکامل میشود. در سیستمهای کشت بافتی، اتانول سبب کاهش رشد عصبی میگردد.

#### G. سیستم ایمنی

اثرات الکل بر سیستم ایمنی پیچیده میباشد؛ عملکرد ایمنی در بسیاری از بافتها مهار میشود (مانند ریهها)، حال آن که فعالیت سیستمهای ایمنی به صورت بیمارگونه در بعضی از بافتهای دیگر تشدید میگردد (مانند کبد، پانکراس). علاوه بر این، مواجه حاد و یا مزمن با الکل، اثرات متفاوتی بر عملکرد سیستم ایمنی دارد. از انواع تغییرات عملکرد ایمنی در ریه، میتوان به سرکوب فعالیت ماکروفاژهای آلوئولی، مهار کموتاکسی گرانولوسیتی و کاهش تعداد و عملکرد لنفوسیتهای T اشاره نمود. در کبد، فعالیت سلولهای کلیدی در سیستم ایمنی درونزاد (مانند فعالیت سلولهای کلیدی در سیستم ایمنی درونزاد (مانند فعالیت می کوپفر، سلولهای ستارهای کبد) و تولید سیتوکین را افزایش می یابد. علاوه بر آسیبهای التهابی ناشی از مصرف طولانی و زیاد الکل، در کبد و پانکراس، الکل، ارگانها به ویژه ریه را نسبت به عفونتها مستعد می نماید، روند بیماری را تشدید و میزان مرگ و میر در بیماران مبتلا به پنومونی را افزایش

## H. افزایش خطر سرطان

مصرف طولانی مدت الکل، خطر بروز سرطانهای دهان، حلق، حنجره، مری و کبد را افزایش میدهد. همچنان شواهدی از نقش

<sup>1-</sup> Fetal alcohol syndrome

الکل در افزودن خطر سرطان سینه در زنان وجود دارد. جهت کشف ارتباط دقیق تر میان سطوح مصرف الکل و سرطانها، نیاز به اطلاعات بیشتری وجود دارد. به نظر نمی رسد الکل به خودی خود، سرطان زا باشد، هر چند متابولیت عمده آن، استالدئید و یا ترکیبات اکسیژن دار فعال ناشی از سیتوکروم P450، قادر به ایجاد آسیبهایی در مولکول DNA می باشند. از سایر عوامل مؤثر در ایجاد خواص سرطان زای الکل، می توان به تغییرات متابولیسم فولات و همچنین نقش التهاب مزمن در تقویت اثرات رشد سلولی، اشاره نمود.

### تداخلات الكل ـ دارو

به علت تأثیر الکل در تغییر فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک داروهای مختلف، تداخل الکل و سایر داروها، میتواند باعث ایجاد اثرات بالینی قابل توجهی گردد.

از جمله شايعترين اين تداخلات فارماكوكينتيكي الكل مے توان به تأثیر الکل در تشدید عملکرد آنزیمهای متابولیزه کننده اشاره نمود (فصل ۴ را ببینید). بنابراین دریافت طولانی مدت الکل، حتی بدون آن که به کبد آسیبی وارد نماید، باعث افزایش بیوترانسفورماسیون متابولیک سایر داروها می گردد. القای أنزیمی سیتوکروم P450 با واسطه اتانول به ویژه در مورد استامینوفن اهمیت می یابد. مصرف طولانی مدت ۳ پیمانه یا بیشتر از الکل به صورت روزانه باعث افزایش خطر آسیب کبدی در دوزهای سمی و یا بالای درمانی استامینوفن مى گردد. اين امر از افزايش تبديلات استامينوفن با واسطه سیتوکروم P450 به متابولیتهای فعال ولی مضر کبدی، ناشی می شود (شکل ۵-۴ را ببینید). در حال حاضر، سازمان غذا و دارو (FDA) اعلام کرد که باید نسبت به سمیت کبدی ناشی از استامینوفن در صورت مصرف همزمان تمامی فرآوردههای تجویز بدون نسخه حاوی استامینوفن و مصرف الکل به صورت طولانی مدت، هشدارهای لازم ارائه گردد.

در مقابل، مصرف حاد الکل ممکن است باعث مهار متابولیسم سایر داروها گردد. این مهار از کاهش فعالیت آنزیمی و کاهش جریان خون کبدی ناشی می شود. فنوتیازینها، داروهای ضد افسردگی سه حلقهای و داروهای آرامبخش ـ خواب آور، از مهم ترین داروهایی هستند که طی با مکانیسمهای فارماکوکینتیک فوق، با الکل تداخل نشان می دهند.

تداخلات فارماکودینامیکی الکل نیز، از اثرات بالینی مهمی برخوردار میباشد. سرکوب مضاعف دستگاه اعصاب مرکزی که هنگام ترکیب الکل با سایر داروهای سرکوبکننده دستگاه

اعصاب مرکزی (مخصوصاً داروهای آرامبخش ـ خوابآور) رخ میدهد، بسیار مهم است. الکل همچنین اثرات فارماکولوژیک بسیاری از داروهای غیر آرامبخش همچون متسعکنندههای عروقی و داروهای پایین آورنده قند خون را تقویت مینماید.

# فارماكولوژی بالینی اتانول

الکل بعد از تنباکو، مهمترین عامل بیماریها و مرگهای قابل پیشگیری میباشد. جستجو جهت کشف فاکتورهای اختصاصی اتیولوژیک الکل و همچنین تعیین فاکتورهای مستعدکننده سوءمصرف الكل، عمدتاً نتايج نااميدكنندهاي داشته است. انواع مختلف شخصیت، استرسهای شدید در زندگی، اختلالات روان پـزشکی و الگــوبرداری از والدین، چندان فـاکـتورهای پیش بینی کننده ای جهت سؤمصرف الکل نمی باشند. اگرچه، فاکتورهای محیطی به وضوح در ایجاد الکلیسم نقش دارند ولی شواهد حاکی از آن است که ژنتیک نیز در این میان از جایگاه عمدهای برخوردار می باشد. یلی مرفیسم در آنزیمهای الکل دهيدروژناز و آلدئيد دهيدروژناز، موجب افزايش تجمع آلدئيد (و برافروختگی صورت، تهوع و افزایش فشارخون شده) و در نتیجه، اثرات محافظت كننده از الكليسم در بعضى از افراد مى شود. امروزه توجهات بر کارآزمایی ها برپایه نقش ژنتیکی متمرکز شده است و بنابراین مطالعات، به نظر میرسد پروتئینهای سیگنال دهنده غشایی، تحت تأثیر اتانول و پروتئینهای متشکله مسیر یاداش در مغز، قرار بگیرند. پلیمورفیسم با میزان حساسیت نسبی به الكل، ارتباط دارد و احتمالاً افرادی كه دارای ژنهای كدكننده زیرواحد  $\alpha$  گیرنده GABA و گیرنده  $M_2$  موسکارینی، یک ناقل سروتونین، آدنیلیل سیکلاز و کانال پتاسیم میباشند، در معرض خطر بیشتر سوءمصرف الکل قرار دارند. ارتباط پلیمورفیسم در ژن گیرنده اوپیوئید و پاسخ روشن به نالتروکسان، احتمال به کارگیری ژنوتیپ در فارماکوترایی وابستگی به الکل را افزایش مے ردھد۔

# درمان مسمومیت حاد با الکل

مصرف مقادیر بالای الکل در افرادی که نسبت به آن تحمل پیدا نکردهاند، باعث ایجاد اثراتی مشابه مصرف داروهای آرامبخش خوابآور همراه با عوارض قلبی عروقی که در بالا به آن اشاره شد، (اتساع عروقی و تاکیکاردی) و بعضی تحریکات گوارشی

میگردد. از آنجایی که پدیده تولرانس به الکل، یک تأثیر مطلق نمیباشد، حتی بسیاری از افراد مبتلا به وابستگی مزمن الکل نیز ممکن است در هنگام مصرف مقادیر مناسب الکل ممکن است دچار عوارض شدید آن شوند.

مهمترین هدف درمانی مسمومیت حاد با الکل، جلوگیری از سرکوب شدید تنفسی و پیشگیری از آسپیراسیون محتویات استفراغ شده میباشد. حتی در مسمومیتهای با دوزهای بالا نیز، تا زمانی که حمایت تنفسی و قلبی ـ عروقی برقرار باشد، پیش آگهی چندان نامطلوب نخواهد بود. میانگین دوز کشنده الکل، ۴۰۰mg/dL میباشد، هر چند این میزان به علت وجود پیده تحمل تا حدود زیادی متفاوت میباشد.

عدم تعادل در الکترولیتها اغلب نیاز به تصحیح داشته و جهت درمان هیپوگلیسمی و کتواسیدوز ناشی از تغییرات متابولیک، از تجویز گلوکز بهره گرفته میشود. تیامین برای پیشگیری از سندرم ورنیکه ـ کورساکوف استفاده میشود. در بیماران الکلیک که دهیدره هستند و استفراغ میکنند، همچنین باید از محلولهای الکترولیتی، بهره گرفت. در صورت وجود استفراغهای شدید باید تا زمان طبیعیشدن عملکرد کلیه، مقادیر فراوان پتاسیم، به بیمار تجویز کرد.

# درمان سندرم ترك الكل

قطع ناگهانی الکل در فرد وابسته به الکل، باعث ایجاد سندرمی با علائم مشخصه، تحریکات حرکتی، اضطراب، بیخوابی و کاهش آستانه تشنج می گردد. شدت سندرم معمولاً وابسته به دوز و طول مدت مصرف الکل میباشد. هر چند بسیاری از دیگر داروهای آرامبخش و یا فاکتورهای همراه (مانند دیابت، آسیبها) می توانند تا حد زیادی این علائم را تعدیل نمایند. در خفیفترین موارد این سندرم، افزایش فشارخون و فشار نبض، ترمور، اضطراب و بى خوابى طى ۶ تا ٨ ساعت پس از قطع مصرف الكل، بروز مىنمايد (شكل ٢-٢٣). اين اثرات معمولاً به مدت كمتر از ٢-١ روز اول پس از قطع مصرف میباشد اگر چه که برخی از این علایم نظیر اضطراب و اختلالات خواب در مقیاسی خفیفتر حتی به مدت چندین ماه ادامه می یابد. در بعضی از بیماران علائم سندرم محرومیت، بسیار شدیدتر است و بعضی در معرض خطر توهم الكلى تشنج طى ١-٥ روز اول پس از قطع مصرف قرار دارند. قطع مصرف الكل يكي از شايعترين علل تشنج در بزرگسالان مىباشد. طى چند روز بعد، ممكن است حالتى تحت نام سندرم دلیریوم ترمنس (که با دلیریوم، تحریکیذیری،

ناپایداری در سیستم عصبی، تب با درجه پائین و تعریق مشخص میشود) در فرد ایجاد شود.

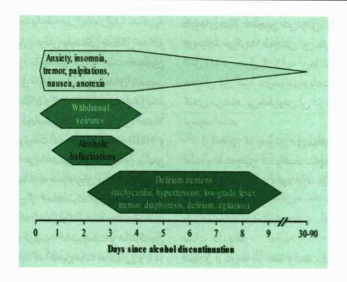
مهمترین اهداف درمانی در دوره محرومیت از الکل، پیشگیری از ایجاد صرع، هذیان و آریتمی میباشد. بازگرداندن توازن پتاسیم، منیزیوم و فسفر در بدن، در صورت طبیعی بودن عملکرد کلیه، باید سریعاً انجام شود. تیامین در تمام بیماران تجویز می گردد. بیمارانی که دچار انواع خفیف سندرم محرومیت از الکل هستند، بیش از این نیازی به درمان دارویی ندارند.

درمان اختصاصی موارد شدید، شامل انجام دو اصل اساسی مىباشد: جايگزين نمودن يک داروي آرامبخش \_ خوابآور طولانی مدت و سپس کاهش دوز تدریجی آن ا میباشد. امروزه با توجه به حاشیه امنیت وسیعتر بنزودیازپینها، این داروها ارجح مى باشند. از أنجايي كه بسياري از بنزوديازپينها از وقوع علائم محرومیت، پیشگیری مینمایند، انتخاب یک داروی اختصاصی از این گروه، به خواص و فارما کوکینتیک و ملاحظات اقتصادی آن دارو، بستگی دارد. بنزودیازیینهای طولانی مدت از جمله کلردیازپوکساید، و دیازیام از این مزیت برخوردار هستند که تعداد دوز تجویز آنها کمتر است. چرا که حذف آهسته متابولیتهای فارماکولوژیک فعال این داروها، باعث ایجاد یک کاهش دوز تدریجی می گردد. از معایب استفاده از این داروهای بلند مدت، تجمع متابولیتهای فعال آنها، به ویژه در بیماران با اختلال عملکرد کبدی آن ها می باشد. داروهای کوتاه اثر همچون لورازیام و اکسازیام، به سرعت به متابولیتهای غیر فعال محلول در آب تبدیل می شوند و به همین جهت تجمع نمی یابند. لذا از داروهای کوتاه اثر در درمان سندرم محرومیت از الکل در بیماران مبتلا به بیماریهای کبدی استفاده می شود. در موارد خفیف و متوسط، تجویز بنزودیازیینها به صورت خوراکی و در موارد شدید، به صورت تزریقی صورت می پذیرد.

پس از درمان حاد سندرم محرومیت از الکل، داروهای آرامبخش ـ خوابآور طی دورهای چند هفتهای به تدریج قطع میشوند. سمزدایی کامل الکلیسم، ظرف چند روز اول حاصل نمی شود بلکه چندین ماه زمان لازم است تا فعالیت دستگاه اعصاب مرکزی به ویژه خواب، به وضعیت طبیعی باز گردد.

# درمان الكليسم

پس از سمزدایی، اولین درمان وابستگی به الکل در بیماران بستری و سرپایی، درمان روانی ـ اجتماعی افراد می باشد.



شکل ۲-۲۳. مراحل مختلف حوادث پس از سندرم قطع مصرف. از اولین علایم و نشانههایی که ایجاد میشود، ترمور، اضطراب و بیخوابی، تپش قلب، تهوع و بي اشتهابي و حتى در موارد شديد توهم و تشنج مي باشد. ديليريوم ترمنس طي ۴۸ تا ٧٧ ساعت پس از قطع مصرف الكل ايجاد مي شود. علائم اوليه (اضطراب، بي خوابي و غيره) به مدت چندين ماه پس از قطع مصرف الكل به طول مي انجامد.

اختلالات افسردگی و اضطرابی از مشکلات روان پزشکی هستند که به طور شایع همراه با الکلیسم وجود دارند. در صورت عدم درمان احتمال بازگشت مجدد بیماری پس از درمان سمزدایی آن وجود دارد. درمان دارویی و مشاورهای میزان عود این گونه اختلالات را در بیماران الکلیک کاهش می دهد.

سه داروی دیسولفیرام ۱، نالتروکسون ۲ و آکامیروسات ۳، بـه عنوان درمانهای کمکی در وابستگی به الکل، مورد تائید FDA قرار گرفتهاند.

### نالتروكسون

نالتروكسان، يك أنتاگونيست گيرنده اوپيوئيدي و نسبتاً فعال می باشد که اثر گیرندههای س (مو) را مهار می نماید (فصل ۳۱ را ببینید). اولین بار مطالعات انجام شده در مدلهای حیوانی، وجود ارتباط میان ایبوئیدها و الکل را متذکر شدند. به طوری که تزریق مقادیر کم اوپیوئیدها، باعث افزایش میزان نوشیدن الکل و تجویز أنتاگونيستهاي أنها باعث مهار نوشيدن الكل گرديد.

تجویز نالترکسون، هم به تنهایی و هم در کنار مشاوره رفتاری در بسیاری از آزمونهای کوتاه مدت (۱۲ تا ۱۶ هفته) و همراه با گروه کنترل، باعث کاهش جستجوگری (ولع مصرف)

الکل (به ویژه در بیمارانی که پذیرش خوبی نسبت به نالترکسون دارند) و به دنبال آن کاهش موارد عود نوشیدن و وابستگی به الكل شده است. نالتروكسان از طرف FDA در درمان وابستگى به الكل، مورد تأييد قرار گرفته است.

نالترکسون معمولاً با دوز خوراکی ۵۰mg یک بار در روز، در درمان الكليسم به كار گرفته مي شود. هـمچنين فـرمولاسيون أهستهرهش أن كه به صورت تزريق IM و هر ۴ هفته تجويز می شود، نیز مفید می باشد. مصرف دارو می تواند عوارض کبدی وابسته به دوز داشته باشد و استفاده از آن در بیماران الکلی با سطوح اندكى غيرطبيعي فعاليت آمينوترانسفرازهاي سرم، بايد با احتیاط صورت پذیرد. از آن جایی که هر دو داروی نالترکسون و دى سولفيرام، داراي عوارض بالقوه خطرناک كبدى مى باشند، لذا باید از مصرف همزمان دو دارو، اجتناب نمود. تجویز نالترکسون به بیمارانی که دچار وابستگی فیزیکی به اوپیوئیدها هستند، باعث ایجاد سندرم حاد محرومیت الکل بسیار شدیدی می گردد. لذا بیماران باید قبل از آغاز درمان با نالترکسون، از اپیوئیدها پاک شده باشند. نالترکسون، همچنین اثرات درمانی ضددردی دوزهای معمول اوپیوئیدها را نیز مهار کند.

<sup>1-</sup> Disulfiram

<sup>2-</sup> Naltrexone

<sup>3-</sup> Acamprosate

### أكاميروسات

آکامپروسات، سال ها به عنوان درمان وابستگی به الکل به کار می میرفته و توسط FDA مورد تأیید قرار گرفته است. همچون اتانول، آکامپروسات نیز دارای اثرات مولکولی متعددی همچون اثـر بـر سـیستمهای GABA، گـلوتامات، سـروتونرژیک، نورآدرنرژیک و گیرندههای دوپامینرژیک میباشد. ولی احتمالاً مهمترین تأثیر آن، آنتاگونیست ضعیف گیرنده NMDA و فعال کننده گیرنده GABA، میباشد. در کارآزماییهای بالینی فعال کننده گیرنده (GABA) میباشد. در کارآزماییهای بالینی انجام شده در اروپا، آکامپروسات به همراه روان درمانی، عودهای کوتاه مدت و بلند مدت (بیش از ۶ ماه)، ترک الکل راکاهش داده است. در یک کارآزمایی بزرگ که در ایالات متحده انجام شد، آکامپروسات و نالترکسون اکامپروسات و نالترکسون رمطالعه ترکیبی) مقایسه گردید که آکامپروسات به تنهایی و یا در رکیب با نالترکسون اثرات مهم معناداری از خود نشان نداد.

آکامپروسات به صورت ۲-۱ قرص با پوشش رودهای (انتریک) با دوزهای ۳۳۳mg و سه بار در روز تجویز میگردد. از قابلیت جذب کمی برخوردار است و علاوه بر این غذا نیز میزان جذب آن راکاهش میدهد. آکامپروسات به طور گستردهای انتشار می یابد و از طریق کلیهها دفع میگردد. هیچ گونه تداخل دارویی ندارد. از مهمترین عوارض جانبی آن، می توان به عوارض گوارشی (تهوع، استفراغ و اسهال) و راشهای پوستی اشاره نمود. این دارو نباید در بیماران با نارسایی شدید کلیه، تجویز شود.

### دىسولفيرام

دی سولفیرام، باعث احساس ناخوشی شدید در فردی می شود که الکل می نوشد. تجویز دی سولفیرام به تنهایی در افرادی که واقعاً مصرف الکل طی دوران ترک را قطع کردهاند، تأثیرات اندکی دارد، ولی در صورت نوشیدن الکل در افرادی که دی سولفیرام مصرف کردهاند، پس از چند دقیقه باعث بروز علائمی چون، گرم و سردشدن ۱٬ سردرد ضربان دار، تهوع، استفراغ، تعریق، کاهش فشارخون و گیجی می گردد. این علائم ممکن است ۳۰ دقیقه در موارد خفیف و بیش از چند ساعت در موارد شدید، ادامه پیدا کند. دی سولفیرام با مهار آنزیم آلدئید ده بیدروژناز، باعث تجمع استالدئید ناشی از متابولیسم معمول الکل می گردد.

دی سولفیرام به سرعت و تقریباً به تمامی از دستگاه گوارش جذب می شود. به همین دلیل جهت بروز کامل اثرات آن به دوره ای ۱۲ ساعته نیاز می باشد. سرعت حذف آن کم است و به همین جهت ممکن است اثرات آن تا چند روز پس از مصرف آخرین دوز، باقی بماند. این دارو باعث مهار متابولیسم بسیاری از

داروهای دیگر همچون فنی توئین، ضدانعقادهای خوراکی و ایزونیازید می گردد. همچنین این دارو همراه با داروهای محتوی الکل (که در جدول ۳–۶۳ به آنها اشاره شده است) مورد مصرف همزمان قرار گیرد. دی سولفیرام باعث افزایش مختصر آنزیمهای کبدی می شود. بی خطربودن آن در تجویز طی حاملگی به اثبات نرسیده است.

از آنجایی که پذیرش دی سولفیرام از سوی بیماران ضعیف است و هـمچنین شـواهـد نـاچیزی از اثـرات مفید آن در کارآزماییهای بالینی وجود دارد، در حال حاضر، دی سولفیرام دیگر تجویز نمی گردد.

# ساير داروها

بسیاری از داروها در حفظ وضعیت ترک و کاهش ولع مصرف در الكليسم مزمن اثرات مفيدي نشان دادهاند، هر چند هيچكدام تا به امروز تأییدیه از FDA دریافت نکردهاند. چنین داروهایی شامل اوندان سترون ، یک آنتاگونیست گیرنده سروتونینین 5-HT3 (فصول ۱۶، ۶۲ را ببینید)؛ توپیرامات، دارویی که در صرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه و پارشیال کاربرد دارد (فصل ۲۴ را ببینید)؛ بکلوفن، یک آنتاگونیست گیرنده GABA<sub>B</sub> با کاربرد به عنوان ضد اسپاسم (فصل ۲۷ را ببینید)، می باشند. براساس شواهدی که از سیستمهای مدلی به دست آمده است، تلاشها را به سمت به کارگیری عوامل تنظیمکننده گیرندههای کانابینوئیدی CB<sub>1</sub>، گیرندههای فاکتور رهاکننده کورتیکوتروپین (CRF)، گیرندههای سیستم گابا و همچنین بسیاری اهداف احـــتمالی دیگـر، معطوف نـموده است. ریـمونابانت، یک آنتاگونیست گیرنده CB<sub>1</sub> می باشد که به نظر می رسد، رفتارهای وابسته به الکل در مدلهای حیوانی را سرکوب مینماید و در بسیاری از کارازماییهای بالینی الکلیسم به کار گرفته شده

# فارماکولوژی سایر الکلها

سایر الکلهای مرتبط با اتانول، از کاربرد گستردهای به عنوان حلالهای صنعتی برخوردار هستند و هر از چند گاهی باعث ایجاد مسمومیتهای شدیدی می شوند. متانول و اتیلن گلیکول، دو علت شایع این مسمومیتها می باشند. ایزوپروپیل الکل (ایزوپروپرانول، الکل مورد استفاده جهت شستشو) الکل دیگری است که گاهی اوقات زمانی که اتانول در دسترس نباشد مورد

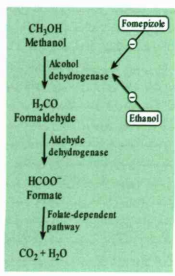
سوءمصرف قرار می گیرد. این ماده سبب بروز کما، تحریک معدی \_ رودهای، تهوع و استفراغ می شود. اما این دارو سبب آسیب به شبکیه و یا کلیه نمی شود.

## متانول

متانول (متیل الکل، الکل چوب) به طور گسترده به عنوان یک محلول تجاری در صنایع تولید ترکیبات ارگانیک، به کار گرفته می شود. مصارف خانگی الکل به طور شایع به صورت ترکیبات شوینده و شیشه و الکلهای جامد می باشد. مصرف تصادفی آن با خوردن ترکیبات حاوی متانول و یا به صورت ماده جایگزین در افراد الکلی، باعث ایجاد مسمومیت می شود.

متانول با جذب از طریق پوست، دستگاه تنفس و دستگاه گوارش در محتوی آب بدن منتشر می شود. اولین مکانیسم حذف متانول از بدن با اکسیداسیون آن به فرمالدئید، اسید فرمیک و  ${\rm CO}_2$ .

میانگین دوز کشنده متانول در میان حیوانات از تنوع بسیار زیادی برخوردار است. به نظر میرسد حساسیت انسانها به مسمومیت با متانول، از تولید فورمات و فرمالدهید ناشی شود تا متانول به تنهایی و یا فرماآلدهید که متابولیت واسطهای آن



شکل ۳-۲۳. متانول توسط الکل دهیدروژناز و آلدئید دهیدروژناز به متابولیتهای سمی فرمالدئید و فورمات، تجزیه میشود. با مهار الکل دهیدروژناز، اتانول و فومپیزول، تشکیل متابولیتهای سمی را کاهش

می باشد. تبدیل متانول به متابولیتهای سمی نسبتاً آهسته بوده و جهت بروز علائم سمیت شدید در حدود ۳۰-۶ ساعت زمان نیاز است.

یافتههای فیزیکی مسمومیت با متانول در مراحل اولیه بسیار غیراختصاصی و شامل مستی و گاستریت و احتمالاً افزایش گپ اسمولار است (فصل ۵۸ را ببینید) میباشند. در موارد شدید، ممكن است بوي فرمالدئيد از تنفس و يا ادرار فرد استشمام شود. یس از کمی تأخیر بارزترین مشخصه مسمومیت با متانول، یعنی اختلالات بینائی، به همراه اسیدمتابولیک آنیون گپ رخ میدهد. اختلال بینائی، به طور رایج به حالت مثل بودن در یک طوفان برف" توصیف شده که می تواند سبب کوری هم شود. گاهی تغييرات شبكيه چشم مشاهده مي شود كه اين مرحله معمولاً دير به وقوع می پیوندد. وجود برادی کاردی، کمای طول کشیده، تشنج و اسیدوز پایدار همگی به نفع پیش آگهی بد میباشند. علت مرگ در اغلب موارد ایست ناگهانی تنفسی میباشد. غلظت متانول سرم به میزان بیش از ۲۰ میلیگرم در دسیلیتر درمان را الزامی میکند و غلظت بیش از ۵۰ میلیگرم در دسی لیتر به اندازه کافی خطرناک بود و نیازمند انجام همودیالیز می باشد. اندازه گیری سطح فورمات سرم بهترین نشانگر در پاتولوژی بالینی است اما خیلی در دسترس نیست.

اولین قدم در درمان مسمومیت با متانول، در همه وضعیتهای بحرانی مسمومیت، حمایت تنفسی میباشد. سه راه اختصاصی برای درمان مسمومیت شدید با متانول معمول میباشد: سرکوب متابولیسم الکل توسط آنزیم الکل دهیدروژناز که به تولید محصولات سمی میانجامد، همودیالیز جهت افزایش تسریع خروج متانول و متابولیتهای سمی آن و قلیایی کردن خون جهت مقابله با اسیدوز متابولیک.

الکل دهیدروژناز، آنزیم عمدهای است که در کبد وظیفه اکسیداسیون متانول را برعهده دارد (شکل ۳–۲۳). فومپیزول که یک مهار کننده الکل دهیدروژناز میباشد جهت درمان مسمومیت با متانول و اتیلن گلیکول به تأیید رسیده است. این دارو به صورت وریدی و در قالب دوز بارگیری ۱۵ میلیگرم در کیلوگرم هر ۱۲ ساعت به کیلوگرم و به دنبال آن ۱۰ میلیگرم در کیلوگرم هر ۱۲ ساعت به سطح متانول سرم به کمتر از ۳۰–۲۰ میلیگرم در دسیلیتر برسد) تجویز میشود. با توجه به شواهد موجود مبنی بر اینکه فومپیزول متابولیسم خود را از طریق القاء سیتوکروم P450 فعال میکند لذا پس از ۴۸ ساعت بایستی دوزاژ را افزایش داد. بیمارانی

که همودیالیز میکنند فومپیزول را با دفعات بیشتری مصرف میکنند (۶ ساعت پس از دوز بارگیری و پس از آن هر ۴ ساعت). به نظر میرسد که فومپیزول برای مصرف در مدت کوتاه بیخطر باشد و جهت درمان مسمومیت با متانول و یا اتیلنگلیکول تجویز میشود. رایج ترین عارضه جانبی شامل سوختگی در محل انفوزیون، تهوع و سرگیجه میباشد. اتانول وریدی جایگزینی برای فومپیزول میباشد. تمایل اتانول به آنزیم الکل دهیدروژناز نسبت به متانول بیشتر است و به همین جهت اشباع آنزیم به وسیله اتانول مانع تشکیل فرمات میشود. اتانول، اغلب به صورت تجویز داخل وریدی در درمان مسمومیتهای متانول و صورت تجویز داخل وریدی در درمان مسمومیتهای متانول و تنوعات موجود در متابولیسم الکل، دو عاملی است که کنترل تنوعات موجود در متابولیسم الکل، دو عاملی است که کنترل غلظت اتانول خون را جهت اطمینان یافتن از غلظت مناسب غلظت اتانول خون را جهت اطمینان یافتن از غلظت مناسب

در مسمومیتهای شدید می توان از همودیالیز (که در فصل مورد بحث قرار گرفته) برای حذف متانول و فورمات از جریان خون استفاده نمود. دو ارزیابی اساسی دیگر نیز معمولاً انجام می شود. به علت اسیدوز متابولیک شدید ناشی از مسمومیت با متانول، اغلب درمان با بی کربنات، ضروری می باشد. از آنجایی که سیستمهای وابسته به فولات، عمدتاً مسوول اکسیداسیون اسید فولیک به  $CO_2$  در انسان می باشند (شکل P(T))، تجویز اسید فولیک و اسید فولینیک به بیماران دچار مسمومیت با متانول احتمالاً سودمند باشد هر چند که این امر تاکنون، کاملاً مورد مطالعه بالینی قرار نگرفته است.

# اتىلن گلىكول

الکلهای پلیهیدریک مانند اتیلن گلیکول (CH2OHCH2OH)، به عنوان حلالهای صنعتی، در ترکیب ضد یخ جهت تعدیل دما، مورد استفاده قرار میگیرند. اغلب مواقع، کودکان و حیوانات به علت مزه شیرین این ماده جذب آن میشوند و بعضی مواقع نیز به عنوان جایگزین اتانول یا در بعضی دیگر از موارد جهت خودکشی، مورد مصرف قرار میگیرد. هر چند اتیلن گلیکول، خود بی خطر است و توسط کلیه دفع میشود ولی به محصولات سمی چون آلدئیدها و اگزالات، متابولیزه میشود.

طی مصرف بیش از حد اتیلن گلیکول، سه مرحله به وقوع میپیوندد. در چند ساعت اولیه پس از مصرف، مرحلهای از برانگیختگی گذرا و به دنبال آن سرکوب و افت دستگاه اعصاب مرکزی روی میدهد. بعد از یک تأخیر ۴ تا ۱۲ ساعته، تجمع متابولیتهای اسیدی و لاکتات منجر به ایجاد اسیدوز متابولیک

شدید میگردد. در نهایت، رسوب اگزالات در توبولهای کلیوی باعث نارسایی کلیوی تأخیری می شود. کلید تشخیص مسمومیت با اتیلن گلیکول، وجود اسیدوز آنیون گپ، اسمولار گپ و کریستالهای اگزالات در ادرار بیماری است که علائم بینایی ندارد.

مانند مسمومیت با متانول، در اینجا نیز فومپیزول درمان استاندارد مسمومیت با اتیلن گلیکول به شمار میرود. همان طور که از پیش در رابطه با مسمومیت با متانول اشاره شد، تجویز داخل وریدی فومپیزول، بلافاصله آغاز و تا زمان رسیدن سطح خونی اتیلن گلیکول به زیر حد آستانه سمی (۲۰۳۳-۳ بادامه می یابد. تجویز اتانول به صورت وریدی جایگزینی مناسب برای فومپیزول در مسومیت با اتیلن گلیکول است. همودیالیز به نموده و در بیمارانی که غلظت سرمی اتیلن گلیکول در آنها بیش نموده و در بیمارانی که غلظت سرمی اتیلن گلیکول در آنها بیش از کسود می شدیدی شدهاند، توصیه می شود تا همودیالیز انجام شود. فومپیزول نیاز به همودیالیز را به ویژه در بیمارانی که عملکرد فومپیزول نیاز به همودیالیز را به ویژه در بیمارانی که عملکرد

# پاسخ مطالعه مورد

این مرد جوان علایم و نشانههای مشخصی از مسمومیت حاد با الكل را نشان مىدهد كه با غلظت خونى الكل تأييد می شود. ما در مورد اینکه آیا این بیمار نسبت به اثرات الکل تحمل دارد یا خیر اطلاعی نداریم اما بایستی اشاره کرد که غلظت خونی اتانول وی برای فردی که نسبت به اتانول تحمل ندارد در محدوده کشندهای قرار دارد. مرگ احتمالاً به دلیل سرکوب تنفس و قلبی و عروقی (که با پنومونیت ناشی از أسپیراسیون محتویات استفراغ همراه است) و پیش از درمان های پزشکی رخ خواهد داد. درمان مسمومیت حاد با الکل شامل درمان حمایتی از جریان هوایی، تنفس و گردش خون میباشد (ABC، فصل ۵۸ را ببینید). دسترسی به تجويز وريدى دكستروز وتيامين همچون ساير الكتروليتها و ویتامینها بایستی صورت پذیرد. در صورتی که فرد جوانی از پیش مراقبتهای خاص پزشکی را به موقع دریافت کرده باشد، مراقبتهای حمایتی در مورد وی بیشتر مؤثر خواهد بود و در صورت بهبودی بیمار مراقبت از وی در برابر علائم و نشانههای ناشی از سندرم قطع مصرف بسیار بااهمیت است. فارماکوکینتیک، عوارض و تداخلات

### PREPARATIONS AVAILABLE



Generic name	available as	
WiTHDr a	a Tmen T OF a c UTc a LeOFIOL i Wa Ls Yn Dr Ome FOR OTHER BENZODIAZEPINES)	
Chlordiazepoxide HCl	Generic, Librium	
Diazepam	Generic, Valium	
orazepam	Generic, Ativan	
Oxazepam	Generic, Serax	
hiamine HCl	Generic	

Generic name	available as
Dr UGs FOr THe Preve	en TiOn OF a IcOHOL ab Use
Acamprosate calcium	Generic, Campral
Disulfiram	Generic, Antabuse
Naltrexone HCl	Generic, Vivitrol, Re Via
	ien I OF ac UTe me IHan OF Or I Ye OF POis On in G
Bhanol	Generic
Fomenizole	Generic Antizol

### خلاصه: الكلها و داروهاي مرتبط

زيرگروه

مكانيسم اثر

پادزهر در مسمومیتهای متانول و	متابولیسم درجه صفر، مدت اثر به دوز
اتیلن گلیکول	بستگی دارد. عوارض: به صورت حاد،
	تضعیف CNS و تنفس؛ به طور مزمن به
	بسیاری از دستگاهها آسیب میزند از جمله
	کبد، پانکراس، دستگاه گوارش، و دستگاه
	عصبی مرکزی و محیطی. تداخلات: القای
	CYP2E1. افزایش تبدیلات استامینوفن
	به متابولیت سمی
رمات و به دنبال آن بروز اختلالات بینایی	، کما، تشنج، اسیدوز ناشی از نارسایی
اکسالات شده و متعاقباً آسیب کلیوی و اس	بدوزیس شدید می شود.
	فصل ۲۲ را ببینید
پیشگیری و درمان سندرم حاد	
تجویز برای بیمارانی که مشکوک بـه	به صورت وریدی تجویز می شود. سمیت:
الكليسم هستند (كساني كه دچار	ندارد. تداخلات: ندارد.
مسمومیت حاد با الکل یا سندرم	
محرومیت از الکل شدهاند) برای	
محرومیت از الحل سدهاند) برای	
اتیان گلیکول رمات و به دنبال آن بروز ا اکسالات شده و متعاقباً آه پیشگیری و درمان محرومیت از اتانول تجویز برای بیمارانی ک الکلیسم هستند (کس	اختلالات بینایی، سیب کلیوی و اس سندرم حاد شندرم حاد نه مشکوک به نانی که دچار لی یا سندرم

كاربردهاي باليني

خلاصه: الكلها و داروهاى مرتبط (ادامه)

زيرگروه	مكانيسم اثر	کاربردهای بالینی	فارما کوکینتیک، عوارض و تداخلات
داروهایی که در ا	الكليسم مزمن كاربرد دارند		
• نالتركسون	أنتاكونيست رقابتي غيرانتخابي	کاهش خطر عود در افراد الکلیسم	به اقسام خوراکی و فرمولاسیون های
	گیرنده او پیوئیدی		طولانی اثر تزریقی در دسترس میباشد.
			سمیت: اثرات گوارشی و مسمومیت کبدی؛
	STATE OF THE PARTY		باعث ایجاد واکنشهای سندرم قطع
			مصرف در افرادی که وابستگی فیزیکی به
			او پیوئیدها دارند، می شود و از اثرات ضد درد
			او پیوئیدها، پیشگیری میکند.
• أكامپروسات	أنتاكونيست كمتر شناخته شده كيرنده	کاهش خطر عود در افراد مبتلا به	سمیت: اثرات گوارشی و راش
	NMDA و آگونیست GABA	الكليسم	
• دىسولفيرام	مهار آلدئيد دهيدروژناز، ايجاد تجمع	مانع بازگشت در افراد مبتلا به	سمیت: به خودی خود اثرات کمی دارد ولی
	الدئيدي طي هضم اتانول	الكليسم مىشود	همراه با اتانول منجر به گرگرفتگی، سردرد،
			تهوع، استفراغ و کاهش فشار خون می شود
داروهایی که در د	درمان مسمومیت حاد با متانول یا اتیلن	گلیکول کاربرد دارند	
• فومپيزول	مهار الکل دهیدروژناز، جلوگیری از	مسمومیتهای متانول و اتیلن	داروهای یتیم. سمیت: سردرد، تهوع،
	تبدیل متانول و اتیلن گلیکول به	گلیکول	سرگیجه، واکنشهای نادر آلرژیک
	متابولیتهای توکسیک		
• اتانول: تمایل بی	یشتری به الکل دهیدروژناز دارد، جهت کاه	ش متابولیسم متانول و اتیلن گلیکول به م	حصولات سمی، مصرف میشود.



# داروهای ضدتشنج

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

### مطالعه مورد

خانمی ۲۳ ساله جهت دریافت مشاوره در رابطه با داروهای ضد صرعی که دریافت میکند، به مطب پزشک مراجعه مینماید. ۷ سال قبل وی یک بار در خانه دچار حمله تشنج تونیک کلونیک (GCTS) ژنرالیزه شده است. زمانی که بالافاصله وی را به اورژانس رساندهاند، وی هوشیار بوده است و از سردرد شکایت داشته است. نورولوژیست معالج وی جهت وی داروی لوتیراستام، ۵۰۰ میلیگرم، دو بار روزانه تجویز مینماید. چهار روز بعد، EEG، موجهای تیز معدودی را در ناحیه تمپورال راست، نشان داد. ۱۸۳۱ طبیعی بود. ۱ سال بعد از این پریود، وسعیت مشایهی را نشان میداد. پزشک وی،

دوز لوت یراستام را بسه تدریج تا میزان ۱۰۰۰ میلیگرم دو بار در روز افزایش داد. بیمار هیچ عارضه جانبی ناشی از دوز دارو نشان نداد. در سن ۲۱ سالگی، وی بار دیگر زمانی که دانشکده بود، دچار یک حمله GTCS دیگر شد. طی گفتگو با یکی از هم اتاقی های وی مشخص شد، وی اخیراً ۲ بار دچار حملات کاهش سطح هوشیاری شده است که ۲-۱ دقیقه به طول انجامیده و حرکات ملچملچ لبها نیز وجود داشته است به طول انجامیده و حرکات ملچملچ لبها نیز وجود داشته است تصادفی در ناحیه تمپورال راست بود. چه استراتژی محتمل و ممکنی می تواند در کنترل علائم این بیمار به کار رود؟

حدود یک درصد جمعیت جهان مبتلا به صرع میباشند. حملات صرع، پس از سکتههای مغزی، دومین اختلال شایع نورولوژیک محسوب میشوند. اگر چه درمانهای استاندارد، موفق به کنترل نزدیک به ۸۰ درصد این بیماران میگردد ولی هنوز میلیونها انسان (تنها ۵۰۰/۰۰۰ نفر در ایالات متحده) از این بیماری رنج میبرند. صرع یک کمپلکس علامتی غیر همگون به صورت یک اختلال مزمن همراه با حملات مکرر تشنج میباشد. تشنج در واقع اپیزودهای کوتاه مدتی از اختلال عملکرد مغزی است که از تخلیه غیرطبیعی نورونهای مغزی ناشی میگردد. علل تشنج بسیار است به طوری که طیف وسیعی از بیماریهای نورولوژیک تخلیه غیرطبیعی نورونهای و یا آسیبهای جمجمه ممکن است در ایجاد این حملات نقش داشته باشند. در بعضی از زیر گروهها، وراثت، فاکتور غالب بوده است. اخیراً مشخص شده است، نقایص منفرد ژنی، که اغلب در نواحی غالب ژنهایی ایجاد میشود که مسؤول کدکردن کانالهای وابسته به ولتاژ یا گیرندههای مشؤول کدکردن کانالهای وابسته به ولتاژ یا گیرندههای

GABA<sub>A</sub> میباشند، در ایجاد پارهای از صرعهای ژنرالیزه فامیلیال نقش دارند. معمولاً یک خانواده سندرم چندگانه صرعی نظیر تب ناشی از تشنج، حملات ابسنس و تشنج میوکلونیک نوزادان را نشان دهند. تشریح این مورد شامل پاسخ به مفهوم پرسشهای مربوط به درمان میباشد.

داروهایی که در این فصل مورد بحث قرار گرفتهاند، هم در بیماران مبتلا به تشنجهای ناشی از تب و هم در تشنجهای ناشی از ناخوشیهای حاد همچون مننژیت، به کار گرفته می شوند. واژه "صرع" تنها زمانی به این حملات تشنجی اطلاق می شود که این حملات مزمن شده و به طور مکرر روی دهند. حملات تشنج ممکن است طی اختلالات مسمومیت یا متابولیک حاد روی دهند. در این موارد، درمان باید با هدف آن اختلال خاص، صورت پذیرد. که برای مثال می توان به هیپوکالمی اشاره نمود. عموماً، روشهای درمان انواع صرع به طبقه بندی آنها بستگی

جدول ۱-۲۴ طبقه بندی انواع صرع صرعهاي يارشيال صرعهای پارشیال ساده صرعهای پارشیال کمپلکس صرعهای پارشیال ژنرالیزه شونده ثانویه صرع ژنراليزه صرعهای تونیک ـ کلونیک جنرالیزه (گراندمال)

صرعهای ابسنس (پیتیتمال) صرعهای تونیک

صرعهای آتونیک

صرعهای کلونیک و میوکلونیک اسپاسمهای شیرخوارگی

۱. بیش از آنکه یک نوع صرع خاص باشد به عنوان یک سندرم اپیلیپتیک شناخته می شود؛ داروهای مؤثر در اسپاسمهای شیرخوارگی،

جداگانه بررسی می شوند.

پیشرفتهای دارویی در درمان صرع

برای یک مدت طولانی تصور میشد که تنها یک داروی ضدصرعی (AED) قادر به درمان همه انواع صرع میباشد. ولی علل صرع از تنوع بسزایی برخوردار است. عوامل ژنتیکی، نقایص تکاملی و عفونی، تروما، نئوپلاسم و فرآیندهای دخیل در بیماریهای دژنراتیو، ممکن است همگی در پیدایش حملات صرع نقش داشته باشند. امروزه درمانهای دارویی ارتباط چندانی با عامل ایجاد صرع ندارد ولی در عوض تا حدودی وابسته به نوع صرع می باشند (جدول ۱-۲۴). مثال واضح این موارد، صرعهای ابسنس از صرعهای ژنرالیزه میباشد. مشخصه اصلی این نوع صرع در نوار انسفالوگرام، نمای نیزه و موج با فرکانس ۳-۲ هرتز می باشد. این نوع صرع به خوبی به اتوسوكسامايد و والپروات پاسخ مىدهد ولى به وسيله داروهايي چون فنی توئین و کاربامازپین تشدید می گردد. با به کارگیری مدلهای حیوانی، می توان داروهای مؤثر بر صرع ابسانس را تعیین نمود. در این مدلها، با ایجاد صرع کلونیک در موشهای کوچک آزمایشگاهی، موشهای بزرگ صحرایی یا موشهای جهش يافته توسط تزريق ينتيلن تترازول الكويي شبيه صرعهای ابسنس در انسان (به همین دلیل جهش یافتههای لتارژیک، "حواس پرت" یا "تلوتلوخور"" نامیده می شوند) به دست مى أيد. در مقابل أزمون تحريكات الكتريكي فوق العاده

بالا ٔ با سرکوب فاز تونیک، داروهایی چون فنی توئین، کاربامازپین و لاموتریژین را معرفی مینماید که علیه بسیاری از انواع صرعهای ژنرالیزه تونیک کلونیک و صرعهای کمپلکس پارشیال مؤثر میباشند. به کارگیری آزمون تحریکات الکتریکی فوق العاده بالا به عنوان یک غربالگر عمده و اولیه داروهای جدید، موجب شناسایی داروهایی با مکانیسم عمل مشترک همچون غير فعال سازى طولاني مدت كانال هاى سديمي وابسته به ولتاژ، گردیده است (فصل ۱۴ را ببینید). صرعهای لیمبیک القاء شده توسط "تحريكات الكتريكي٥" (شامل اييزودهاي مكرر از تحریکات الکتریکی کانونی) در موشهای بزرگ صحرایی احتمالاً، ابزار مناسبتری را جهت پیش بینی اثرات صرعهای كميلكس يارشيال فراهم مي أورد.

داروهای ضدصرع موجود قادر به کنترل مناسب حدود دو سوم بیماران می باشند. گروه به اصطلاح «مقاوم به دارو»، به افرادی اطلاق می شود که از ابتدای درمان نسبت به داروها مقاومت نشان دادهاند یا پس از مدتی که به درمان پاسخ مى دادهاند، مجدداً دچار حملات صرع شدهاند. توضيح اين امر، اختلال در دسترسی دارو به اهداف و یا عدم حساسیت اهداف به مولکولهای دارو، می باشد. بعضی از سندرمهای صرع شدید در کودکان ارتباط زیادی با آسیبهای پیشرونده مغزی داشته و بسیار سخت به درمان پاسخ می دهند. در بزرگسالان نیز بعضی از صرعهای کانونی در برابر درمان سرکش میباشند. بعضی از این انواع، به ویژه صرعهای ناشی از لوپ تمپورال، به درمانهای جراحی به خوبی پاسخ میدهند. بعضی از جمعیتهای مقاوم به درمان ممکن است، به تحریکات عصب واگ (VNS) پاسخ دهند. این شیوه، روشی نوین است که کاربرد آن در درمان صرعهای پارشیال به تأیید رسیده است. ابزار دیگری که در USA جهت درمان صرع پایتال سرکش به تأیید رسیده، سیستم محرک نورونی پاسخدهنده است (RNS) است. محرک نورونی RNS جهت كشف فعاليت غيرطبيعي الكتريكي تأييد شده و بيش از اینکه فرد تشنج را تجربه کند سبب تحریک طبیعی نورون به بخش موردنظر می شود. سایر ابزار که سبب تحریک الکتریکی میشوند نیز در حال بررسیهای بالینی است که یکی از اینها تحریک عمقی مغزی است که در کانادا و اروپا به تأیید رسیده اما در ایالات متحده آمریکا مورد تأیید نیست.

امروزه جهت یافتن داروهای ضدصرع جدید، تنها به آزمونهای غربالگرانهای که در بالا به آنها اشاره شد، اکتفا

<sup>1-</sup> Pentylenetetrazol

<sup>3-</sup> Tottering

<sup>5-</sup> Electerical kindling

<sup>4-</sup> Maximal electroshock-MES

<sup>6-</sup> Vagus-nerve-stimulation

# فارماكوكينتيك

داروهای ضدصرع حتی انواعی که از نظر ساختار و خواص شیمیایی با هم متفاوت میباشند، خواص فارماکوکینتیکی یکسانی را از خود نشان میدهند، چرا که اغلب به صورت خوراکی فعال میباشند و قابلیت نفوذ به مغز را دارا میباشند با وجود آن که حلالیت اغلب این ترکیبات بسیار کم میباشد ولی میزان جذب آنها اغلب خوب است، به طوری که ۸۰ تا ۱۰۰ درصد دوز تجویزی وارد جریان خون میشود. داروهای ضد صرع معمولاً، چندان به پروتئینهای پلاسما متصل نمیشوند (به استثنای فنی توئین، تیاگابین و اسید والیروئیک).

داروهای ضد صرع عمدتاً توسط مکانیسم کبدی، حذف میگردند و میزان دفع دست نخورده آنها معمولاً پایین میباشد (فصل ۳ را ببینید). بسیاری از آنها به متابولیتهای فعال دیگری تبدیل می شوند که آنها نیز توسط کبد حذف می گردند. این داروها، غالباً در حجم آب کل بدن منتشر می شوند. کلیرانس پلاسمایی، نسبتاً پایین است. بر این اساس به نظر می رسد، بسیاری از داروهای ضدصرع، متوسط و طولانی اثر باشند. اغلب آنها دارای نیمه عمر بیش از ۱۲ ساعت می باشند. بعضی از داروهای قدیمی تر ضدصرع، القاءکنندههای قدر تمند فعالیت آنریمهای میکروزومال کبدی می باشند. با تجویز دوز در دفعات کمتر، میزان میکروزومال کبدی می باشند. با تجویز دوز در دفعات کمتر، میزان کندرش بیشتر خواهد بود. بنابراین فرمولاسیون های آهسته رهش که اجازه تجویز ۱ یا ۲ بار در روز را می دهند، ارجح می باشند.

# داروهای مورد مصرف در صرعهای پارشیال و تونیک \_کلونیک ژنرالیزه

از عمده ترین داروهای کلاسیک مورد استفاده در صرعهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه، می توان به فنی توئین (و داروهای هم خانواده)، کاربامازیین، والپروات، و باربیتوراتها، اشاره نمود. هر چند امروز در دسترسبودن داروهای جدیدتری چون اسکی کارپازپین، لاموتریژین، لوتیراستام، گاباپنتین،

گرفته می شود. جستجو با هدف یافتن ترکیباتی است که () انتقالات گابانرژیک (مهاری) را افزایش دهند ۲) انتقالات تحریکی (اغلب گلوتامینرژیک) را کاهش دهند ۳) هدایتهای یونی را تعدیل نمایند. به نظر می رسد اثرات پیش سیناپسی در رهاسازی نروترانسمیترها بسیار بااهمیت باشد و برخی از مولکولهای هدف برای مثال SV<sub>2</sub>A نیز شناخته شده است

نمی شود، بلکه از رویکردهایی منطقی تری نیز در این زمینه بهره

اگر چه این موضوع که داروهای ضدصرع فعلی، بیشتر تسکینی میباشند تا درمان قطعی به طور گستردهای شناخته شده است، تعیین استراتژی موفق مبنی بر اینکه این داروها صرع را کنترل نمایند و یا از آن پیشگیری کنند همچنان مهم باقی مانده است. اهداف عصبی جهت داروهای ضد صرع احتمالی و یا انواعی که ساخته شده است، شامل هر دو سیناپسهای تحریکی و مهاری میباشد. شکل ۱–۲۴، یک سیناپس گلوتامینرژیک (تحریکی) و شکل ۲–۲۴، اهداف در سیناپسهای گاباارژیک (مهاری) را نشان میدهد.

# ■ فارماکولوژی پایه داروهای ضدصرع

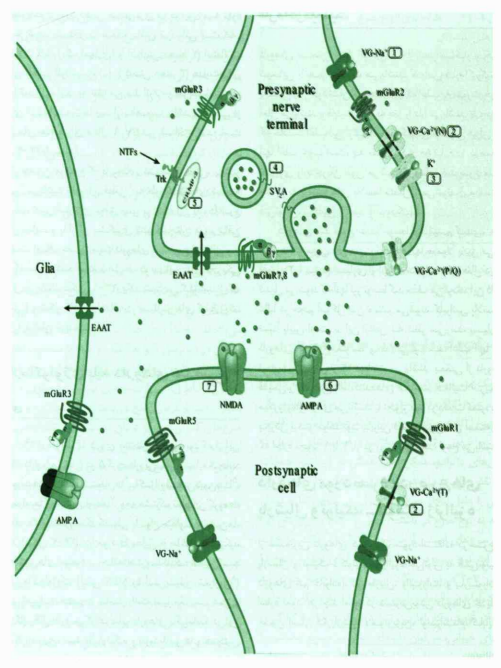
## شيمي

(شکل ۲-۲۴ را ببینید).

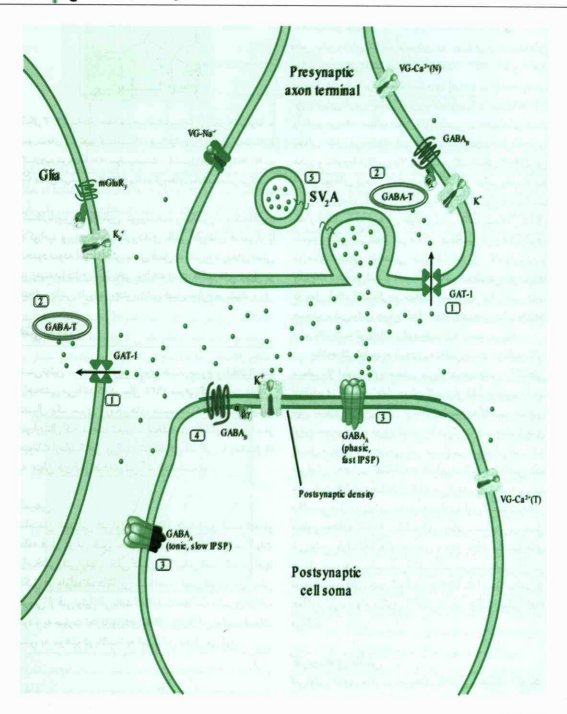
تا سال ۱۹۹۰، تقریباً ۱۶ داروی ضدصرع موجود بود که از این تعداد ۱۳ دارو را می توان در ۵ گروه دارویی بسیار مشابه گنجاند: باربيتوراتها، هيدانتوئينها، اگزازوليدين ديون هاه، سوکسینمایدها<sup>ع</sup> و استیل اورهها<sup>۷</sup>. وجه مشترک تمام این گروهها، یک حلقه مشابه هتروسیکلیک ولی با انواع متفاوت جانشینها، میباشد (شکل ۳-۲۴). در مورد داروهایی با ساختار کلاسیک، انواع جانشینهای موجود بر حلقه هـ تروسیکلیک، تعیین کننده گروه فارماکولوژیک (آنتی MES یا آنتی پنتیلین تترازول^) مى باشد. تغييرات مختصر در ساختار باعث تغيير مكانيسم عمل و خواص کلینیکال دارو میگردد. سایر داروهای باقیمانده در این گروه - کاربامازیین، اسید والیروئیک، و بنزودیازیینها و همچنین داروهای جدیدتری که از سال ۱۹۹۰ وارد بازار دارویی شدهاند، همچون فلبامات ، گاباینتین ، ، لاکوزامید ۱۱ ، لاموتریژین ۲ لوت براستام ۱۳، اکسکاربازیین ۱۴، پرهگابالین ۱۵، تیاگابین ۱۶، توپیرامات ۱۷، ویگاباترین ۱۸ و زونی سامید ۱۹، اسلی کـاربازیین ۲۰ ساختار مشابهی ندارند.

- 1- Palliative
- 3- Barbiturates
- 3- Dai Diturates
- 5- Oxazolidinediones
- 7- Acetylureas
- 9- Felbamate
- 11- Lacosamide
- 13- Levetiracetam
- 15- Pregabalin
- 17- Topiramate
- 19- Zonisamide

- 2- Curative
- 4- Hydantoins
- 6- Succimides
- 8- Antipentylentetrazol
- 10- Gabapentin
- 12- Lamotrigine
- 14- Oxcarbazepine
- 16- Tiagabine
- 18- Vigabatrin
- 20- Eslicarbazepine



شکل ۱-۳۴-اهداف مولکولی داروهای ضد صرع در سیناپس تحریکی گلوتامینر ژیک. اهداف پیش سیناپسی که میزان رهاسازی گلوتامات را میکاهند، شامل ۱، کانالهای وابسته به ولتاژ سدیمی (فنی توثین، کارباماز پین، لاموتریژین و لاکوزامید)، ۲، کانالهای وابسته به ولتاژ کلسیمی (اتوسوکسیماید، لاموتریژین، گاباپنتین و پره گابالین)، ۳، کانالهای پتاسیمی (رتیگابین)؛ پروتثینهای وزیکولی سیناپسی، ۲، SV<sub>2</sub>A، ۱۰ (لوتیراستام)؛ و ۵، CRMP-2 بروتثین واسطه پاسخ کلاپسین (لاکوزامید)، میباشند. اهداف پس سیناپسی شامل ۶، گیرندههای AMPA (توسط فنوباربیتال، توپیرامات و لاموتریژین، مهار میشوند) و ۷، گیرندههای آمینه تحریکی. نقطههای قرمز مؤید گلوتامات میباشند.



شکل ۳-۳۴. اهداف مولکولی داروهای ضد صرع در سیناپسهای مهاری گاباارژیک. اینها شامل اهداف ویژه: ۱) ناقلین GABA (به ویژه I-GAT. تیاگابین)؛ ۲، گابا ـ ترانس آمیناز (GABA<sub>B</sub> ویگاباترین)؛ ۳، گیرندههای GABA<sub>A</sub> (بنزودیازبینها)؛ و به طـور بـالقوه، ۴، گیرندههای GABA<sub>B</sub> و ۵، پروتئینهای وزیکولی سیناپتیک (SV<sub>2</sub>A). این اثرات همچنین ممکن است با واسطه اهدافی غیراختصاصی همچون کانالهای یونی وابسته به ولتـاژ و پروتئینهای سیناپسی، صورت پذیر د. IPSP= پتانسیل پسسیناپسی مهاری. نقطههای آبی مؤید GABA میباشد.

$$\begin{array}{c|c} R_1 & X & C = 0 \\ R_2 & 5 & 2 & C = 0 \\ O = C & 4 & 3 & N - R_3 \end{array}$$

شکل ۳-۲۴. ساختار حلقه هتروسیکلیک ضدصرع. بنیان X می تواند به صورتهای زیر تغییر کند: مشتقات هیدانتوئین -N؛ باربیتوراتها- N-C؛ اكسازوليدينويونها -O-؛ سوكسينميدها -C؛ استيل اورهها \_-N) NH<sub>2</sub> بـه متصل میشود).  $R_2$  و  $R_3$  و  $R_2$  امتصل مختلف تغییر میکند.

اکسکاربازپین، پرهگابالین، توپیرامات، رتیگابین ۱، ویگاباترین، لاکوزامید و زونی سامید، کاربردهای بالینی داروهای قدیمی تر را محدود نموده است. بخش بعدی فصل به تشریح داروهای اصلی در زمینه ساختاری و تاریخی پرداخته است. فاکتورهای دخیل در انتخاب بالینی دارو، در بخش پایانی فصل مطرح می شود.

#### فنىتوئين

فنی توئین ۲، قدیمی ترین داروی ضد صرع و فاقد اثرات آرامبخشی میباشد که در سال ۱۹۳۸ معرفی گردید. این دارو به دنال یک سری ارزیابیهای سیستماتیک ترکیباتی چون فنوباربیتال که باعث تغییرات تخلیههای الکتریکی در مغز حيوانات آزمايشگاهي مي گرديدند، معرفي شد. اين داروها سالها به عنوان دیفنیلهیدانتوئین ۳ شناخته شده بود.

#### شيمي

ساختمان شیمیایی فنی توئین، در واقع هیدانتوئین است که دو حلقه فنیل در آن طبق ساختمان زیر جایگزین شدهاند. اثرات آرام بخشی فنی توئین، خیلی کمتر از ترکیباتی است که در آنها آلکیل در جایگاه ۵، جایگزین شده است. فوسفنی توئین ۴ پیش دارویی از فنی توئین می باشد که قابلیت حلالیت بیشتری در آب دارد و به صورت تجویز وریدی به کار می رود. این ترکیب فسفات استر، به سرعت در پلاسما به فنی توئین تبدیل می شود.

#### مكانيسم عمل

فنی توئین، دارای اثرات عمدهای بر بسیاری از سیستمهای فيزيولوژيک مي باشد. اين دارو انتقالات +K+ ،Na و +Ca<sup>2+</sup> پتانسیلهای غشایی، غلظت اسیدهای آمینه و نورترانسمیترهایی چون نوراپینفرین، استیل کولین و گامابوتیریک اسید (GABA) را تغییر میدهد. مطالعه سلولهای عصبی در محیطهای کشت سلولی، نشان میدهد که فنی توئین، پتانسیلهای عمل انفجاری مکرر و مداوم با فرکانس بالا را بلوک میکند (شکل ۴-۲۴). این اثر در دوزهای درمانی دیده شده است. اثر دیگر وابسته به مصرف فنی توئین (فصل ۱۴ را ببینید) در انتقال یون سدیم است که از اتصال و به نوبه آن طولانی شدن حالت غیرفعال کانال سدیمی ناشی می شود. اثر مذکور همچنین در به کارگیری دوزهای درمانی داروهایی چون کاربامازیین، لاموتریژین و والپروات دیده میشود و احتمالاً در تأثیر ضدصرعی این داروها در مدل شوک الکتریکی و حملات صرعی پارشیال نقش دارد. همچنین، فنی توئین جریان پایدار +Na را همچون سایر AEDs نظير والپروآت، توپيرامات و اتوسوكسيمايد مسدود ميكند.

بعلاوه فنی توئین به شیوهای متناقض باعث برانگیختگی بعضی از نورونهای عصبی می گردد. همچنین با کاهش نفوذپذیری کلسیم و مهار جریان کلسیم از غشأ سلولی، باعث مهار بسیاری از فرآیندهای ترشحی وابسته به کلسیم، همچون ترشح هورمونها و نوروترانسمیترها می گردد. ثبت پتانسیلهای عـمل مهاری و تحریکی پس سیناپسی مؤید آن است که فنی توئین رهاسازی گلوتامات در فضای سینایسی را کاهش داده ولی باعث افزایش رهاسازی گابا می گردد. به نظر می رسد مکانیسم عمل فنی توئین، مجموعه ای از بسیاری از عملکردها، در سطوح مختلف باشد. در غلظتهای درمانی، عمدهترین عمل فنی توئین، بلوک کانال های سدیمی و مهار تولید پتانسیل های عـمل سـريع و مكرر مـياشد. تأثير پس سيناپسي آن بـر نوروترانسمیترهایی چون گلوتامات و GABA، احتمالاً ناشی از عملکرد آن بر انواع دیگری از کانالها، غیر از کانالهای Na+ مے باشد.

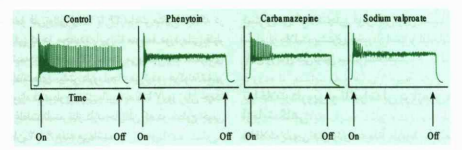
#### كاربردهاي باليني

فنی توئین داروی مؤثر در صرعهای پارشیال و تونیک کلونیک ژنرالیزه میباشد. این دارو همچنین علیه حملاتی که اولیه و یا ثانویه از انواع دیگری صرع هستند، دارای اثرات مفیدی

<sup>1-</sup> Retigabine 2- Phenytoin

<sup>4-</sup> Fosphenytoin

<sup>3-</sup> Diphenylhydantoin



شکل ۴-۲۴. اثرات سه داروی ضدصرع بر انفجارهای پیوسته و مداوم پتانسیلهای عمل در نورونهای کشت داده شده، ثبتهای داخل سلولی نورونها حین پالسهای جریان دپلاریزان، که حدوداً ۷۵- ۱/۷۵ ثانیه طول می کشند (تغییرات مراحل on-off پیکانها نشان داده شده است) در غیاب دارو، گروهی از پتانسیلهای عمل مکرر و پرتناوب، سراسر مدت زمان پالس جریان را اشغال نمودهاند. فنی توثین، کارباماز پین و سدیم والپروات، همگی به طور قابل توجهی تعداد پتانسیلهای عمل ایجاد شده توسط پالسهای جریان را کاهش می دهند.

#### فارما كوكينتيك

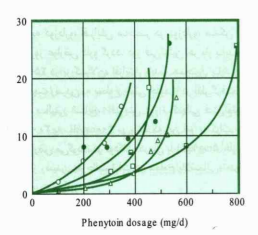
جذب فنی توئین، به شدت به فرمولاسیون دوز تجویزی آن وابسته میباشد. اندازه ذرات و مواد افزوده شده، سرعت و میزان جذب را تحت تأثیر قرار میدهند. جذب گوارشی فنی توئین سدیم از دستگاه گوارش، تقریباً در همه بیماران کامل میباشد هر چند زمان رسیدن به حداکثر غلظت ممکن است از ۳ تا ۱۲ ساعت، متغیر باشد. میزان جذب پس از تزریق عضلانی دارو غیرقابل پیشبینی است و ممکن است رسوب دارو در عضله اتفاق بیفتد. به همین دلیل این روش تجویز در مورد فنی توئین، توصیه نمی شود. در مقابل، فوس فنی توئین پیش داروی فسفاته فنی توئین که قابلیت حلالیت زیادی نیز در آب دارد، به خوبی پس از تزریق عضلانی جذب می گردد.

فنی توئین به میزان زیادی به پروتئینهای پلاسما متصل می شود. به همین علت با کاهش پروتئینهای پلاسما (مثلاً در اورمی یا هیپوآلبومینوری)، سطح آن نیز در پلاسما کاهش می یابد. هر چند ارتباط سطح آزاد پلاسمایی و وضعیتهای بالینی، نامشخص می باشد. میزان غلظت دارو در مایع مغزی دناعی با سطح آزاد پلاسمایی دارو متناسب است. فنی توئین در مغز، کبد، عضلات و بافت چربی، تجمع می یابد.

فنی توئین به متابولیتهای غیرفعال متابولیزه شده و داخل ادرار ترشح می شود. تنها میزان کمی از دوز، دست نخورده از بدن دفع می شود.

دفع فنی توئین وابسته به دوز میباشد. در غلظتهای بسیار کم فنی توئین در پلاسما، حذف فنی توئین از کینتیک درجه ۱ پیروی میکند. با افزایش سطح خونی دارو، در محدوده درمانی، کبد به حداکثر ظرفیت خود در متابولیزه کردن فنی توئین نزدیک

می شود. پس از آن، افزایش مقدار دارو حتی به میزان ناچیز، باعث ایجاد تغییرات عمده در غلظت فنی توئین می گردد (شکل ۵–۲۴). در چنین مواردی، نیمه عمر دارو، به وضوح افزایش می یابد و حالت ثابت سطح خونی دارو، حفظ نمی شود (چرا که سطح پلاسمایی دارو همچنان افزایش می یابد)، و بیمار به سرعت علائم مسمومیت را از خود نشان می دهد.



شکل ۵-۲۴. رابطه غیرخطی دوزاژ فنی توئین و غلظت پلاسمایی ۵ بیمار (که با علائم متفاوت نشان داده شدهاند). دوزهای افزایش یابنده از فنی توئین به صورت خوراکی را دریافت نمودند و در هر یک غلظت ثابت نیز اندازه گیری شده است. منحنیهای حاصل، خطی نیستند زیرا با بالارفتن دوز، میزان متابولیسم به اشباع نزدیک تر می شود. همچنین به تفاوت قابل توجه سطوح سرمی حاصله از هر دوز در بیماران توجه نمایید.

نیمه عمر فنی توئین از ۱۲ تا ۳۶ ساعت متغیر است که در بیشتر بیمارانی که در محدوده پایین تا متوسط دوزدرمانی قرار دارند، این نیمه عمر حدود ۲۴ ساعت میباشد. نیمه عمرهای بالاتر در غلظتهای بیشتر دارو، ایجاد می گردد. هرگونه تغییر دوزدارو به ویژه در سطوح خونی پایین، به ۵ تا ۷ روز زمان جهت رسیدن به غلظت ثابت، نیاز دارد. حال آن که در سطوح خونی بالا، این زمان ۴ تا ۶ هفته میباشد.

#### سطوح درمانی و مقدار مصرف

غلظت درمانی فنی توئین در اغلب بیماران، بین ۱۰-۲۰mcg/ml می باشد. دوز بارگیری اولیه را می توان هم به صورت داخل وریدی و هم خوراکی تجویز نمود. روش تجویز داخل وریدی فوس فنی توئین، روش انتخابی در وضعیت تشنجهای استاتوس اپیلپتیکوس<sup>۲</sup> (در ادامه بحث میشود)، میباشد. هـنگام آغـاز خوراکی دارو، عموماً بدون توجه به وزن، دارو بـا دوز ٣٠٠mg، روزانه، جهت بزرگسالان تجویز میگردد. این گونه تجویز دارو باعث ایجاد غلظت مناسب دارو در بعضی از بیماران می شود حال آن که در بسیاری از بیماران سطوح ثابت خونی ۱۰mg حاصل می شود که این میزان حداقل سطح درمانی دارو می باشد. به همین دلیل، در صورت ادامه حملات تشنج، افزایش دوز دارو تا رسیدن به سطوح بالای درمانی، ادامه می یابد. به علت کینتیک وابسته به دوزدارو، افزایش مختصر در دوزدارو، ممکن است باعث بروز عوارض دارو گردد. دوز فنی توئین هر بار باید تنها ۳۰mg در بزرگسالان، افزایش یابد و همچنین باید زمان کافی جهت رسیدن به سطوح خونی جدید را در نظر گرفت. یک اشتباه بالینی شایع، افزایش دوز ناگهانی فنی توئین از ۳۰۰mg/dL به ۴۰۰mg/dL میباشد که این امر به کرات باعث بروز عوارض می گردد. در کودکان، درمان با ۵mg/kg/d آغاز شده و پس از رسیدن به حالت ثبات در سطوح پلاسمایی تعدیلات لازم صورت مي گيرد.

در حال حاضر، دو نوع فنی توئین سدیم، در بازار داروی آمریکا موجود می باشد که سرعت حلالیت آنها با هم متفاوت می باشد. یک نوع بسیار سریع و نوع دیگر بسیار آهسته جذب می شود. تنها نوع آهسته رهش را می توان به صورت یک بار در روز مصرف نمود و به همین دلیل هنگام تغییر این انواع داوریی، باید این مساله را مد نظر داشت (مراجعه کنید به محصولات موجود). اگر چه اثبات شده که علت این مساله، بازجذب کم یا متابولیسم بالای دارو می باشد ولی به نظر می رسد، شایع ترین علت، ظرفیت پذیرش کم بیماران نسبت به این دارو می باشد. فوس فنی توئین سدیم جهت تجویز داخل وریدی و عضلانی در وعضلانی در

دسترس می باشد. همچنین فوس فنی توئین نسبت به فنی توئین سدیم از حلالیت بیشتری برخوردار است و لذا جایگزین تجویز داخل وریدی فنی توئین سدیم شده است.

## تداخلات دارویی و تأثیرات آن بر آزمونهای آزمایشگاهی

تداخلات دارویی فنی توئین، عمدتاً مربوط به اتصال آن به پروتئینهای پلاسما و یا مربوط به متابولیسم آن می باشد. از آنجایی که ۹۰ درصد فنی توئین، به پروتئین های پلاسما متصل میشود، سایر داروهایی که به این پروتئینها متصل هستند، هـمچون فـنيلبوتازون و سـولفوناميدها ، فـني توئين را از محلهای اتصال خود جدا میکنند. از لحاظ فکری، این جابجایی باعث افزایش موقت سطوح آزاد دارو می گردد. کاهش پروتئینهای اتصالی ـ به طور مثال در هیپوآلبومینوری ـ باعث کاهش غلظت کلی دارو میشود ولی غلظت داروی آزاد تغییری نمی کند. به همین دلیل افزایش دوز دارو جهت برقرار نگاهداشتن غلظت درماني دارو ممكن است باعث ايجاد مسموميت دارويي گردد. در حضور بیماریهای کلیوی، میزان اتصال فنی توئین به پروتئین کاهش می یابد. همچنین به علت تمایل بالای این دارو به اتصال با گلوبولین متصل به هورمون تیروئید<sup>۵</sup>، حضور این دارو باعث ایجاد اختلال در آزمایشات ارزیابی تیروئید می گردد. به نظر مىرسد، قابل اتكاترين أزمون جهت غربالگرى اختلالات تیروئید، در بیمارانی که فنی توئین مصرف می نمایند، آزمون سنجش هورمون محرکه تیروئید (TSH) باشد.

فنی توئین القاءکننده آنزیمهای میکروزومی دخیل در متابولیسم بسیاری از داروها می باشد. همچنین به وسیله این خاصیت، متابولیسم خودش را نیز تشدید می نماید.

#### سميت

اغلب به علت تشابه عوارض وابسته به دوز فنی توئین و سایر عوارض داروهای این گروه، تشخیص داروی مسبب این عوارض، به ویژه در بیماران دچار صرع که چندین دارو دریافت می دارند، دشوار می باشد. نیستا گموس از اولین علاماتی است که به وقوع می پیوندد. در این وضعیت فرد، امکان انجام حرکات تعقیبی چشم به سمت خارج را از دست می دهد ولی این امر اندیکاسیون

<sup>2-</sup> Status epilepticus

<sup>4-</sup> Sulfonamides

<sup>1-</sup> Loading dose 3- Phenylbutazone

<sup>5-</sup> Tyroid-binding globulin

<sup>6-</sup> Tyroid-stimulating hormone

<sup>7-</sup> Nistagmus

کاهش دوزدارو نمیباشد. دوبینی و آتاکسی آ از شایع ترین عوارض جانبی وابسته به دوز میباشند که لزوم تعدیل دوزدارو را ایجاب مینمایند. اثرات آرامبخشی دارو، اغلب در دوزهای بالای دارو ظاهر می گردد. هیپرپلازی لثه و هیرسوتیسم تا حدی در همه بیماران به وقوع میپیوندد که عارضه دوم به ویژه در میان خانمها، بسیار ناخوشایند میباشد. مصرف طولانی مدت دارو، با خشن شدن چهره و نوروپاتیهای خفیف محیطی همراه است که به صورت کاهش رفلکسهای تاندونی عمقی در اندام انتهایی تظاهر مییابد. مصرف طولانی مدت فنی توئین، همچنین باعث اختلالاتی در متابولیسم ویتامین D شده و موجب استئومالاسی می گردد. گزارشاتی نیز مبنی بر سطوح پایین فولات و بروز آنمی مگالوبلاستیک در دست میباشد که البته هنوز اهمیت بالینی این مشخص نمیباشد.

واکنشهای ایدیوسنکراتیک ناشی از فنی توئین، نسبتاً نادر میباشد. راشهای پوستی معمولاً حاکی از افزایش حساسیت بیمار به دارو میباشند. در مواردی ممکن است تب بروز نماید و در موارد نادرتری ممکن است، ضایعات پوستی بسیار شدید و پوستهریز (اکسفولیاتیو) به وقوع بپیوندد. گاه افتراق لنفادنوپاتیها از لنفومای بدخیم، دشوار میباشد. همچنین بعضی از مطالعات ارتباطاتی را میان فنی توئین و بیماری هوچکین شرح دادهاند ولی دادههای کافی برای چنین نتیجه گیری وجود ندارد. عوارض خونی بسیار نادر میباشد هر چند گزارشاتی مبنی بر وجود تب، راش همراه با اگرانولوسیتوز وجود دارد.

#### مفنى توئين، اتو توئين، فناسميد

داروهای بسیاری نیز مشابه فنی توئین، ساخته شدهاند ولی تنها  $^{\circ}$  نوع از آنها وارد بازار دارویی آمریکا گردیده که البته یکی از آنها به نام فناسمید  $^{\dagger}$ ، از بازار دارویی، خارج شده است. دو داروی مشابه دیگر، یعنی مفنی توئین  $^{\circ}$  و اتوتوئین  $^{\circ}$ ، همچون فنی توئین بر هر دو نوع تشنجهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه، مؤثر میباشند هر چند هنوز پژوهش بالینی کنترل شدهای جهت اثبات اثرات آنها انجام نشده است. میزان بروز واکنشهای شدید همچون درماتیت، اگرانولوسیتوز و هپاتیت، در مصرف مفنی توئین بیشتر از فنی توئین می باشد.

اتوتوئین، جهت تجویز به بیمارانی که نسبت به فنی توئین، حساس میباشند، به کار گرفته می شود که البته، دوزهای بالا باید تجویز گردد. عموماً عوارض جانبی و مسمومیتهای ناشی از این دارو، خفیف تر از فنی توئین میباشد، هر چند به نظر میرسد، اثرات مفید دارو نیز کمتر باشد.

هر دو داروی اتوتوئین و مفنی توئین، در قابلیت اشباع متابولیسم در محدوده مقادیر درمانی با فنی توئین مشترک میباشند. پایش دقیق بیمار حین تغییرات دوزاژ هر کدام از این داروها، ضروری میباشد. مفنی توئین، از طریق دمتیلهشدن، به هدانتوئین متابولیزه می شود. این متابولیت، نیرواندول ^، مسؤول اغلب فعالیتهای ضدتشنجی مفنی توئین میباشد. هم نیرواندول و هم مفنی توئین، هر دو هیدروکسیله شده، و طی مراحل بعدی کنژوگه و دفع می شوند. سطح درمانی مفنی توئین از ۵ تا ۱۶ mcg/mL متغیر بوده و سطوح بالای

سطوح درمانی نیرواندول، از ۲۵mcg/mL تا ۴۰mcg/mL مستغیر می باشد و سطوح درمانی اتوتوئین، هنوز مشخص نمی باشد.

## كاربامازپين

کاربامازپین <sup>۹</sup> دارای شباهت زیادی به ایسمیپرامین و داروهای ضدافسردگی میباشد. این دارو یک ترکیب سه حلقهای مؤثر در درمان افسردگیهای دو قطبی میباشد. این دارو اولین بار جهت درمان نورالژی عصب سه قلو ۱۰ (تریژمینال) به کار گرفته شد ولی بعدها در درمان تشنجها نیز از آن استفاده گردید.

#### سيمي

ساختار کاربامازپین شباهت زیادی با فنی توئین دارد هر چند این مشابهت، چندان با نمایش ساختمان دو بعدی قابل مشاهده نـمیباشد. بـخش اورئید (-N-CO-NH) کـه در حـلقه هتروسیکلیک اغلب داروهای ضد تشنج وجود دارد، در ساختار کاربامازپین نیز حضور دارد. مطالعات ساختاری سه بعدی، مؤید شباهت فضایی کاربامازیین و فنی توئین می باشند.

Carbamazepine

9- Carbamazepine

- 1- Diplopia 2- Ataxia
- 3- Hirsutism 4- Phenacemide
- 5- Mephenytoin 6- Ethotoin
- 7- 5,5-ethylphenylhydantoin
- 8- Nirvandol
- 10- Trigeminal neuralgia

#### مكانيسم عمل

به نظر میرسد، مکانیسم عمل کاربامازپین شبیه فنی توئین باشد. کاربامازپین نیز همچون فنی توئین، علیه حملات تشنجی ناشی از حداکثر شوکهای الکتریکی مقاوم است و در غلظتهای درمانی با بلوک کانالهای سدیمی، از انفجارهای مکرر و پرفرکانس پیانسیلهای عیمل در محیطهای کشت سلولی، جلوگیری مینماید (شکل ++ ۲۴) تقویت جریان + وابسته به ولتاژ نیز از اثرات این دارو میباشد. کاربامازپین، همچنین با تأثیر پیش سیناپسی، میزان انتقال را کاهش میدهد این گونه اثرات احتمالاً مسوول عملکرد ضدتشنج این دارو میباشد. مطالعات جایگاههای مسوول عملکرد ضدتشنج این دارو میباشد. مطالعات جایگاههای اتصال کاربامازپین، مؤید آن است که کاربامازپین بر گیرندههای آدنوزین اثرگذار است، هر چند اهمیت عملی این یافته همچنان نامشخص میباشد.

#### كاربردهاي باليني

هر چند از مدتها پیش، کاربامازپین، داروی انتخابی در صرعهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه بوده است ولی به تدریج داروهای جدیدتر ضدصرع، جایگزین این عملکرد کاربامازپین گردیدهاند. کاربامازپین در دوزهای درمانی، فاقد اثرات آرامبخشی میباشد و همچنین در بیماران با نورالژی تریژمینال، بسیار مؤثر است. معمولاً سالمندان تحمل کمی نسبت به دوزهای بالای کاربامازپین از خود نشان میدهند و ممکن است دچار آتاکسی و یا بیقراری شوند. کاربامازپین همچنین در کنترل به مانیا در بیماران مبتلا به اختلالات دو قطبی نیز بسیار مؤثر میباشد.

#### فارما كوكينتيك

سرعت جذب کاربامازپین در افراد مختلف، بسیار متفاوت میباشد، هر چند در نهایت میزان جذب آن تقریباً در همه بیماران کامل است. معمولاً حداکثر غلظت آن، ۶ تا ۸ ساعت پس از مصرف دارو، حاصل می شود. تجویز آن پس از صرف غذا، به علت آهسته نمودن سرعت جذب، تحمل دوزهای بیشتری از دارو توسط بیمار را ممکن می سازد.

توزیع دارو، آهسته است و حجم توزیع آن حدوداً ۱L/kg میباشد. تقریباً ۷۰ درصد دارو به صورت متصل با پروتئینهای پلاسما وجود دارد و هیچ نوع جانشینی مکانهای اتصال پروتئینی توسط داروهای دیگر، مشاهده نشده است.

کلیرانس سیستماتیک کاربامازپین بسیار آهسته است به طوری که این میزان در شروع درمان ۱L/kg/d میباشد. این دارو، توانایی زیادی در القاء آنزیمهای میکروزومال دارا میباشد.

معمولاً نیمه عمر دارو پس از تجویز اولین دوز آن، ۳۶ ساعت میباشد که پس از درمان پیوسته به میزان Y - A ساعت، کاهش می یابد. به همین علت طی هفتههای نخست درمان باید تعدیل دوز را مدنظر قرار داد. کاربامازپین همچنین کلیرانس داروهای دیگر را نیز تحت تأثیر قرار می دهد (به ادامه بحث خواهد شد).

کاربامازپین، در انسان تماماً به متابولیتهای گوناگونی تجزیه میگردد. یکی از متابولیتها به نام کاربامازپین ۱۰۰–۱۱، ۱۱- اپوکساید، دارای اثرات ضدتشنجی میباشد. ارتباط این متابولیت و سایر متابولیتها با اثرات ضدتشنجی کاربامازپین، شناخته شده نمی باشد.

#### سطوح درمانی و مقدار مصرف

کاربامازپین تنها به صورت خوراکی در دسترس میباشد. این دارو با دوز ۱۵–۱۵ در کودکان نیز مؤثر میباشد. در بزرگسالان دوز ۱۹۲ یا حتی ۲۹۳ روزانه قابل تحمل است. تجویز دوزهای بیشتر در قالب چند بار در روز، صورت میپذیرد. فرآوردههای با رهاسازی پیوسته دارو ۱٬ تجویز دو دوز روزانه دارو در اکثر بیماران، ممکن میسازد. سطح درمانی دارو در نمونههای خون صبحگاهی قبل از دریافت اولین دوزدارو، معمولاً نمونههای خون صبحگاهی قبل از دریافت اولین دوزدارو، معمولاً خونی بالای ۴-۸mcg/mL را دیپلوپی (Diplopia) شاکی میباشند ولی بسیاری دیگر نیز حتی با سطوح خونی بیش از ۱۰mcg/mL نسبت به عوارض آن تحمل نشان میدهند (به ویژه در مواردی که این دارو به صورت مونوتراپی به کار گرفته میشود). فرآوردههای آهسته رهش این دارو که نظیر برخی از این عوارض باشد نیز موجود است.

#### تداخلات دارویی

تداخلات دارویی کاربامازپین، تقریباً منحصراً به خواص القاءکنندگی آنزیمی این دارو، مربوط می شود. همان طور که پیش از این اشاره شد، افزایش ظرفیت متابولیسمی آنزیمهای کبدی باعث کاهش پیوسته غلظت این دارو و افزایش سرعت متابولیسم سایر داروها همچون پریمیدون آ، فنی توئین، اتوسوکسیماید آ، والپروئیک اسید آ و کلونازپام میگردد. بعضی داروهای دیگر، از جمله اسید والپروئیک ممکن است با مهار کلیرانس کاربامازپین، باعث افزایش سطوح تثبیت شده خونی آن گردند. سایر داروهای ضد صرع همچون فنی توئین یا فنوباربیتال با تأثیرات القاء ضد صرع همچون فنی توئین یا فنوباربیتال با تأثیرات القاء

<sup>1-</sup> Extended-release preparation

<sup>2-</sup> Primidone

Ethosuximide

<sup>4-</sup> Valproic acid

<sup>5-</sup> Clonazepam

آنزیمی قادر به کاهش سطوح تثبیت شده کاربامازپین میباشند. هیچ تداخل بالینی قابل اهمیتی در زمینه اتصالات پروتئینی، گزارش نشده است.

#### سميت

از شایعترین عوارض جانبی وابسته به دوز کاربامازپین، میتوان به دوبینی و آتاکسی، اشاره نمود. معمولاً ابتدا دو بینی ایجاد میشود که در زمان معینی از روز ایجاد شده و کمتر از ۱ ساعت به طول میانجامد. تغییر زمانهای دوزهای تجویز شده در روز، معمولاً باعث رفع این عارضه میگردد. از سایر عوارض وابسته به دوز میتوان به ناراحتیهای گزارشی خفیف، بیقراری، و در دوزهای بالاتر به خوابالودگی، اشاره نمود. گاهی اوقات هیوناترمی و مسمومیت با آب (روی میدهد که احتمالاً عوارضی وابسته به دوز دارو میباشند.

نگرانیهای قابل توجهی در رابطه با امکان رویدادن دیسکرازیهای خونی ایدیوسنکراتیک به صورت موارد کشنده آنـمی آپلاستیک واگـرانـولوسیتوزیس، در صـورت مـصرف کاربامازپین وجود دارد. اغلب این موارد در افراد سالمند مبتلا به نورالژی تریژمینال روی داده است و در اغلب موارد در ۴ ماه ابتدای درمان به وقوع پیوسته است. لوکوپنی خفیف هـر چند مداوم در بعضی از بیماران دیده میشود که اندیکاسیون ضروری قطع درمان نمیباشد ولی نیاز به پایش دقیق وضعیت، وجود دارد. شایعترین واکنش ایدیوسنکراتیک، راشهای پوستی اریتروماتوز میباشد. سایر واکنشها، همچون نارسایی عملکردی کبدی، نامعمول میباشد.

#### اكسكاربازيين

اکسکاربازپین  $^{7}$  دارویی بسیار مشابه کاربامازپین و همچنین مؤثر بر همان انواع صرع میباشد با این تفاوت که ممکن است عوارض کمتری داشته باشد. نیمه عمر اکسکاربازپین، تنها  $^{7}$  ساعت میباشد. این دارو سریعاً به متابولیت  $^{1}$  هیدروکسی تبدیل میشود (به ویژه انانتیومر (+)  $^{8}$  اسلیکاربازپین) و بنابراین فعالیت آن، تقریباً منحصراً، مرهون همین متابولیت میباشد که نیمه عمری شبیه کاربامازپین یعنی  $^{7}$  ساعت دارد. دارو عمدتاً به شکل گلوکورونیزه متابولیت  $^{7}$  هیدروکسی، دفع می گدد.

Oxcarbazepine

در هر دو مدل حیوانی و انسانی اکسکاربازپین، از قدرت کمتری نسبت به کاربامازپین برخوردار بوده است. به همین علت دوز بالینی اکسکاربازپین معمولاً، ۵۰ درصد بیشتر از دوز کاربامازپین جهت کنترل همان نوع تشنج میباشد. برخی مطالعات حاکی از آن است که واکنشهای افزایش حساسیت کمتری در صورت تجویز اکسکاربازپین نسبت به کاربامازپین، روی میدهد و همچنین اغلب واکنشهای متقاطع با کارمازپین، نیز اغلب روی نمیدهند. همچنین این دارو، کمتر ازکاربامازپین باعث القاء آنزیمهای کبدی میگردد که همین امرباعث کاهش میزان تداخلات دارویی میگردد. هر چند،هیپوناترمی با شیوع میشتری در مصرف اکسکاربازپین نسبت به کاربامازپین روی میدهد ولی سایر واکنشهای روی داده از خصوصیاتی شبیه میارد مربوط به کاربامازپین برخوردار هستند.

## اسلىكاربازين

اسلیکاربازپین استات  $^{\dagger}$  (ESL) پیشدارویی بوده که در اروپا و به عنوان داروی کمکی در بزرگسالان مبتلا به صرع پارشیال ناگهانی (با یا بدون جنرالیزاسیون) به تأیید رسیده است. ESL نسبت اکسکاربازپین خیلی سریعتر به (+)2 - لیکاربازین (سلیکاربازپین) تبدیل می شود. به طور مشخص هر دو پیشدارو یک نوع متابولیت فعال دارند. مکانیسم عملکردکاربامازپین، اکس کاربازپین و ESL یکسان بوده و مسدود کردن کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ می باشد. انانتیومر (-)8 نیز تا حدودی فعال می باشد اما میزان فعالیت و تأثیر آن بسیار کمتر از دیگر انانتیومر آن می باشد.

از لحاظ بالینی این دارو از لحاظ طیف اثر مشابه کاربامازپین و اکس کاربازپین بوده اما در مورد سایر کاربردهای آن مطالعات کمی صورت پذیرفته است. مزیت ESL رژیم مصرفی به صورت

<sup>1-</sup> Water intoxication

<sup>3-</sup> Cross-reaction

<sup>2-</sup> Oxcarbazepine4- Eslicarbazepin acetate

دوز یک بار در روز آن میباشد. نیمهعمر اندازهگیری شده انانتیومر (+)S آن ۱۱–۹ ساعت میباشد. این دارو در دوزهای ۴۰۰ تا ۱۲۰۰ mg/d تجویز می شود.

حداقل سطح اثرات این دارو در مصرف همزمان با كاربامازيين لِوتيراستام، لاموتريژين، توپيرامات و والپروات مشاهده می شود. داروهای ضدبارداری خوراکی در تجویز همراه با ESL ممكن است تأثير كمترى داشته باشد.

#### فنوباربيتال

صرف نظر از برومید، فنوباربیتال ۱ قدیمی ترین داروی ضدصرع است که امروزه نیز در دسترس می باشد. اگر چه این دارو، مدتهای مدیدی به عنوان یکی از کمخطرترین داروهای ضدصرع در نظر گرفته می شد ولی به علت خواص آرام بخش آن، امروزه تمایل بیشتری برای مصرف سایر داروها به وجود آمده است. بسیاری، باربیتوراتها را تنها داروهای انتخابی در تشنجهای سنین شیرخوارگی قلمداد میکنند.

#### سيمي

چهار مشتق ضد صرعی اسید باربیتوریک که از نظر بالینی مفید مى باشند، عبارتند از: فنوباربيتال، مفوباربيتال، متاربيتال وميارتند از: فنوباربيتال، مفوباربيتال پریمیدون ً. سه داروی اول آن قدر شبیه هم میباشند که با هم در نظر گرفته می شوند. متارباربیتال، باربیتال متیله و مفوباربیتال، فنوباربیتال متیله است که هر دو در بدن دمتیله می شوند. pK این اسیدهای ضعیف، از ۷/۳ تا ۷/۹ در تغییر میباشد. تغییرات خفیف در توازن طبیعی اسید ـ باز، سبب نوسان قابل ملاحظهای در نسبت انواع یونیزه به غیر یونیزه می شود. این موضوع به ویژه در مورد فنوباربیتال، شایعترین باربیتورات مورد مصرف، که pK آن شبیه pH پلاسما (۷/۴) میباشد، از اهمیت بیشتری برخوردار

شکل سه بعدی فنوباربیتال و مولکولهای ان ـ متیل فنوباربیتال، مشابه فنی توئین می باشد. هر دو ترکیب، یک حلقه فنیل دارند و در تشنج پارشیال مؤثر می باشند.

#### مكانيسم عمل

مكانيسم عمل دقيق فنوباربيتال تا حدودي ناشناخته مي باشد ولی احتمالاً افزایش فرآیندهای مهاری و کاهش انتقالات تحریکی در آن دخیل میباشند. یافتههای اخیر مؤید آن است که فنوباربیتال به طور انتخابی نورونهای غیرطبیعی را مهار کرده،

مانع گسترش تحریک شده و پتانسیل عمل انفجاری را تضعیف مى نمايد. همانند فنى توئين، فنوباربيتال نيز، با اثر بر انتقال سديم در نورونهای محیط کشت، پتانسیل عمل انفجاری مکرر با فرکانس بالا را تضعیف مینماید. اما این اثر را تنها در غلظتهای بالا نشان مىدهد. همچنين غلظتهاى بالاى فنوباربيتال، جریان کلسیم را نیز بلوک مینمایند (نوع L و نوع N). فنوباربیتال به یک مکان تنظیم گر آلوستریک بر گیرنده GABA متصل شده و با طولانی کردن زمان بازماندن کانالهای کلر، باعث افزایش میزان اثرات با واسطه GABA میگردد (فیصل ۲۲ را ببینید). فنوباربیتال همچنین باعث کاهش پاسخهای تحریکی می شود. اثر رهاسازی گلومات احتمالاً مؤثرتر از بلوک پاسخهای AMPA می باشد (فصل ۲۱ را ببینید). هر دو اثر افزایش مهار با واسطه GABA و كاهش تحريكات با واسطه گلوتامات، در دوزهای درمانی فنوباربیتال، قابل مشاهده می باشند.

#### كاربرد باليني

فنوباربیتال در درمان صرعهای پارشیال و صرعهای تونیک ـ کلونیک مؤثر میباشد، هر چند تاکنون این دارو در انواع مختلف صرع به ویژه انواعی که کنترل آنها دشوار بوده است، به کار گرفته شده است. شواهد کمی در مفیدبودن این دارو در انواع ژنرالیزه صرع همچون ابسنس، حملات أتونیک و اسیاسههای شیرخوارگی وجود دارد و حتی ممکن است باعث وخیمترشدن این حملات نیز گردد.

بعضی از پزشکان، متاربیتال (که از دسترس خارج شده است) یا مفوباربیتال (به ویژه اخیراً) را با گمان عوارض جانبی کمتر بر فنوباربیتال ترجیح میدهند، ولی برای چنین مقایسهای دادهها و مدارک در دسترس، در حد نقل قول می باشد.

#### فارما کوکینتیک، سطوح درمانی و مقدار مصرف

در مورد فارماکوکینتیک، تداخلات دارویی و عوارض فنوباربیتال فصل ۲۲ را ببینید.

سطح درمانی فنوباربیتال در اغلب بیماران از ۱۰mcg/ml تا ۴۰mcg/ml در نوسان میباشد. بهترین مدرک در اثربخشی دارو، کاربرد آن در حملات تشنج ناشی از تب<sup>۵</sup> می باشد. به نظر میرسد، سطوح خونی کمتر از ۱۵mcg/ml در پیشگیری از حملات عودكننده صرع، مؤثر نباشند. تعيين حد بالايي دوزدرمانی بسیار دشوارتر میباشد چرا که اغلب بیماران نسبت به

<sup>2-</sup> Mephobabital 4- Primidone

<sup>3-</sup> Metharbital

<sup>5-</sup> Febril seizure

استفاده طولانی مدت دوزهای بالاتر از ۴۰mcg/ml، تحمل حاصل نمودهاند.

#### پريميدون'

پریمیدون یا ۲- دئوکسی فنوباربیتال <sup>۲</sup> (شکل ۶-۲۴)، اولین بار، در اوایل دهه ۱۹۵۰، وارد بازار دارویی گردید. بعدها مشخص شد که پریمیدون به دو متابولیت فنوباربیتال و فنیل اتیل مالونامید <sup>۳</sup> (PEMA) متابولیزه می گردد. هر سه این ترکیبات، دارای اثرات ضدتشنجی قابل ملاحظهای می باشند.

#### مكانيسم عمل

اگر چه پریمیدون به فنوباربیتال، تبدیل می شود ولی مکانیسم دارو، شبیه فنی توئین می باشد.

#### كاربردهاي باليني

پریمیدون، مشابه متابولیتهایش علیه تشنجهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه مؤثر بوده و احتمالاً داروی قدرتمندتری نسبت به فنوباربیتال میباشد. پیش از این، تصور بر آن بود که پریمیدون داروی انتخابی در صرع پارشیال کمپلکس میباشد ولی مطالعات بعدی انجام شده در حملات تشنجی فوکال در بالغین، قویاً مؤید ارجحیت فنی توئین و کاربامازپین بر پریمیدون بودهاند. اخیراً تلاشهایی در جهت یافتن توانایی نسبی نسبی

پریمیدون و متابولیتهایش در شیرخواران تازه متولد شده (با توجه به نارسبودن سیستم متابولیزه کننده آنزیمی و در نتیجه آهستهبودن سرعت متابولیزاسیون پریمیدون) در حال انجام میباشد. به نظر میرسد پریمیدون در کنترل حملات تشنج این بیماران و همچنین بیماران مسن تری که شروع درمانشان با این دارو بوده است، مؤثر باشد. تجویز دارو به بیماران مسن حتی قبل از آن که به سطوح درمانی برسد، باعث کنترل حملات تشنجی میشود. در نهایت آن که مطالعات انجام شده بر حملات تشنجی ایجاد شده با امواج الکتروشوک پرقدرت در حیوانات، مؤید آن است که پریمیدون، مستقل از تبدیل آن به متابولیتهایش، فنوباربیتال و PEMA (اثرات این متابولیت بسیار کمتر میباشد)، دارای اثرات ضدتشنج میباشد.

#### فارما كوكينتيك

پریمیدون، به طور کامل جذب می شود و معمولاً طی ۳ ساعت پس از مصرف خوراکی به حداکثر غلظت خونی خود می رسد، هر چند زمانهای نسبتاً متفاوتی نیز در این زمینه گزارش شده است. حجم انتشار پریمیدون عموماً در میزان کل آب بدن یعنی ۱۶۲/kg پخش می شود. این دارو معمولاً چندان به پروتئینهای پلاسما متصل نمی شود و حدوداً ۷۰ درصد آن به صورت آزاد باقی می مانند.

پریمیدون، طی اکسیداسیون، به فنوباربیتال متابولیزه میشود که به تدریج در بدن تجمع مییابد. این دارو همچنین در اثر شکستن حلقه هـتروسیکلیک بـه PEMA تبدیل میشود (شکل ۶–۲۴). هم پریمیدون و هم فنوباربیتال در نهایت پس از کنژوگاسیون، از بدن دفع میگردند.

میزان کلیرانس پریمیدون از کلیرانس اغلب داروهای ضدتشنج، بیشتر بوده (۲L/kg/d)، و نیمه عمر آن حدود ۸-۶ ساعت میباشد. کلیرانس PEMA حدوداً نصف پریمیدون و کلیرانس فنوباربیتال نیز بسیار کم میباشد (جدول ۱-۳ را ببینید). فنوباربیتال با ناپدیدشدن پریمیدون آشکار میشود. بنابراین، فنوباربیتال به آهستگی تجمع مییابد ولی در نهایت در اغلب بیماران به دنبال تجویز دوزدرمانی پریمیدون، غلظت درمانی مناسب حاصل میشود. طی درمان طولانی مدت معمولاً سطح فنوباربیتال مشتق شده از پریمیدون، دو تا سه برابر بیشتر از سطح پریمیدون میباشد.

شکل ۶-۲۴. پریمیدون و متابولیتهای فعال آن.

<sup>1-</sup> Primidone 2- 2-deoxyphenobarbital

<sup>3-</sup> Phenylethylmalonamide

#### سطوح درماني و مقدار مصرف

بیشترین تأثیرات پریمیدون، در سطوح خونی ۱۲mcg/mL میباشد. سطوح همزمان متابولیت آن، فنوباربیتال، در وضعیت تثبیت شده از ۱۵ تا ۳۰mcg/mL متغیر میباشد. برای رسیدن به این مقادیر خونی فنوباربیتال، روزانه ۳۰mcg/mL بریمیدون مورد نیاز میباشد. نکته اساسی در اجتناب از اثرات آرامبخشی و ناراحتیهای گوارشی ناشی از پریمیدون، شروع آن با دوز کم و افزایش تدریجی آن طی چند روز تا چند هفته میباشد. هنگام تعدیل دوز دارو، باید در نظر داشت که داروی والد (پریمیدون)، عدیل دوز دارو، باید در نظر داشت که داروی والد (پریمیدون)، متابولیتهای فعال آن از جمله فنوباربیتال (۲۰ روز) و PEMA متابولیتهای فعال آن از جمله فنوباربیتال (۲۰ روز) و PEMA

#### سميت

عوارض جانبی وابسته به دوز پریمیدون، مشابه عوارض متابولیت آن، فنوباربیتال میباشد. به جز آن که خوابآلودگی ممکن است در ابتدای مصرف دارو روی میدهد که شدت آن در صورت بالابودن دوز داروی اولیه بیشتر است. بنابراین هم در کودکان و هم در بالنین، باید افزایش دوز تدریجی را مدنظر قرار داد.

#### فلبامات

مصرف فلبامات در بسیاری از کشورهای اروپایی و در ایالات متحده به تایید رسیده است. اگر چه این دارو در بسیاری از بیماران مبتلا به صرعهای پارشیال مفید می باشد ولی به سبب ایجاد آنمی آپلاستیک و هپاتیتهای شدید و غیرقابل انتظار، کاربرد آن تنها به عنوان خط سوم درمان مواد عودکننده صرع، محدود شده است.

به نظر میرسد، فلبامات دارای مکانیسمهای عملکردی متعددی میباشد. این دارو باعث بلوک وابسته به مصرف گیرندههای NMDA (با خصوصیت انتخابی بر زیر گروه (NRI-2B) میگردد. فلبامات همچنین مشابه باربیتوراتها پاسخهای گیرنده GABA را تقویت مینماید. نیمه عمر فلبامات حدود ۲۰ ساعت میباشد (که البته در تجویز همزمان آن با کارمازیین یا فنیتوئین ایس میزان کمتر است) و طی هیدروکسیلاسیون و کنژوگاسیون، متابولیزه میشود. بخش عمدهای از داور، دست نخورده در ادرار دفع میشود. افزودن این دارو به سایر رژیمهای درمانی ضدصرع، باعث افزایش سطوح

خونی فنی توئین و اسید والپروئیک و کاهش سطح کاربامازپین می گردد.

Felbamate

با وجود عوارض جدی این دارو، بیماران بسیاری در سراسر دنیا، از این دارو استفاده مینمایند. دوز معمول فلبامات ۴۰۰۰-۳۰۰ در بزرگسالان و سطوح پلاسمایی مؤثر آن ۳۰mcg/mL تا ۲۰۰۳-۳۰ میباشد. علاوه بر اثرات مفید این دارو در صرعهای پارشیال، فلبامات در کنترل سندرم لنوکس ـ گاستوت نیز به اثبات رسیده است.

#### گاباپنتین و پرهگابالین

گاباپنتین یک آمینواسید و آنالوگ GABA میباشد که از اثرات مفیدی در کنترل صرعهای پارشیال برخوردار است. تا قبل از آن که آثار مفید ضدصرع این دارو آشکار شود، از آن عمدتاً به عنوان یک داروی ضداسپاسم استفاده میشد. پرهگابالین، آنالوگ دیگر GABA است که تشابه زیادی به گاباپنتین دارد. این دارو به عنوان داروهای ضدصرع و همچنین دارای اثرات ضددرد، مورد تأیید قرار گرفتهاند.

Gabapentin Pregabalin

#### مكانيسم عمل

با وجود شباهت ساختاری زیاد این دو دارو به GABA، ولی آنها مستقیماً بر گیرندههای GABA، عمل نمیکنند. ولی در تغییر رهاسازی GABA در مکانهای سیناپسی و غیرسیناپسی دخیل

<sup>1-</sup> Felbamate 2- Lennox-gastaut syndrome

<sup>3-</sup> Gabapentin & Pregabaline

میباشند. تجویز گاباپنتین باعث افزایش غلظت GABA در مغز می شود. این دارو توسط حاملین L - آمینواسید وارد مغز می شود. گاباپنتین و پره گابالین به صورت جداگانه به زیـر واحـد  $\alpha$  گیرندههای کلسیمی وابسته به ولتاژ متصل می شوند. به نظر می رسد، کاهش ورود  $\alpha$  - Ca² همراه با اثر غالب آن بر کانال های پیش سیناپسی نوع  $\alpha$  - معده ترین مکانیسم عمل باشد. کاهش رهاسازی گلوتامات سیناپسی باعث اثرات ضد تشنج می شود.

گاباینتین، دارویی مؤثر بعنوان داروی کمکی در صرعهای

#### كاربردهاي باليني

پارشیال و صرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه میباشد. حداکثر دوز مـوثر آن در کـارآزماییهای انجام شده تحت کنترل، ۲۴۰۰mg/d میباشد. در مطالعات طراحی شده به صورت پیگیری، گاه دوزهای بالاتری از دارو تا ۴۸۰۰mg/d نیز تجویز شده است ولی همچنان نتایج روشنی از تأثیر دارو یا میزان تحمل به آن در چنین دوزهای بالایی در دست نمیباشد. بررسیهای تکدرمانی از نیز تا حدودی کـارآیی آن را نشان دادهاند. بسیاری از پزشکان معتقدند که دوزهای بالایی از دارو جهت کنترل و بهبود حملات صرع مورد نیاز میباشد. تاکنون جهت کنترل و بهبود حملات صرع روشن نشده است. همچنین گاباپنتین تأثیر بسزایی در بهبود دردهای نوروپاتیک داشته و به گاباپنتین تأثیر بسزایی در بهبود دردهای نوروپاتیک داشته و به مین دلیل امروزه دوزهای به ۱۸۰۰m یا بیشتر آن در بزرگسالان مبتلا به نوراژیای متعاقبهرپس تجویز میگردد. از عمدهترین عوارض جانبی این دارو، می توان به بی خوابی، سرگیجه، اختلال تعامل، سردرد و ترمور اشاره نمود.

پرهگابالین به عنوان یک درمان کمکی برای صرعهای پارشیال با یا بدون ژنرالیزهشدن ثانویه، مورد تأیید قرار گرفته است که مطالعات بالینی مؤید اثر فوق باشد. تنها فرم موجود دارو، شکل خوراکی آن است و دوز تجویزی آن از ۱۵۰mg/d تا ۶۰۰mg/d نیز در درمان دردهای نوروپاتیک، از جمله نوروپاتیهای دردناک محیطی و نورالژیای پس از عفونت هرپس، مؤثر است. پرگابالین نخستین دارویی بود که در آمریکا جهت درمان فیبرومیالژی به تأیید رسید. این دارو در اروپا جهت مصرف در اختلالات اضطرابی منتشر به تأیید رسیده است.

#### فارما كوكينتيك

گاباپنتین، متابولیزه نمی شود و همچنین تأثیری در القای آنزیمهای کبدی ندارد. جذب آن غیرخطی است و در دوزهای

بالا، وابسته به دوز میباشد. کینتیک حذف آن خطی میباشد. دارویی دارو به پروتئینهای پلاسما متصل نمیشود. تداخلات دارویی آن قابل اغماض است. حذف آن از طریق کلیهها، صورت میپذیرد و تقریباً، بدون تغییر از بدن دفع میگردد. نیمه عمر دارو نسبتاً کوتاه است و از ۵ تا ۸ ساعت متغیر میباشد. دارو عموماً به صورت دو یا سه دوز روزانه تجویز میگردد.

پرهگابالین، همچون گاباپنتین، متابولیزه نمی شود و تقریباً دست نخورده وارد ادرار می شود. این دارو به پروتئینهای پلاسما، متصل نمی شود، هیچ تداخل دارویی ندارد و مشخصات آن شبیه گاباپنتین است. همچنین سایر داروها نیز اثری بر فارماکوکینتیک آن ندارند. نیمه عمر پرهگابالین از ۴/۵ تا ۷ ساعت متغیر است به همین دلیل نیاز به دوزهای روزانه بیش از یک بار دادد.

## لاكوزاميد

لاکوزامید<sup>†</sup>، یک ترکیب مشابه آمینواسیدی میباشد که هم در سندرمهای درد و هم در تشنجهای پارشیال، مورد مطالعه قرار گرفته است. دارو جهت درمان صرعهای پارشیال در ایالات متحده و اروپا در سال ۲۰۰۸، مورد تأیید قرار گرفته است.

#### مكانيسم عمل

این دارو به طور مستقیم بر گیرنده های GABA و گلوتامات بی تأثیر است. لا کوزامید غیرفعال شدن آهسته کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ (در مقابل گسترش غیرفعال شدن سریع که توسط سایر داروهای ضد صرع ایجاد می شود) می شود. غیرفعال شدن سریع که توسط آهسته (با نیمه عمر حدود ۱۰۰ میلی ثانیه) سبب بلوک کامل کانالهای سدیم نمی شود. در هر صورت اثرات ضد صرعی (و عوارض جانبی بر CNS) لا کوزامید نسبت به داروهای ضد صرعی که گسترش سریع کانالهای سدیم را مهار می کنند عوارض کمتری داشته، اگرچه تا پیش از این تصور می شود که کلاکوزامید به پروتئین میانجی کلاپسین، 2-CRMP، متصل کاکوزامید به پروتئین میانجی کلاپسین، 2-CRMP، متصل می شود، بنابراین مسدود کردن اثرات فاکتورهای نوروتروفین — می نظیر فاکتور نوروتروفیک مشتق شده از جمله عوارض این داروها است. شواهد اخیر نشان می دهد که چنین اتصالی به وجود است. آیو د لذا اثرات یاد شده ایجاد نمی شود.

<sup>1-</sup> Monotherapy 2- Postherpetic neuralgia

<sup>3-</sup> Pregabalin

<sup>4-</sup> Lacosamide

#### كاربردهاي باليني

لاکوزامید جهت درمان کمکی در درمان بیماران مبتلا به صرع پارشیال اولیه (با یا بدون ژنرالیزهشدن ثانویه) که بیش از ۱۷–۱۶ سال سن دارند، تأیید شده است. کارآزماییهای بالینی مربوطه در ۳ مرکز عمده صرع و در بیش از ۱۳۰۰ فرد مبتلا به صرع همراه با گروه شاهد، انجام شده است. درمان با دوزهای ۲۰۰mg/d به سرگیجه، موثر بوده است. از عوارض جانبی می توان به سرگیجه، سردرد، تهوع و دوبینی اشاره نمود. در مطالعات آیندهنگر با تجویز دوزاژ متغیر ۱۰۰ تا ۸۰۰ میلیگرم روزانه، بسیاری از بیماران درمان با لوکوزامید را طی ۳۰–۲۴ ماه ادامه دادند. دارو به طور معمول، ۲ بار در روز تجویز می شود و از دوز آن دادند. دارو به طور معمول، ۲ بار در روز تجویز می شود و از دوز آن اضافه می گردد. یک فرآورده مورد مصرف وریدی جایگزین کوتاهمدتی برای داروی خوراکی خواهد بود.

#### فارما كوكينتيك

لاکوزامید خوراکی بدون اینکه خوردن غذا بر آن تأثیری داشته باشد، به سرعت و به طور کامل در بزرگسالان جذب می شود. فراهمی زیستی آن تقریباً ۱۰۰ درصد است. غلظت پلاسمایی تا میزان دوز خوراکی ۸۰۰ میلی گرم، متناسب می باشد. حداکثر غلظت پلاسمایی آن طی ۱ تا ۴ ساعت پس از دریافت دوز خوراکی ایجاد شده و نیمه عمر حذف آن، ۱۳ ساعت می باشد. هیچ متابولیت فعالی ندارد و اتصال پروتئینی آن بسیار کم می باشد. لوکوزامید، ایزوآنزیمهای سیتوکروم P450 را القاء یا مهار نمی کند، بنابراین تداخلات دارویی مهمی ندارد.

#### لاموتريژين'

لاموتریژین زمانی معرفی شد که بعضی از پژوهشگران، تصور کردند که شاید علت اثربخشی بعضی داروهای ضدصرع (مانند فنی توئین)، اثرات ضدفولات این داروها باشد. فنیل تریازینهای زیادی مورد بررسی قرار گرفتند. هر چند اثرات ضدفولات اغلب آنها بسیار ضعیف بود ولی ارزیابی بعضی در آزمونهای صرع، موفقیت آمیز بود.

#### Lame trigin

#### مكانيسم عمل

V لا موتریژین نیز همچون فنی توئین انفجارهای سریع نورونی را مهار می کند و باعث غیرفعال شدن وابسته به استفاده و وابسته به ولتاژ کانالهای سدیمی می گردد. این تأثیر احتمالاً توجیه کننده نقش این دارو در تشنجهای موضعی می باشد. به نظر می رسد، V لا موتریژین کانال کلسیمی وابسته به ولتاژ را نیز مهار می نماید (مخصوصاً کانالهای نوع V و V که در بروز اثرات مفید این دارو در تشنجهای ژنرالیزه اولیه V دوران کودکی، همچون مرعهای ابسانس دخیل باشد. این مکانیسم، احتمالاً، اثر دارو بر کانال کلسیمی وابسته به ولتاژ می باشد. V داه و تریژین همچنین رهاسازی گلوتامات سیناپسی را نیز کاهش می دهد.

#### كاربردهاي باليني

اگر چه اغلب مطالعات کنترل شده، لاموتریژین را در رژیمهای چند دارویی مورد بررسی قرار دادهاند، ولی براساس پارهای از آنها، تجویز این دارو به تنهایی نیز در بهبود صرعهای پارشیال مؤثر است. لذا امروزه دارو به گستردگی جهت این منظور تجویز می شود. بعضی از مؤلفین اعتقاد دارند که این دارو همچنین علیه صرعهای ابسانس و میوکلونیک کودکان نیز مؤثر می باشد. لاموتریژین جهت اختلال دوگانه نیز تجویز می شود. از عوارض جانبی این دارو، می توان به سرگیجه، سردرد، دوبینی، تهوی، بی خوابی و راشهای پوستی اشاره نمود. کودکان به ویژه در معرض ایجاد این راشهای پوستی قرار دارند که با آغاز تدریجی و آهسته دارو، می توان تا حدی بر این عارضه غلبه نمود. بعضی از مطالعات حاکی از آن است که میزان شیوع درماتیتهای مطالعات حاکی از آن است که میزان شیوع درماتیتهای تهدیدکننده حیات در کودکانی که تحت درمان با این دارو هستند،

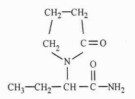
#### فارما كوكينتيك

لاموتریژین، تقریباً به طور کامل جذب می شود و حجم توزیع آن حدود ۱-۱/۴۱/kg می باشد. میزان اتصال دارو به پروتئینهای پلاسما، حدود ۵۵ درصد می باشد. دارو از کینتیک خطی پیروی می کند و متابولیزاسیون آن عمدتاً از طریق گلوکورونیزه شدن به ۲ گلوکورونید، صورت می پذیرد و سپس از طریق ادرار دفع می گردد. نیمه عمر لاموتریژین، در افراد داوطلب سالم، حدود ۲۴ ساعت بوده است که این میزان در افرادی که همزمان داروهای ساعت بوده است که این میزان در افرادی که همزمان داروهای القاکننده آنزیمهای کبدی را مصرف می نمایند، به ۱۵–۱۳ ساعت کاهش می یابد. لاموتریژین با دوز ۱۳۰۰mg/d علیه صرعهای پارشیال بزرگسالان مؤثر می شد و سطح خونی مؤثر

آن در درمان، حدوداً ٣mcg/mL میباشد. اسید والپروئیک باعث افزایش دو چندان نیمه عمر دارو میگردد. به همین جهت دوز آغازین دارو در بیمارانی که به طور همزمان اسید والپروئیک نیز مصرف میکنند باید روزانه ۲۵mg کاهش یابد.

### لوتيراستام ا

لوتیراستام، آنالوگ پیراستام است که در صرعهای القاءشده توسط حداکثر امواج الکتریکی و یا پنتیلن تترازول، بی اثر بوده ولی در مدلهای Kindling، اثرات قابل ملاحظهای از خود نشان داده است. این اولین داروی عمده با چنین پروفایل پیشبالینی غیرمعمولی می باشد که علیه صرعهای پارشیال، مؤثر می باشد. بیواراستام که یک آنالوگ لوتیراستام است در حال انجام کارازماییهای بالینی است.



Levetiracetam

#### مكانيسم عمل

لوتیراستام به طور انتخابی به پروتئینهای وزیکولی سیناپسی  $SV_2A$  متصل می شود. عملکرد این پروتئینها چندان آشکار نمی باشد ولی احتمالاً لوتیراستام با اثر بر این پروتئینها، باعث ایجاد تغییراتی در رهاسازی گلومات و GABA می گردد. علاوه بر آن لووتیراستام کانالهای کلسیمی نوع N را مهار کرده و آزاد شدن کلسیم را از منابع داخل سلولی مهار میکند.

#### كاربردهاي باليني

لوتیراستام جهت درمان کمکی در صرعهای پارشیال اطفال و بزرگسالان، صرعهای تونیک کلونیک ژنرالیزه اولیه و صرعهای میوکلونیک نوجوانان، وارد بازار شده است. دوز دارو جهت تجویز در بزرگسالان از ۵۰۰ یا ۱۰۰۰ میلیگرم روزانه آغاز میشود. دوزاژ دارو، هر ۲ تا ۴ هفته، ۱۰۰۰ میلیگرم افزایش می یابد و به حداکثر دوزاژ ۱۳۰۰ میلیگرم روزانه می رسد. دارو به صورت دروزی ۲ بار تجویز میگردد. از عوارض جانبی آن می توان به خواب آلودگی، آستنی و سرگیجه و عوارض کمتر رایج اما در عین خواب آلودگی، آستنی و سرگیجه و عوارض کمتر رایج اما در عین

حال جدی تغییرات خلق و رفتار اشاره نمود. واکنشهای سایکوتیک عوارض کمتر شایع آن میباشد. واکنشهای ایدیوسنکراتیک، نادر میباشد. تداخلات دارویی کمی دارد. لوتیراستام، توسط سیتوکروم P450 متابولیزه نمیشود. فرآوردههای خوراکی شامل قرصهای آهسته رهش و یک محصول وریدی میباشد.

#### فارما كوكينتيك

جذب خوراکی لوتیراستام تقریباً کامل و سریع است و متاثر از وضعیت تغذیه نمیباشد. حداکثر غلظت پلاسمایی آن ۱/۳ ساعت پس از دریافت دارو، حاصل میشود. کینتیک آن خطی است و میزان اتصال آن به پروتئینهای پلاسما کمتر از ۱۰ درصد میباشد. نیمه عمر پلاسمایی آن ۸-۶ ساعت است که ممکن است در سالمندان افزایش یابد. دو سوم دارو، دست نخورده در ادرار دفع میگردد و متابولیت فعالی برای آن شناخته نشده است.

## پرامپانل ٔ

پرامپانل تنها انتاگونیست گیرنده AMPA گلوتامات است که در درمان صرع پاریشال به تأیید رسیده است.

#### مكانيسم عمل

پرامپانل به صورت پیش سیناپسی بر گیرنده AMPA (شکل (-47)) اثر میکند. به یک سایت آلوستریک بر کانالهای AMPA و (-47) وابسته به گلوتامات تأثیر گذاشته و بنابراین تأثیر غیر رقابتی بر گیرنده دارد. در حالی که مسدود شدن گیرنده NMDA در طول دوره ترشح مکرر، در سیستم عصبی مدل نورونی را کوتاه میکند. مسدود کردن AMPA به نظر میرسد بهطور کامل این ترشح را مهار میکند.

## كاربردهاي باليني

پرامپانل به عنوان درمان کمکی صرع پاریشال با یا بدون جنرالیزاسیون ثانویه در بیماران ۱۲ سال یا بیشتر استفاده می شود. سه مطالعه سه فازی که شامل ۱۴۸۰ بیمار باشد تأثیر دارو را در مصرف یک بار در روز به تأیید رسانیدهاند. محدوده دوز مؤثر از ۴ تا ۱۲ میلی گرم در روز میباشد. اگرچه دارو بهطور

<sup>2-</sup> Piracetam

<sup>3-</sup> Synaptic vescular protein

<sup>4-</sup> prampanel

طبیعی به خوبی تحمل می شود یک تعداد کمی از بیماران عوارض جانبی خطرناکی نظیر عصبانیت، تحریک پذیری، پرخاشگری، با یا بدون پیشینه، از خود نشان می دهند. بیشترین عوارض جانبی آنها شامل سرگیجه، خواب آلودگی و سردرد می باشد. در دوزهای بالا ممکن است فرد از حرکت بازایستاده و بیفتد، اگرچه راش پوستی در ۱ تا ۲٪ حیوانات رخ می دهد اما تمام این عوارض با قطع دارو برطرف می شود.

#### فارما كوكينتيك

پرامپانل نیمه عمر طولانی، بین ۷۰ تا ۱۱۰ ساعت دارد که اجازه می دهد تا بتوان آن را به صورت یک بار در روز مصرف کرد. مقدار پایه و سطح پلاسمایی پایدار آن آن ظرف کمتر از ۲ تا ۳ هفته حاصل نمی شود. کینتیک آن به صورت خطی و در حدود ۲ تا ۱۲ میلی گرم در روز است. نیمه عمر آن در نارسایی کبدی بسیار طولانی تر خواهد شد. جذب آن بسیار سریع بوده و دارو به طور کامل فراهمی زیستی خواهد داشت. اگرچه غذا جذب دارو را کاهش می دهد اما بر AUC تأثیر چندانی ندارد. پرامپانل به میزان کاهش می دهد اما بر AUC تأثیر چندانی ندارد. پرامپانل به میزان کاهی به پروتئینهای پلاسما متصل می شود. دارو از طریق اکسیداسیون اولیه و گلوکورونیداسیون ثانویه متابولیزه می شود. اگرچه متابولیسم اکسیداتیو به طور اولیه با واسطه CYP3A4 و اگرچه متابولیسم اکسیداتیو به طور اولیه با واسطه CYP3A5 و دخالت نداشته و سایر مسیرها نیز مؤثرند.

#### تداخلات دارویی

مهمترین تداخل دارویی پرامپانل با القاکنندههای CYP3A و سایر داروهای ضد صرع نظیر کاربامازپین، اکسکاربامازپین و فنی توئین رخ می دهد. تداخل دارو با الکل و داروهای ضد بارداری حاوی لوونوژسترول محتمل است. القاکنندههای CYP3A ممکن است کلیرانس پرامپانل را افزایش دهند (تا ۵۰ تا ۷۰ درصد). این موضوع نیازمند توجه جدی در مصرف همزمان است. در صورتی که پرامپانل با کاربامازپین مصرف شود نیمه عمر آن از ۱۰۵ ساعت به ۲۵ ساعت کاهش می یابد. بنابراین نگرانی اندکی از مصرف مهارکنندههای P450 جهت افزایش سطح پرامپانل (در مصرف همزمان) وجود دارد.

## رتیگابین (ازوگابین)۱

رتیگابین در آمریکا (ازوگابین نامیده می شود) به عنوان یک داروی ضدصرع ناگهانی پاریشال در بالغین به تأیید رسید. این

دارو کانال های پتاسیم را تسهیل کرده و مکانیسم اثر واحدی دارد. جذب آن توسط دارو تحت تأثیر قرار نگرفته و کینتیک آن غیرخطی است. تداخل داروئی بسیار اندک دارد. کارآزماییهای بالینی سودمندی آن در صرع پارشیال را به اثبات رسانده و به عنوان درمان کمکی در صرع پارشیال ناگهانی در بـزرگسالان مصرف می شود. محدوده دوز آن از ۶۰۰ تا ۱۲۰۰mg/day و به طور متوسط ٩٠٠mg/day ميباشد. دوز معمول أن مستلزم تجویز به صورت سه بار در روز میباشد و در اغلب بیماران دوز بایستی تیتر شود. اغلب عوارض جانبی آن وابسته به دوز بوده شامل سرگیجه، بیخوابی، تاری دید، گیجی میباشد. اختلالات کارکردی مثانه بسیار متوسط بوده و وابسته به مکانیسم دارو بوده و در کارآزماییهایی بالینی در ۹-۸ درصد از بیماران دیده میشود. در سال ۲۰۱۳ گزارشاتی مبنی بر بروز پیگمانتاسیون آبی رنگ در پوست و لبها به ویژه در مصرف طولانی مدت در یکسوم بیماران تحت درمان ارائه شد. بروز پیگمانتاسیون شبكيه اگرچه غير رايج ولي محتمل است كه مستقل از تغييراتي است که در پوست رخ میدهد. کاهش دقت بینایی نیز مشاهده می شود اما شواهد در این زمینه بسیار اندک است اما به هر حال هر کدام از عوارض بالا می تواند دلیلی بر قطع مصرف رتیگابین باشد. بسیاری از کارشناسان توصیه میکنند که رتیگابین تنها زمانی مفید خواهد بود که نسبت به سایر داروهای ضد تشنج مقاومت وجود داشته باشد یا دوز آنها کافی نباشد. FDA اخیراً اعلام نموده است که تغییراتی در بستهبندی ازوگایین ایجاد نموده که هشدارهایی در مورد ناهنجاریهای شبکیهای، اختلالات بینایی و آبی شدن پوست داده است. اطلاعات بیشتر در http://secure.medical//etter.org

w1430d# sthash.BN11EITYdpuf وجود دارد.

#### روفيناميد'

روفینامید مشتق تری آزول و با شباهت بسیار اندک به سایر داروهای ضدتشنج می باشد.

Rufinamide

#### مكانيسم اثر

روفینامید در الکتروشوک حداکثر و آزمونهای پنتیلن تترازول در موش و موش صحرایی مؤثر میباشد. این دارو تحریک پایدار و با فرکانس زیاد نورونها در invitro را کاهش داده و طول دوره غیرفعال کانالهای \*Na را افزایش میدهد. برهمکنش معنی داری از این دارو بایستی GABA یا گیرندههای متابوتروفیک گلوتامات دیده شده است.

## كاربردهاي باليني

روفینامید در آمریکا به عنوان درمان کمکی در صرع ناشی از سندرم Lennox-Gastaut و در بیماران با سنین ۴ سال و یا بیشتر مصرف میشود. این دارو در برابر تمام انواع تشنجات ناشی از این سندرم و به ویژه در برابر صرع تونیک ـ کلونیک مؤثر میباشد. اطلاعات اخیر از تأثیر این دارو در صرع پارشیال حکایت دارد. درمان در کودکان به طور معمول بـا ۱۰mg/kg/d و در دو دوز مساوی آغاز شده و به میزان ۴۵mg/kg/d و یا ۳۲۰۰mg/d افزایش می یابد. افراد بالغ می توانند با دوز ۴۰۰-۸۰۰mg/d که به دو دوز مساوی تقسیم می شود أغاز کرده و حداکثر تا دوز ٣٢٠٠mg/d ادامه دهند. دارو بایستی با غذا مصرف شود. مهمترین و رایجترین عوارض جانبی دارو، خواب آلودگی، استفراغ، تب و اسهال مى باشد.

#### فارما كوكينتيك

روفینامید به خوبی جذب می شود اما اوج غلظت پلاسمائی آن بین ساعات ۴ تا ۶ پس از مصرف، ظاهر می شود. نیمه عمر آن ۶ تا ۱۰ ساعت و حداقل میزان اتصال به پروتئین بافتی را دارد. اگر چه دارو به طور گستردهای به متابولیتهای غیرفعال متابولیزه می شود اما آنزیمهای سیتوکرم P450 در این امر دخیل نمی باشند. این دارو اغلب در ادرار دفع می شود در حدود دوسوم دوز دارو به صورت یک متابولیت اسیدی دفع می شود. در یک مطالعه روفینامید اثرات معنی داری بر غلظت پلاسمایی سایر داروهای مورد استفاده در سندرم Lennox-Gastaut نظیر توپیرامات، لاموتریژین و یا والیروئیک اسید نداشت اما اطلاعات متناقضی از تداخل شدید این دارو با سایر AEDs حکایت دارد که بر اثرات روفینامید به ویژه در کودکان تأثیر دارد.

استیریپنتول اگر چه که مولکول جدیدی نیست، اما در سال ۲۰۰۷

#### استيريينتول'

و در اروپا به منظور مصرف در انواع خیلی خاص صرع به تأیید رسید. این دارو به عنوان درمان کمکی و با کلوبازام و والپروآت جهت درمان تشنجات تونیک ـ کلونیک جنرالیزه و در بیماران مبتلا به تشنجات میوکلونیک شیرخواران SMEI, Dravets) (syndrome که با مصرف کلوبازام و والپروات به تنهایی درمان نمی شوند، مصرف می شود. مکانیسم اثر استیریپنتول به درستی شناخته نشده است اما نشان داده شده که انتقال گابائرژیک در مغز را، مشابه اثرات باربیتورات (برای مثال افزایش طول مدت باز بودن کانالهای <sup>-CI</sup> در مغز) افزایش میدهد. این دارو با مهار سيتوكروم P450 مي تواند اثرات ساير AED را افزايش دهد.

استيريپنتول مهار كننده قـدرتمند CYP1A2 ،CYP3A4 و CYP2C19 مى باشد. اثرات جانبي استيريينتول به خودي خود كم بود اما این دارو می تواند سطح والپروآت، کلوپازام و متابولیت فعال آن یعنی نورکلوبازام ۲ را افزایش دهد. به منظور اجتناب از عوارض جانبی أن این دارو بایستی با احتیاط مصرف شود. دوز أن پیچیده بوده و به طور معمول با کاهش داروهای همزمان شروع شده و سپس استیریپنتول با ۱۰ mg/kg/d شروع شده و بـه دوزهـای بیشتر ارتقا می بابد. کینتیک استیریینتول غیرخطی است.

## تباگابین

تیاگابین ، مشتق اسید نیپکوتیک ، و به شیوهای منطقی و هدفمند جهت مهار بازجذب GABA، طراحي شده است (برخلاف بعضی از کشفهایی که در آزمایشات به صورت تصادفی روی میدهند).

#### مكانيسم عمل

تیاگابین، مهارکننده بازجذب GSBA هم در نورونها و هم در

<sup>2-</sup> Norclobazam

<sup>3-</sup> Tiagabine

<sup>1-</sup>Stiripentol 4- Nipecotic acid

گلیاها میباشد. عمدتاً ناقل ایزوفرم ۱ (GAT-۱) را مهار میکند تا GAT-2 یا GAT-3 و همچنین میزان GABA خارج سلولی در نواحی مغز پیشین و هیپوکامپ یعنی مکانی که GAT-1 بیان میشود، را افزایش میدهد. همچنین اثرات مهاری رهاسازی گابای سیناپسی را طولانی میکند ولی مهمترین اثر آن تقویت مهار تونیک میباشد. در جوندگان علیه تشنجهای ایجاد شده توسط kindle مـؤثر بوده است ولی در مدلهای حداکثر الکتروشوک، ضعیف عمل کرده است که این امر نیز مؤید اثر غالب آن در نواحی مغز پیشین و هیپوکامپ میباشد.

#### كاربردهاي باليني

تیاگابین، به عنوان یک درمان کمکی در صرعهای پارشیال و در بازه دوز ۱۶–۵۶ مفید میباشد. گاهی دوزهای منقسم حتی تا ۴ بار در روز، ضروری میباشد. عوارض جانبی کم و وابسته به دوزی وجود دارند که شامل عصبی شدگی، سرگیجه، ترمور، اختلال در تمرکز و افسردگی میباشد. در صورت پیشرفت کنفوزیون، خواب آلودگی یا آتاکسی باید مصرف دارو را قطع نمود. به ندرت سایکوز بروز کرده است. دارو در بعضی از بیماران به خصوص کسانی که با هدف دیگری دارو را مصرف میکردهاند، باعث بروز تشنج شده است. راش یکی دیگر از عوارض بایدوسنکراتیک ناشایع میباشد.

#### فارما كوكينتيك

فراهمی زیستی تیاگابین، ۱۰۰-۹۰ درصد می باشد. کینتیک خطی دارد و به میزان بالایی به پروتئینها متصل می شود. نیمه عمر آن ۸-۵ ساعت است که در حضور داروهای القاءکننده آنزیمی، کاهش می یابد. غذا، میزان غلظت حداکثر پلاسمایی دارو را کاهش می دهد ولی ناحیه زیرمنحنی غلظت را تغییری نمی دهد (فصل ۳ را ببینید). نارسایی کبدی باعث کاهش خفیف کلیرانس دارو می شود که احتمالاً نیاز به کاهش دوز آن را ضروری می سازد. دارو در کبد و توسط ۲۹۹۸، اکسیده می شود. حذف آن عمدتاً از طریق مدفوع (۶۵-۶۰ درصد) و ادرار (۲۵ درصد)

#### توپيرامات

توپیرامات ٔ یک دارو با ساختار مونوساکاریدی است که از نـظر ساختاری، از سایر داروهای ضدصرع متفاوت میباشد.

# $\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ \text{CH}_3 & & & \\ & & & \\ \text{CH}_3 & & \\ & & & \\ \text{CH}_3 & & \\ & & & \\ \end{array}$

To piramate

#### مكانيسم عمل

توپیرامات، همچون فنی توئین و کاربامازیین باعث مهار انفجارهای مکرر نورونهای طناب نخاعی کشت داده شده می گردد. مکانیسم عمل آن احتمالاً بلوک کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ می باشد. این دارو همچنین بر کانالهای کلسیم (نوع L) وابسته به ولتاژ بالا اثر می گذارد. همچنین به نظر می رسد، توپیرامات اثرات مهاری GABA را نیز تقویت نماید. توپیرامات این اثرات را از طریق اتصال به مکانی متفاوت از بنزودیاز پینها و باربیتوراتها، اعمال می نماید. توپیرامات را مهار همچنین اثرات تحریکی کائینات بر گیرندههای گلوتامات را مهار می کنند. اثرات متعدد توپیرامات، احتمالاً ناشی از اثرات اولیه آن بر کینازهایی است که فسفریلاسیون کانالهای یونی وابسته به ولتاژ یا وابسته به لیگاند را تغییر می دهند.

## كاربردهاي باليني

کارآزماییهای بالینی انجام شده به صورت مونوتراپی، تأثیر توپیرامات در صرعهای ژنرالیزه تونیک ـ کلونیک و پارشیال را نشان می دهند. دارو طیف اثر وسیعی دارد و دارای اثرات مفیدی بر سندرم لنوکس ـ گستات و سندرم وست و حتی صرعهای ابسنس و اسپاسم شیرخواران می باشد. توپیرامات همچنین جهت درمان سردردهای میگرنی نیز به تایید رسیده است. مصرف این دارو در اختلالات روانشناختی همچنان مورد بحث بوده و اطلاعات قابل اعتمادی هنوز در دسترس نیست. دوزاژ تجویزی اطلاعات قابل اعتمادی هنوز در دسترس نیست. دوزاژ تجویزی معدودی از آنها به علت ایجاد تحمل دارویی، بیش از ۱۰۰۰mg/d نیز تجویز میگردد. اغلب پزشکان، دارو را از کمترین دوز نیز تجویز میگردد. اغلب پزشکان، دارو را از کمترین دوز آن را می افزایند. در مطالعات متعددی استفاده از آرامی دوز آن را می افزایند. در مطالعات متعددی استفاده از توپیرامات به صورت مونوتراپی منجر به نتایج امیدوارکنندهای

2- Kainate

<sup>1-</sup> Topiramate

<sup>3-</sup> Lennox-Gestaut

شده است. هیچ عارضه ایدیوسنکراتیکی از این دارو گزارش نشده است ولی عوارض جانبی همچون بیخوابی، خستگی، گیجی، کندشدن فرآیندهای شناختی، پاراستزی، عصبیت و گیجی ممکن است طی ۴ هفته اول درمان روی دهد. بروز میویی حادیا گلوکوما، قطع سریع دارو را ایجاب مینماید. مواردی از ایجاد سنگهای مجاری ادراری نیز گزارش شده است، این دارو دارای اثرات تراتوژنیک در سلولهای حیوانی بوده و مواجه داخل رحمی جنینهای پسر با این دارو باعث هیپوسیادیازیس شده است هر چند رابطه علت و معلولی خاص برای آن متصور نمی باشد.

#### فارما كوكينتيك

توپیرامات به سرعت جذب می شود (حدوداً ۲ ساعت) و فراهمی زیستی آن ۸۰٪ میباشد. تغذیه هیچ اثری بر جذب خوراکی آن ندارد، به میزان کمی (۱۵ درصد) به پروتئینهای پلاسما، متصل می شود و تا حد متوسطی (۵۰-۲۰ درصد) در بدن متابولیزه مى شود. هيچ متابوليت فعالى ندارد. دارو عمدتاً دست نخورده در ادرار دفع می شود. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۳۰ ساعت می باشد. یک فرآهمی زیستی آهستهرش که به منظور مصرف یک بار در روز ساخته شده نیز موجود است. هر چند نارسایی کلیوی و یا اختلالات كبدى باعث افزايش سطوح خوني اين دارو مي شود ولی سن یا جنسیت هیچ اثری بر القاء آنزیمی و مهار متابولیزاسیون آن ندارند. کینتیک دارو نیز به صورت خطی میباشد. تداخلات دارویی ممکن است روی داده و تا حدی پیچیده باشد ولی تأثیر عمده آن بر سطح خونی توپیرامات می باشد تا سایر داروهای ضدصرع. توپیرامات از تأثیر داروهای ضدبارداری می کاهد و به همین دلیل ممکن است تجویز استروژن با دوزهای بالاتری را ایجاب نماید.

#### وىگاباترىن

جستجو جهت یافتن داروهایی که اثرات سیستم GABA را افزایش دهند، منجر به یافتن آگونیستهای GABA، پیش داروهای آن، مهارکنندههای گابا ترانس آمیناز و مهارکنندههای بازجذب GABA گردیده است. ویگاباترین ۱ یکی از همین داروها

$$CH_2 = CH CH_2 CH_2 COOH$$
 $NH_2$ 

#### Vigabatrin

#### مكانيسم عمل

ویگاباترین مهارکننده غیرقابل برگشت گابا آمینوترانسفراز ۲ کبدی (GABA-T) می باشد، آنزیمی که در تجزیه GABA نقش دارد. ویگاباترین همچنین، احتمالاً ناقل وزیکولی GABA را نیز مهار مىكند. ويگاباترين باعث افزايش يايدار غلظت GABA خارج سلولی در مغز میشود که منجر به حساسیتزدایی گیرندههای سيناپسي GABA ولي فعال شدن مداوم گيرندههاي GABA غیرسینایسی و متعاقباً ایجاد تون مهاری می شود. همچنین احتمالاً به دنبال افزایش غلظت GABA کاهش ثانویه سنتز گلوتامات در مغز روی می دهد. این دارو در طیف گستردهای از تشنجها، مؤثر میباشد. ویگاباترین به فرم "راسمات"، انانیتومر (+) و انانتيومر (-) R كه غيرفعال است، در بازار دارويي موجود

#### كاربردهاي باليني

ویگاباترین در درمان تشنجهای پارشیال و اسپاسم شیرخوارگی مؤثر مىباشد. نيمه عمر آن حدوداً ٨-۶ ساعت است ولى شواهد قابل ملاحظهای مؤید اثرات فارماکولوژیک طولانی مدت دارو مى باشند، لذا به نظر مى رسد طول عمر دارو و طول اثرات آن ارتباط چندانی با هم نداشته باشند. در نوزدان دوز آن ۵۰-۱۵۰mg/d است. در بزرگسالان، ویگاباترین با دوز ۵۰۰mg دو بار در روز آغاز می شود. بروز حداکثر تأثیرات ویگاباترین، نیازمند دریافت ۲-۳g دارو به صورت روزانه (در موارد نادری بیشتر از این دوز مورد نیاز است) میباشد. از عوارض عمده این دارو می توان به خواب آلودگی، گیجی و افزایش وزن اشاره نمود. از عوارض کمتر شایع ولی مشکل ساز می توان به برانگیختگی، گیجی و سایکوز اشاره نمود. بدین سبب وجود زمینه قبلی اختلالات روانی، از موارد منع مصرف این دارو محسوب می شود. ایجاد عارضهای چون ادم برگشتیذیر داخل مغزی ۴ در سگها و موشهای صحرایی، باعث تأخیر در معرفی این دارو در سطح بين المللي گرديد. هر چند چنين اختلالي اخيراً در نوزاداني كه از این دارو استفاده نمودهاند مشاهده شده است اما تأثیر بالینی آن هنوز ناشناخته است. بهعلاوه درمان طولانی مدت با ویگاباترین سبب نقص در دید محیطی ۳۰ تا ۵۰٪ بیماران می شود. وجود ضایعه در شبکیه با افزایش مواجهه دارو افزایش می یابد و برگشتناپذیر نیست. تکنیکهای جدید نظیر توموگرافی چشمی ممكن است اين نقص را بهتر تعريف كنند. به همين دليل مصرف

<sup>2-</sup> GABA aminotransferse Vigabatrin

<sup>4-</sup> Reversible intramyelinic edema

ویگاباترین صرفاً به بیمارانی که در برابر رژیمهای دارویی دیگر مقاوم بودهاند ـ مانند بیماران مبتلا به اسپاسمهای کودکی د محدود شده است.

## زونىساميد

زونی سامید ۲، از مشتقات سولفونامیدی میباشد. به نظر می رسد عمده جایگاه اثر آن کانالهای سدیمی باشند ولی احتمالاً بر کانالهای کلسیمی نوع T وابسته به ولتاژ نیز مؤثر میباشد. این دارو علیه صرعهای پارشیال و ژنرالیزه تونیک ـ کلونیک، مؤثر میباشد و همچنین تا حدی علیه اسپاسمهای شیرخوارگی و بعضی میوکلونوسهای خاص، تأثیر دارد. فراهمی زیستی آن خوب است، کینتیک آن خطی است. میزان اتصال آن به پروتئینهای پلاسما و حذف کلیوی آن کم میباشد. نیمه عمر دارو ۳-۱ روز است. دوزدارو از ۱۰۰mg/d تا ۱۰۰mg/d در کودکان متغیر میباشد. از بزرگسالان و از ۴mg/d تا ۱۲mg/d در کودکان متغیر میباشد. از و راشهای بالقوه جدی پوستی اشاره نمود. زونی سامید هیچ و راشهای بالقوه جدی پوستی اشاره نمود. زونی سامید هیچ تداخلی با سایر داروهای ضدصرع ندارد.

## داروهای مورد استفاده

## در صرعهای ژنرالیزه

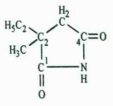
#### اتوسوكسيمايد

اتوسوکسیماید"، در سال ۱۹۶۰ به عنوان سومین سوکسیماید، روانه بازار دارویی ایالات متحده گردید. اتوسوکسیماید دارای اثرات بسیار کمی علیه صرعهای ناشی از جریانهای بالای الکتروشوک بوده است ولی به خوبی علیه صرعهای پنتیلن تترازول مؤثر است. این دارو به عنوان "داروی ویژه صرع پتیمال" (صرع کوچک)<sup>†</sup> معرفی شده است.

#### شيمي

اتوسوکساماید، آخرین داروی ضدصرع با ساختار اورئید حلقوی ه است که به بازار دارویی شده است. سه داروی سوکسینامیدی موجود در بازار ایالات متحده، اتوسوکسیماید، فنسوکسیماید و مت سوکسیماید و فنسوکسیماید، دارای گــروههای جـایگزینی فـنیل هسـتند، حـال آنکـه دارای گــروههای جـایگزینی فـنیل هسـتند، حـال آنکـه

اتوسوکسیماید، به صورت ۲- اتیل -۲- متیل سوکسینیماید، میاشد



#### Ethosuximide

#### مكانيسم عمل

اتوسوکسیماید، اثرات قابل توجهی بر جریان کلسیمی دارد و جریان با آستانه پایین (T-type) را کاهش میدهد. این اثرات، در غلطتهای مناسب درمانی در نورونهای تالاموس دیده میشود. به نظر میرسد، جریان نوع T، با ایجاد یک ضربان ساز در نورونهای تالاموس، باعث تولید تخلیههای الکتریکی متناوب کورتیکال و در نتیجه بروز حملات ابسانس میگردند. احتمالاً داروی اتوسوکسیماید با مهار جریان کلسیمی باعث بروز اثرات ضدصرع میشود. اثر این دارو در مهار کانالهای +K نیز ممکن است معنی دار باشد.

#### كاربردهاي باليني

همانطور که از فعالیت اتوسوکسیماید در مدلهای آزمایشگاهی انتظار میرود، این دارو اثر خاصی در برابر صرع ابسانس دارد اما طیف فعالیت بالینی آن بسیار باریک است. تأیید اثر این دارو در صرع ابسنس در انسان با روشهای ثبت بلندمدت الکتروانسفالوگرافی حاصل گشته است. اطلاعات به دست آمده همچنان نشان میدهد که اتوسوکسیماید و والپروآت داروهای انتخابی در درمان صرع ابسنس بوده و نسبت به لاموتریژین در این زمینه مؤثرترند.

#### فارما كوكينتيك

جذب اتوسوکسیماید، به صورت خوراکی کامل می باشد. ۳ تا ۷ ساعت پس از خوردن کپسولهای حاوی این قرص، حداکثر سطح خونی آن حاصل می شود. اتوسوکسیماید به پروتئینهای پلاسما، متصل نمی شود. اتوسوکسیماید، به تمامی و عمدتاً از طریق هیدروکسیلاسیون، متابولیزه می شود. کلیرانس کلی این

<sup>1-</sup> Infantile spasms 2- Zonisamide

<sup>3-</sup> Ethosuximide 4- Pure petitmal

<sup>5-</sup> Cyclic ureid structure

<sup>6-</sup> Pacemaker

دارو بسیار کم می باشد (٠/٢٥L/kg/d). به همین دلیل نیمه عمر آن نسبتاً بالا و حدود ۴۰ ساعت است هر چند نیمه عمر ۷۲-۱۸ ساعت نيز گزارش شده است.

## سطوح درماني و مقدار مصرف

دوز ۷۵۰-۱۵۰۰mg/d باعث ایسجاد سطح درمانی ۶۰-۱۰۰mcg/mL میشود گرچه گاهی ممکن است، سطوح درمانی کمتر یا بیشتر نیز در بعضی از بیماران (تا ۱۲۵mcg/mL) ضروری یا قابل تحمل میباشد. بین دوزدارو و غلظت تثبیت شده پلاسمایی، رابطهای خطی برقرار است. دارو به طور شایع به صورت دو بار در روز تجویز می شود. البته تجویز یک بار در روز آن نیز در صورتی که منجر به عوارض جانبی گوارشی نشود، مجاز است.

#### تداخلات دارویی و سمیت

تجويز همزمان اتوسوكسيمايد و والپروئيك اسيد باعث كاهش کلیرانس اتوسوکسیماید می شود و با مهار متابولسیم أن غلظت پایدار شده پلاسمایی دارو افزایش می یابد. تاکنون تداخل دارویی با اهمیت دیگری در رابطه با اتوسوکسیماید، گزارش نشده است. از شایعترین عوارض جانبی وابسته به دوزدارو، می توان به ناراحتیهای گوارشی، درد، تهوع، و استفراغ اشاره نمود. با كاهش دوز موقت دارو، مى توان به بدن اجازه داد تا به صورت تدریجی با دوزدارو، تطابق حاصل نماید. از سایر عوارض وابسته به دوز مى توان خواب آلودگى گذرا يا گيجى، سكسكه و سرخوشی اشاره نمود. تغییرات رفتاری، عموماً با ادامه درمان بهبود می یابند. عوارض جانبی ایدوسنکراتیک یا مستقل از دوز اتوسوكسيمايد، معمولاً بسيار نادر است.

#### فنسوكسيمايد و متسوكسيمايد

ف\_ن سوکسیماید (که از دسترس خارج شده است) و متسوکسیماید<sup>۲</sup>، دو داروی فنیل سوکسینمید هستند که پیش از اتوسوکسیماید ساخته و به بازار دارویی عرضه شدهاند. این داروها عمدتاً جهت صرعهای ابسنس کاربرد دارند. متسوکسیماید، عـموماً يـرعارضه تر و فـن سوكسيمايد، مـعمولاً كـماثر تر از اتوسوکسیماید میباشد. برخلاف اتوسوکسیماید، این دو دارو، تا حدی در حملات تشنجی ناشی از الکتروشوک مؤثر هستند و مت سوکسیماید، توسط بعضی از محققان، جهت درمان صرعهای یارشیال به کار گرفته شده است.

## والپروئيك اسيد و سديم والپروات

اثرات ضدصرعی والپروات سدیم ، که به صورت اسیدآزاد یعنی اسید والپروئیک بنز استفاده می شود، زمانی کشف گردید که از آن به عنوان حلال در سایر تحقیقات دارویی استفاده میشد. این دارو از سال ۱۹۶۹ وارد بازار دارویی فرانسه گردید ولی تا سال ۱۹۷۸ عرضه آن در ایالات متحده به تأیید نرسیده بود. اسید واليروئيك، در pH طيبعي بدن، كاملاً يونيزه مي شود. به همين دلیل به نظر می رسد شکل فعال دارو چه در مورد اسید والپروئیک و چه نمک أن، یون والپروات باشد.

#### شيمي

اسید والیروئیک، یکی از انواع اسیدهای چرب کربوکسیلیک با اثرات ضد صرع مى باشد. به نظر مى رسد بيشترين تأثير ضدصرعی، مربوط به طول زنجیره کربنی ۸-۵ اتمی آن باشد. أميدها و همچنين استرهاي اسيد والپروئيک نيز، داروي ضدصرع فعالى مى باشند.

Valproic acid

#### مكانيسم عمل

به نظر میرسد، سیر زمانی اثرات ضدصرع این داروها، ارتباط بسیار کمی با سطح خونی یا بافتی داروهای والد داشته باشد. این یافته، توجهات را به متابولیتهای فعال و روند متابولیسم والپروئیک اسید، معطوف داشته است. والپروئیک اسید بر هر دو نوع صرع ناشی از الکتروشوک و پنتیلین تترازول مؤثر بوده است. همچون فنی توئین و کاربامازیین، والپروات، انفجارهای مکرر و فرکانس بالای نورونها را در محیط کشت مهار میکند. اثرات ضد صرعهای پارشیال، این دارو، احتمالاً از تأثیر آن به جریان +Na ناشی می شود. ممکن است بلوک گیرندههای NMDA که واسطههای مسیرهای متابولیکی نیز هستند در ایجاد این اثرات نقش داشته باشد. امروزه توجهات به نقش واليروئيك اسيد بر كانالهاى GABA معطوف شده است. مطالعات متعددي، مؤيد افزایش میزان GABA در مغز، پس از تجویز والپروات میباشد،

<sup>1-</sup> Phenosuximide

<sup>3-</sup> Sodium valproate

<sup>2-</sup> Methsuximide 4- Valproic acid

هر چند تاکنون مکانیسم این افزایش، همچنان پنهان مانده است. والپروات باعث تسهیل علملکرد آنزیم گلوتامیک اسید دکربوکسیلاز امی شود. این آنزیم مسؤول ساخت GABA میباشد. از سوی دیگر ممکن است تأثیر مهاری بر پروتئین حامل (GABA (GAT-1) در این امر، نقش داشته باشد. دوزهای بسیار بالای والپروات، GABA ترانس آمیناز را در مغز مهار کرده و در نتیجه، مانع تجزیه GABA میگردد. ولی در دوزهای پایینی که والپروات، صرعهای ناشی از پنتیلن تترازول را مهار مینماید، سطوح GABA مغزی، تغییری نمیکند. همچنین والپروات باعث کاهش میزان آسپارات در مغز موشهای صحرایی شده است، هر چند ارتباط این امر با اثرات ضدصرع این دارو نامشخص میباشد.

والپروئیک اسید، مهارکننده قدرتمند هیستون داستیلاز آ میباشد که از خلال این مکانیسم، رونویسی بسیاری از ژنها را تحت تأثیر قرار میدهد. اثراتی مشابه ولی با درجاتی کمتر، در به کارگیری سایر داروهای ضدصرع (توپیرامات، کاربامازپین و متابولیتهای لوتیراستام) نیز گزارش شده است.

#### كاربردهاي باليني

والپروات دارای تأثیرات مفید ضدتشنجهای ابسنس میباشد و اغلب در بیمارانی که به طور همزمان حملات صرعی تونیک کلونیک را نیز تجربه میکنند، نسبت به والپروات ترجیح داده می شود. توانایی والپروات اسید، در کنترل بعضی از انواع خاص صرعهای میوکلونیک، بی نظیر است. در بعضی از بیماران، این اثرات بسیار شگرف بوده است. دارو در صرعهای ژنرالیزه تونیک کلونیک، به ویژه صرعهایی که از ابتدا به صورت ژنرالیزه روی می دهند، بسیار مؤثر است. تعداد کمی از بیماران مبتلا به صرعهای آتونیک، نیز ممکن است به این دارو پاسخ دهند. بعضی شواهد مؤید آن است که والپروئیک اسید، در صرعهای پارشیال نیز مؤثر میباشد. این دارو از لحاظ طیف اثر همچون پارشیال نیز مؤثر میباشد. این دارو از لحاظ طیف اثر همچون سایر داروها در درمان صرع مؤثر است. فرآوردههای وریدی این دارو گاهی جهت مصرف در درمان صرع پایدار استفاده می شود. از سایر کاربردهای والپروئیک اسید، می توان به نقش آن در

## فارما كوكينتيك

نمود.

والپروات، به خوبی پس از تجویز خوراکی، جذب میشود و فراهمی زیستی آن بیش از ۸۰ درصد میباشد. حداکثر سطح

کنترل اختلالات دو قطبی و پیشگیری از حملات میگرنی، اشاره

خونی آن طی ۲ ساعت بعد از مصرف دارو، حاصل میشود. غذا، میزان جذب دارو را کم میکند و تجویز دارو پس از غذا، عوارض آن را کاهش میدهد.

٩٠٪ دارو به پروتئينهاي پلاسما، متصل مي شود. هر چند سطوح دارویی بیش از ۱۵۰mog/mL در خون باعث کاهش میزان داروی متصل به پروتئینهای پلاسما میشود. از آنجایی که والپروات هم به میزان زیاد یونیزه شده و هم به پروتئینهای پلاسما، اتصال مييابد، انتشار أن عمدتاً به مايع خارج سلولي محدود می گردد و حجم انتشار آن، حدوداً ١٥١٨/٠ می باشد. دوزهای بالاتر دارو، میزان والپروات آزاد را افزایش می دهند و به همین دلیل سطح کلی دارو از میزان مورد انتظار، کمتر می باشد. به همین دلیل سنجش سطوح کلی و سطح آزاد دارو، از نقطه نظر بالینی دارای اثرات مفیدی می باشد. کلیرانس والیروات، اندک و وابسته به دوز میباشد. نیمه عمر آن از ۹ تا ۱۸ ساعت تغییر می کند. حدوداً ۲۰٪ دارو، مستقیماً کونژوگه شده و دفع می گردد. نمکهای سدیمی والبروات در بازار اروپا، به صورت قرصهایی هستند که تا حدی جاذب رطوبت می باشند. در آمریکای مرکزی و جنوبی، نمکهای منیزیومی موجود است که كمتر رطوبت را جذب مي نمايند. واليروئيك اسيد به تنهايي، ابتدا در ایالات متحده و به صورت کپسولهایی حاوی روغن ذرت به بازار عرضه گردید. نمک سدیم آن نیز به صورت شربت و عموماً جهت تجویز در اطفال در دسترس می باشد. همچنین قرص حاوی دیوالیروکس سدیم که دارای پوششی است و در روده، دارو را رها میسازد، در بازار دارویی ایالات متحده موجود است. این داروی تأیید شده، فرآوردهای ترکیبی از والپروئیک اسید و واليروات سديم با نسبت ١:١ مي باشد كه فراهمي زيستي أن شبیه فرم کپسول دار می باشد ولی بسیار آهسته تر جذب می شود و مورد ترجیح بسیاری از بیماران می باشد. حداکثر سطح خونی دارو در خون پس از تجویز قرص حاوی پوشش رودهای، ۴-۳ ساعت مى باشد. فرمولاسيون أهسته رهش بسيارى موجود مى باشد؛ كه همه از لحاظ بیولوژیک یکسان نمیباشند و نیازمند تعدیل دوز مىباشند.

## سطوح درمانی و مقدار مصرف

در بعضی از بیماران، دوز روزانه ۳۰mg/kg/d کفایت میکند حال آن که در برخی دیگر ۶۰mg/kg/d و یا حتی بیش از این، مورد نیاز میباشد. سطوح درمانی والپروات از ۵۰mcg/mL تا

<sup>1-</sup> Glutamic acid decarboxylase -GAD

<sup>2-</sup> Histon deacytylase 3- Divalproex sodium

۱۰۰mcg/mL در نوسان میباشد. تداخلات دارویی

والپروات سبب جدا شدن فنی توئین از اتصال به پرولین پلاسمایی می شود. علاوه بر این نوع تداخل والپروات متابولیسم بعضی از داروها همچون فنوباربیتال، فنی توئین و کاربامازپین را مهار کرده و باعث افزایش غلظت خونی پایدار شده آنها می گردد. به عنوان مثال متابولیسم فنوباربیتال، ممکن است باعث افزایش سریع خونی باربیتوراتها و به دنبال آن استیوپور و کما گردد. والپروات می تواند سبب کاهش چشمگیر کلیرانس لام و تریژین شود.

#### سميت

از شایعترین عوارض جانبی وابسته به دوز والپروات، می توان به تهوی، استفراغ و سایر شکایات گوارشی همچون دردهای شکمی و سوزشهای سردل اشاره کرد. جهت پیشگیری از بروز علائم فوق، شروع دارو باید به صورت تدریجی صورت پذیرد. اثرات آرامبخش با مصرف والپروات به تنهایی، ناشایع می باشد ولی افزودن والپروات به دارویی مثل فنوباربیتال، باعث بروز چنین اثری می گردد. مصرف دوزهای بالای والپروات با ترمورهای ظریفی همراه است. از سایر عوارض قابل برگشت دارو که در تعداد کمی از بیماران دیده می شود، می توان به افزایش وزن، اشتها و همچنین ریزش مو اشاره کرد.

عارضه ایدیوسنکراتیک والپروات، عمدتاً به عوارض کبدی آن محدود می شود که گاه ممکن است، بسیار شدید باشد. بى شك عوارض كبدى ناشى از مصرف والبروات، بـ تنهايى منجر به مرگ بیش از ۵۰ بیمار، در ایالات متحده شده است. خطر بروز چنین عارضهای در بیماران با سن کمتر از ۲ سال و بیمارانی که داروهای متعددی دریافت میدارند، بیشتر است. در ابتدا ممكن است سطوح أمينوترانسفرازهاي كبدى افزايش نيافته باشد ولی در نهایت میزان این آنزیمها، غیر طبیعی می گردد. اغلب مرگ و میر طی ۴ ماه بعد از آغاز درمان به وقوع پیوسته است. به محض شک به عارضه کبدی، باید تجویز خوراکی یا داخل وریدی ال ـ کارنیتین ۱ آغاز شود. با آغاز درمان با والپروات، باید بیماران تحت پیگیری دقیق عملکرد کبدی قرار داشته باشند. قطع دارو در بعضی از بیماران با بهبود عوارض کبدی همراه بوده است. عارضه ایدیوسنکراتیک دیگری که به والیروئیک اسید نسبت داده می شود، ترومبوسیتوپنی است، هر چند مدارک مستندی از بیماران با خونریزیهای غیرطبیعی در دست نمى باشد. در نهايت بايد خاطرنشان ساخت كه والپروئيك اسيد،

دارویی بسیار مؤثر و یک داروی ضدصرع مشهور میباشد که تنها در تعداد معدودی از بیماران، باعث عوارض شدید آن میگردد.

در تعداد معدودی از بیماران، باعث عوارض شدید آن می دردد. بعضی از مطالعات اپیدمیولوژیک انجام شده مؤید افزایش میزان اسپینابیفیدا (Spinabifida) در فرزندان زنانی بوده است که طی دوران حاملگی، والپروئیک اسید مصرف کردهاند. همچنین گزارشاتی نیز از بروز ناهنجاریهای قلبی ـ عروقی، دهانی ـ صورتی و ضایعات انگشتان موجود می باشد. چنین عوارضی را هنگام تجویز دارو حین حاملگی، باید به شدت در نظر داشت.

#### اكساز وليدين ديونها

تری متادیون ۲، اولین اکسازولیدین دیونی (شکل ۳–۲۴) بوده است که به عنوان داروی ضدصرع، در سال ۱۹۴۵ معرفی گردید و همچنان تا قبل از ظهور سوکسینامیدها در دهه ۱۹۵۰ داروی انتخابی در صرعهای ابسنس بود. امروزه موارد مصرف اکسازولیدین دیونها ۳ (تری متادیون، پارامتادیون ٔ) و دی متادیون <sup>۵</sup> بسیار محدود می باشد. دو داروی اخیر خیلی در دسترس نیستند.

این ترکیبات علیه صرعهای ناشی از پنتیان تترازول فعال میباشند. تری متادیون آستانه تخلیههای الکتریکی را پس از تحریکات مکرر تالاموس، افزایش می دهد. این دارو یا بهتر است بگوییم متابولیت فعال آن دی متادیون ـ از اثراتی مشابه اتوسوکسیماید بر جریانهای  ${\rm Ca}^{2+}$  تالاموسی (کاهش جریان کلسیمی نوع  ${\rm T}$ )، برخوردار است. بنابراین، سرکوب صرعهای ایسنس، احتمالاً به عملکرد دارو در ضربان سازی نورونهای تالاموس، بر می گردد.

تری متادیون، به سرعت جذب شده و طی ۱ ساعت پس از تجویز، حداکثر سطح خونی آن حاصل می شود و به پروتئینهای پلاسما، اتصالی ندارد. تری متادیون در کبد طی فرآیندهای دمتیلاسیون به دی متادیون تبدیل می شود که دارای اثرات ضدصرعی عمدهای می باشد. نیمه عمر دی متادیون بسیار طولانی است (۲۴۰ ساعت). تاکنون سطوح درمانی دقیقی جهت تری متادیون گزارش نشده است گرچه گمان می شود سطوح خونی بالاتر از ۲۰mcg/ml جهت تری متادیون و سطح خونی بالاتر از ۲۰mcg/ml جهت دی متادیون ضروری باشد. تجویز روزانه ۲۰mcg/ml از تری متادیون جهت رسیدن به این سطوح خونی، مورد نیاز می باشد.

<sup>1-</sup> L-carnitine 2- Trimethadione

<sup>3-</sup> Oxazolidinediones 4- Paramethadion

<sup>5-</sup> Dimethadion

شایعترین و آزاردهنده ترین عارضه جانبی وابسته به دوز اکسازولیدین دیون ها خواب آلودگی است. تری متادیون با عوارض جانبی بسیاری همراه بوده که برخی از آنها بسیار شدید هستند. این داروها در دوران بارداری نباید مصرف شوند.

## سایر داروهایی که درکنترل صرع مورد استفاده قرار می گیرند

بعضی از داروهایی که کاربرد اصلی آنها کنترل صرع نمیباشد، در این قسمت مورد بحث قرار می گیرد.

#### بنزوديازپينها

۶ بنزودیازپین دارای نقش عمده در درمان صرع میباشند (فصل ۲۲ را ببینید). اگر چه بسیاری از بنزودیازپینها، دارای ساختمان شیمیایی بسیار مشابهی هستند، ولی تغییرات کوچکی در ساختمان آنها باعث اختلاف در فعالیت و فارماکوکینتیک آنها می شود. دو مکانیسم عمل جهت آثار ضدصرع این داروها وجود دارد که به درجات مختلف توسط این ۶ بنزودیازپین به کار گرفته می شود. اساس این ادعا آن است که دیازپام دارای اثرات بیشتر بر انواع صرع ناشی از الکتروشوک میباشد، حال آن که کلونازپام تأثیر بیشتری را بر صرعهای القا شده توسط پنتیلن تترازول، دارا میباشد (اثر دوم با عمل بر روی جایگاه آلوستریک گیرنده بنزودیازپین گابا میسر می شود). مکانیسمهای عمل احتمالی در بخش ۲۲، مورد بحث قرار گرفته است.

تجویز دیاز پام به شیوه داخل وریدی یا رکتال باعث توقف سریع فعالیتهای صرعی مداوم به ویژه، صرعهای استاتوس تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه میگردد (به ادامه بحث توجه کنید). گاه تجویز طولانی مدت دیازپام توصیه میگردد ولی به نظر میرسد چندان تأثیری نداشته باشد، چرا که به سرعت نسبت به این دارو، تحمل ایجاد میشود. ژل رکتال این دارو نیز جهت کنترل حاد حملات صرعهای عودکننده در بیماران به کار گرفته میشود. در بعضی از مطالعات به نظر میرسد، لوراز پام نسبت به دیازپام از طول اثر و تأثیر بیشتری در درمان صرعهای استاتوس طول اثر و تأثیر بیشتری در درمان صرعهای استاتوس اییلپتیکوس برخوردار باشد و توسط بسیاری از متخصصان ترجیح داده شود.

کلونازپام ٔ، یک داروی طولانی اثر است که اثربخشی آن در صرعهای ابسانس به اثبات رسیده است. این دارو، یکی از قدرتمندترین داروهای ضدصرع شناخته شده میباشد (هر

میلی گرم از دارو نسبت به وزن مشابه از سایر داروها). این دارو همچنین در بعضی از موارد صرعهای میوکلونیک نیز موثر بوده است و در مواردی از اسپاسمهای شیرخوارگی نیز مورد کارآزمایی قرار گرفته است. اثرات آرامبخش دارو به ویژه در اوایل آغاز دارو، بسیار مشهود می باشد. دوز شروع دارو، باید بسیار کم باشد. حداکثر دوز قابل تحمل این دارو ۱۸mg/kg - ۰/۱mg/kg می باشد و رسیدن به این دوزدرمانی باید به صورت تدریجی می باشد و رسیدن به این دوزدرمانی باید به صورت تدریجی در بازار دارویی ایالات متحده موجود نمی باشد ولی در بسیاری از کشورها در درمان اسپاسمهای شیرخوارگی و صرعهای کشورها در درمان اسپاسمهای شیرخوارگی و صرعهای میوکلونیک مورد استفاده قرار می گیرد. نسبت به کلونازپام از قدرت کمتری برخوردار است و برتری آن نسبت به کلونازپام، قدرت کمتری برخوردار است و برتری آن نسبت به کلونازپام، مستند نشده است.

گلرازپات دی پتاسیم آبه عنوان یک داروی کمکی در درمان صرعهای پارشیال کمپلکس در بزرگسالان، در ایالات متحده به تایید رسیده است. از عوارض جانبی آن می توان به خواب آلودگی و لتارژی اشاره نمود اما در صورتی که دوز آن تدریجاً افزایش داده شود، تا حداکثر دوز ۴۵mg/day را می توان نیز تجویز نمود.

کلوبازام <sup>۵</sup> در ایالات متحده موجود نمیباشد ولی کاربرد آن در بسیاری از کشورها در درمان انواع گستردهای از صرعها، رایج میباشد. این دارو یک ۱، ۵ بنزودیازپین (سایر بنزودیازپینهای موجود ۱، ۴ بنزودیازپین میباشند) است و به نظر میرسد آرامبخشی آن از سایر بنزودیازپینهای موجود در ایالات متحده کمتر باشد هر چند اثرات مشهود آن از دیدگاه بالینی چندان روشن نمیباشد. نیمه عمر دارو ۱۸ ساعت است و دوزدرمانی مؤثر آن مراسر استراه میباشد. این دارو با بعضی دیگر از داروهای ضدصرع تداخل دارد و عوارض جانبی خاص داروهیای ضدصرع تداخل دارد و عوارض جانبی خاص بنزودیازپینها را موجب میشود. در بعضی از بیماران بروز تحمل دارویی، اثرات آن را کاهش میدهد. این دارو یک متابولیت فعال به نام نورکلوبازام ۶ دارد.

فارما کوکینتیک فصل ۲۲ را ببینید.

#### محدوديتها

دو خصوصیت برجسته بنزودیازپینها، کاربرد این داروها را

<sup>1-</sup> Lorazepam

Nitrazepam
 Clobazam

<sup>2-</sup> Clonazepam

<sup>4-</sup> Clorazepate dipotassium

<sup>6-</sup> Norclobazam

محدود مىنمايد. خصوصيت اول، اثرات أرامبخشى قابل ملاحظه این داروها می باشد که متأسفانه هم در درمان صرعهای استاتوس اپیلیتیکوس و هم در مصارف مزمن ظهور می یابد. کودکان ممکن است همچون موارد مصرف باربیتوراتها به طور پارادوکس، فعالیت بیشتر از معمولی را از خود نشان دهند. مشکل دوم تحمل دارویی به بنزودیازپینها میباشد که علی رغم کنترل حملات در ابتدای درمان، پس از چند ماه، حملات مجدداً باز مى گردند. به علت خصوصيات محدودكننده فوق، اغلب تعيين قدرت واقعى اين داروها ضدحملات صرع دشوار مىباشد.

#### استازو لاميد

استازولامید ، یک داروی دیورتیک است که عمل اصلی آن مهار کربنیک انهیداز<sup>۲</sup> میباشد (فصل ۱۵ را ببینید). احتمالاً دارو، تأثیرات خود را به واسطه اثرات اسیدی ضعیف خود در مغز، اعمال می نماید. از سوی دیگر مهار کربنیک انهیداز باعث تضعیف عملکرد دپولاریزاسیون یونهای بیکربنات در خروج از كانال هاى يونى گيرندههاى GABA نورون ها مى گردد. استازولامید در درمان همه انواع صرع به کار گرفته شده است ولى به علت ايجاد تحمل دارويي سريع به اين دارو، معمولاً بعد از چند هفته، مجدداً حملات صرعى عود مىنمايند. نقش عمده اين دارو در خانمهای مبتلا به صرعی میباشد که حین دوران عادت ماهانه، با تشدید حملات صرع روبرو می شوند. از آن جایی که دارو تنها در این دوران تجویز می شود، تحمل دارویی رخ نمی دهد و همچنین تأثیر بسزایی در کنترل حملات صرع خواهد داشت. دوز مـعمول ایـن دارو، ۱۰mg/kg/d و حـداکــثر آن ۱۰۰۰mg/d مے باشد.

مهارکننده دیگر کربنیک انیدراز، سولتیام است که اثرات مفید بالینی آن در کنترل صرع در ایالات متحده به اثبات نرسیده است ولی در تعدادی از کشورها وارد بازار دارویی گردیده است.

## فارماکولوژی بالینی داروی ضدصرع

## طبقهبندى انواع صرع

به طور کلی درمان موجود صرع، در واقع به طبیعت تجربی حملات تشنجی بستگی دارد. به همین علت تلاشهای زیادی صورت گرفته تا حملات صرع به گونهای طبقهبندی شوند تا یزشکان بتوانند تشخیص صرع را مطرح نموده و بـراسـاس آن

رژیم درمانی خاص را تجویز نمایند. اشتباه در تشخیص نوع حمله، باعث مصرف داروی نامناسب می شود که به چرخه ناخوشایندی می انجامد، چرا که کنترل حملات تشنج موجب مصرف مقادیر بیشتر دارو و ایجاد عوارض دارویی می گردد. همان طور که در بالا اشاره شد، حملات صرع به دو گروه عمده تقسیم میشوند: ژنرالیزه ٔ و پارشیال (نسبی)<sup>۵</sup>. داروهایی که در صرعهای پارشیال به کار می روند، کم و بیش در کل زیرگروههای صرعهای پارشیال، مشابه میباشند ولی داروهایی که در حملات تشنجی ژنرالیزه به کار میروند، بسته به نوع آن با هم متفاوت می باشند. خلاصه ای از طبقه بندی بین المللی حملات صرع در جدول ۱-۲۴ آورده شده است.

#### صرعهاي يارشيال

صرعهای پارشیال، انواعی از صرع میباشند که شروع حمله از مکان مشخص می باشد که با یافته های بالینی و ثبت الكتروانسفالوگرافي، ميتوان أنها را مشخص نمود. حمله از ناحیهای خاص در مغز أغاز می شود. صرع پارشیال براساس درجه درگیری مغزی در تخلیههای الکتریکی غیرطبیعی به سه دسته

کمعارضه ترین صرع پارشیال، صرع پارشیال ساده <sup>۶</sup> است که مشخصه آن گسترش کم امواج تخلیه الکتریکی غیرطبیعی می باشد، به طوری که هوشیاری و آگاهی، طبیعی و دست نخورده باقی میماند. برای مثال، بیمار ممکن است به طور ناگهانی با پرشهای کلونیک ناحیه انتهایی یک اندام روبرو می شود که برای ۹۰-۶۰ ثانیه پایدار باقی بماند. ضعف عضلانی ممكن است ۱۵ تا ۳۰ دقيقه بعد از حمله نيز ادامه يابد. بيمار كاملاً بر روند حمله واقف است و قادر است جزئيات حمله را نيز شرح دهد. نوار الكتروانسفالوگرام مؤيد تخليههاي الكتريكي غیرطبیعی می باشد که کاملاً در ناحیه خاصی از مغز متمرکز شدهاند.

صرع پارشیال کمپلکس<sup>۷</sup> نیز از نقطه مشخصی در مغز، آغاز می شود ولی گسترش بیشتری پیدا کرده (معمولا دوطرفه می شود) و تقریباً همیشه دستگاه لیمبیک را درگیر می نماید. صرعهای پارشیال کمپلکس، غالباً از یکی از دولب تمپورال آغاز می شوند که این امر احتمالاً به علت مستعدبدون این نواحی از مغز به هیپوکسمی و عفونت میباشد. بیمار ممکن است از نظر

4- Partial

6- Simple partial seizure

<sup>1-</sup> Acetazolamide 2- Carbonic anhydrase

<sup>3-</sup> Sulthiame

<sup>5-</sup> Generalized

<sup>7-</sup> Complex partial seizure

بالینی هشدار مختصری را دریافت کند و به دنبال آن دچار کاهش سطح هوشیاری شود. طی این حملات بعضی از بیماران دچار خیرگی میشوند، بعضی دچار گیجی و منگی شده و بعضی دیگر نیز ممکن است به زمین سقوط نمایند. اغلب بیماران، بخشی از یک رفتار حرکتی یکپارچه را که هیچ آگاهی از آن ندارند، بروز می دهند که آتوماتیسمهای میدهند که آتوماتیسمهای معمول، میتوان به ملچکردن لبها، بلع، مچاله کردن، خاراندن یا حتی قدمزدن اشاره نمود. بعد از ۳۰ تا ۱۲۰ ثانیه، هوشیاری بیمار به تدریج شروع به بازگشت میکند اما ممکن است طی چندین ساعت بعد از حمله نیز احساس خستگی و ناخوشی ادامه یابد.

آخرین نوع صرعهای پارشیال، حملات ژنرالیزه ثانویه میباشد که صرع پارشیال بلافاصله گسترش یافته و به صرع ژنرالیزه تونیک ـ کلونیک گراندمال تبدیل می شود. این نوع صرع در ادامه همین مبحث شرح داده خواهد شد.

## صرعهای ژنرالیزهٔ

صرعهای ژنرالیزه، انواعی از صرع میباشند که هیچ گونه شواهدی مبنی بر آغاز آن از یک نقطه مشخص مغزی وجود ندارد. این گروه از حملات صرع دارای انواع ناهمگونی از حملات میباشند.

حملات تشنجی تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه (گراندمال<sup>۵</sup>) (صرع بزرگ) برجستهترین انواع حملات صرع می باشند و مشخصه آنها سفتی ناگهانی و قدرتمند هر چهار اندام است که به دنبال أن، اندامها به مدت ۱۵ تا ۳۰ ثانیه، شروع به لرزش خفیف (ترمور) میکنند که این مرحله در واقع حالت گذار و استراحتی است که طی آن فاز تونیک خاتمه مییابد. با طولانی شدن مرحله استراحت، حملات وارد فاز کلونیک می شود که با حرکات پرشی قدرتمند تمامی بدن مشخص می شود. حملات پرش طی ۶۰ تا ۱۲۰ ثانیه کاهش می یابند و بیمار وارد یک فاز کاهش سطح هوشیاری و استیوپور می شود. بیمار ممکن است طی حملات، زبان یا گونههای خود را گاز بگیرد همچنین بی اختیاری ادراری نیز شایع است. حملات صرعی تونیک ۔کلونیک ژنرالیزه اولیه، بدون هیچ نشانهای دال بر شروع از یک نقطه مشخص رخ می دهد، در حالی که انواع صرعهای تونیک و کلونیک ژنرالیزه ثانویه به دنبال انواعی از صرع که معمولاً صرعهای پارشیال هستند، به وقوع مى پيوندند. درمان هر دو نوع صرع تونيک کلونيک ژنراليزه اوليه و ثانویه یکسان است و داروهای مورد مصرف همان داروهایی هستند که در درمان صرعهای پارشیال مصرف میشوند.

صرعهای ابسنس (پتیتمال<sup>ع</sup>) (صرع کوچک) دارای دو

خصیصه شروع و توقف ناگهانی می باشند. طول مدت آنها اغلب کمتر از ۱۰ ثانیه میباشد و به ندرت بیش از ۴۵ ثانیه ادامه مى يابند. سطح هوشيارى نيز تغيير مىكند. حمله تشنج ممكن است با پلکزدن و حرکت متناوب اندامها، تغییر تونوسیته وضعیتی اندام، پدیدههای سیستم اتونوم و اتوماتیسم همراه باشد. پیدایش اتوماتیسم، تشخیص بالینی آن را از صرعهای پارشیال کمپلکس را در بعضی از بیماران مشکل مینماید. صرعهای ابسنس ممکن است در دوران کودکی یا دوران بلوغ آغاز شود و ممكن است گاه صدها بار در روز تكرار شود. الكتروانسفالوگرام حین حملات به شدت تشخیصی<sup>۷</sup> میباشد و نشان دهنده الگوی امواج \_ نیزه با فرکانس ۳/۵HZ–۲/۵ می باشد. حملات تشنجی در بیماران مبتلا به حملات ابسنس غیرمعمول، ممکن است به طور غیرطبیعی باعث تغییر در وضعیت ایستادن بیمار گردد که به طور ناگهانی اتفاق میافتد. این بیماران معمولاً از نظر ذهنی عقبافتادگی دارند و ممکن است الکتروانسفالوگرام تخلیههای موج \_ نیزه آهسته تری را نشان دهد و این حملات تشنحی احتمالاً نسبت به درمان مقاومتر مى باشند.

پرشهای میوکلونیک<sup>۸</sup>، کم و بیش در انواع گستردهای از حملات صرع از جمله صرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه، پارشیال، ابسنس و اسپاسمهای شیرخوارگی دیده میشوند. درمان صرعهایی که همراه پرشهای میوکلونیک نیز میباشند، عمدتاً باید بر درمان صرع اولیه معطوف شود تا درمان میوکلونوس. با این وجود، در بعضی از بیماران پرشهای میوکلونیک به صورت نوع اصلی صرع تظاهر می یابد و یا در بعضی دیگر پرشهای کلونیک متعدد روی می دهد که گاه با صرعهای تونیک ـ کلونیک تعدد روی می دهد که گاه با صرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه همراه می باشند و این در حالی است که هیچ گونه شواهدی از نقص و اختلال نورولوژیک وجود ندارد. انواع متعددی از میوکلونوسها وجود دارند و بالاشهای بسیاری جهت طبقه بندی آنها انجام شده است.

صرعهای آتونیک<sup>۹</sup>، انواعی از صرع هستند که طی آن بیمار به طور ناگهانی تونوسیته قامت خود را از دست می دهد و اگر ایستاده باشد، به طور ناگهانی سقوط کرده و ممکن است صدمه ببینید و اگر نشسته باشد سر و پشت او ممکن است ناگهان به طرف جلو خم شود. اگر چه این نوع از صرع، اغلب در کودکان دیده می شود ولی بروز آن در بزرگسالان نیز غیرمعمول

<sup>1 -</sup> Automatism

<sup>2-</sup> Secondanly generalized attack

<sup>3-</sup> Grandmal 4- (

<sup>4-</sup> Generalized seizures

<sup>5-</sup> Generalized tonic-clonic grandmal

<sup>6-</sup> Petit mal

<sup>7-</sup> Highly charactersitic

<sup>8-</sup> Myoclonic jerking

<sup>9-</sup> Atonic seizures

نمی باشد. بسیاری از مبتلایان به این نوع صرع، ناچارند جهت پیشگیری از آسیب سر، همواره از کلاههای محافظ استفاده نمایند. افزایش تونسیته ناگهانی ممکن در برخی بیماران مشاهده شده که به کارگیری واژه صرع تونیک آتونیک را افزایش میدهد.

اسیاسمهای شیرخوارگی ایک سندرم صرعی میباشد و نه یکی از انواع صرع. اگر چه این حملات گاهی جزئی هستند ولى اغلب دوطرفه بوده و عملاً مانند صرعهاى ژنراليزه با أنها برخورد می شود. از مشخصه های بالینی این حملات می توان به پرشهای میوکلونیک کوتاه و عودکننده بدن که با فلکسیون و یا اکستانسیونهای متناوب بدن یا اندام همراه است، اشاره نمود. اسیاسم شیرخواران، اشکال بالینی کاملاً ناهمگونی دارد. در ۹۰ درصد بیماران اولین حمله قبل از سال اول زندگی رخ میدهد. اغلب بیماران از نظر ذهنی دچار عقبافتادگی ذهنی میباشند که احتمالاً ناشى از همان علتى است كه باعث بروز اسپاسمها نيز شده است. در بسیاری از بیماران علت آن ناشناخته باقی میماند ولى اختلالات گوناگونى مانند عفونت، كرنيكتروس، توبروس اسکلروزیس و هیپوگلیسمی ممکن است در ایجاد این اسیاسهها دخیل باشند. در مواردی تغییرات الکتروانسفالوگرام مشخصه بیماری وجود دارد. داروهای به کار گرفته شده در درمان اسیاسمهای شیرخوارگی، تنها در بعضی از بیماران اثربخش می باشد. شواهد خاصی وجود ندارد که درمانهای دارویی به کار گرفته شده حتى با بهبود حملات، باعث از بين رفتن عقب ماندگى ذهنی نیز گردند.

#### راهکارهای درمانی

در طراحی یک راهکار درمانی مصرف یک داروی به تنهایی، به ویژه در بیمارانی که خیلی شدید تحت تأثیر قرار نگرفته و یا در افرادی که از فواید درمان انفرادی سود می برند، ترجیح داده می شود. در بیمارانی که کنترل تشنج دشوار تر است معمولاً از چندین دارو به منظور کنترل استفاده می شود.

در رابطه با اغلب داروهای ضدصرع قدیمی تر، ارتباط بین سطوح خونی دارو و اثرات آن، به خوبی مشخص شده است. این موضوع در مورد فارماکوکینتیک این داروها نیز صحیح میباشد. اطلاع از این ارتباطات باعث مزیتهای بسیاری در پیدایش راهکارهای درمانی ضدصرع میگردد. اندکس درمانی اغلب داروهای ضدصرع پایین است و مسمومیت با آنها شایع نمیباشد. بنابراین جهت درمان مؤثر صرع علاوه بر عوارض جانبی خاص هر دارو باید از سطوح درمانی و خواص

فارماکوکینتیک آن نیز اطلاع داشت. سنجش سطح پلاسمایی داروهای ضدصرع زمانی مفید خواهد بود که با مشاهدات بالینی و یافتههای فارماکوکینتیک، همراه گردد (جدول ۲-۲۴). رابطه بین میزان کنترل صرع و سطح پلاسمایی دارو، متغیر است و چنین رابطهای در مورد داروهایی که از سال ۱۹۹۰ به بعد وارد بازار شدهاند، مبهمتر می باشد.

جدول ۲۴-۲ غلظت سرمی محدوده مرجع برای بـرخـی از داروهای ضدصرع

فاکتور تبدیل <sup>۲</sup> (F)	محدوده مرجع ٔ (µmol/L)	داروی ضدصرع
	داروهای قدیمی	
4/78	10-40	كارباماز پين
7/77	•/1-1	كلوبازام
7/17	۶۰-۲۲۰nmol/L	كلوناز پام
٧/٠٨	٣٠٠-۶٠٠	اتوسوكسيمايد
T/98	44.	فنى توئين
<b>*/*</b> 1	۵۰-۱۳۰	فنوباربيتال
V/·A	٣٠٠-۶٠٠	والپروات
(199+	ی جدید تر (بعد از سال	داروها
4/4.	170-70.	فلبامات
۵/۸۳	٧٠-١٢٠	گابا پنتين
<b>7/9</b> .	15.	لاموتريژين
۵/۸۸	T74.	لوتيراستام
T/95	۵۰-۱۴۰	ا کسکارباز پین "
8/88	1-0-	پرگابالین <sup>۴</sup>
7/47	۵۰-۲۵۰nmol/L	تيا گابين
7/90	10-8.	تو پیرامات
4/41	40-11.	زونیسامید

 ۱. این اطلاعات به عنوان راهنمای کلی است. بسیاری از بیماران ممکن است در سطوح متفاوت پاسخهای بهتری بدهند و برخی از بیماران ممکن است عوارض جانبی ناشی از دارو را حتی در محدوده درمانی طبیعی نشان دهند.

۲. جهت تبدیل به mcg/mL یا µmol/L ،mg/L را در فاکتور تبدیل F
 تقسیم کنید.

۳. متابولیت مونوهیدروکسی

۴. هنوز به طور کامل در دسترس نبوده و تأیید نشده است.

<sup>1-</sup> Infantile seizures

## درمان صرع

## صرعهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه

به مدت چندین سال، داروهای انتخابی جهت درمان صرعهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک، تنها به فنی توئین، کاربامازپین، یا باربیتوراتها، محدود می گردید. تمایل شدیدی وجود داشته است که مصرف داروهای ضدصرع أرامبخش همچون باربیتوراتها و بنزودیازپینها تنها به بیمارانی که قادر به تحمل سایر رژیمهای دارویی نیستند، محدود شود. بنابراین تمایل اصلی در دهه ۱۹۸۰ متوجه افزایش تجویز کاربامازپین بوده است. اگر چه فنی توئین و کاربامازپین همچنان به طور گسترده مورد مصرف قرار میگیرند ولی همه داروهای جدیدتر (عرضه شده بعد از سال ۱۹۹۰) نیز دارای اثرات مفیدی در همان انواع صرع بودهاند. در رابطه با داروهای قدیمی تر، تأثیر و عوارض جانبی طولانی مدت آنها، به خوبی مشخص شده است به همین دلیل علی رغم تنوع موجود در تحمل این داروها، سطح اطمینان ا مصرف این داروها مشخص میباشد. داروهای جدیدتر اغلب به خوبی تحمل شده و بیشتر ترجیح داده می شوند. و طیف اثر وسیعتری دارند ولی چنین سطح اطمینانی در رابطه با مصرف آنها موجود نمی باشد. برخی از اطلاعات پیشنهاد می کنند که اغلب این داروهای جدیدتر سبب افزایش خطرات شکستگی غیرتروماتیک میشوند. انتخاب دارو بر این مبنا هنوز عملی نشده است.

## صرعهای ژنرالیزه

در انتخاب دارو از میان داروهای قدیمی و جدید، جهت کنترل صرعهای ژنرالیزه باید به مقولاتی که در بالا به آن اشاره شد، توجه نمود.

داروهایی که در صرعهای ژنرالیزه تونیک ـ کلونیک به کار می روند، مشابه داروهایی هستند که در درمان صرعهای پارشیال استفاده می شوند، به علاوه آن که والپروئیک اسید نیز به وضوح دارای اثرات مفیدی می باشد.

حداقل سه دارو بر ضد اسپاسم شیرخواران بسیار موثر میباشند، دو دارو، که علیه صرعهای ابسانس، مفید میباشند. اثرات آرامبخش ندارند و لذا ترجیح داده میشوند: اتوسوکسیماید و والپروات. کلونازپام نیز بسیار مؤثر میباشد ولی از معایبی چون

عوارض جانبی وابسته به دوز و پیدایش تحمل برخوردار میباشد. لاموتریژین و توپیرامات نیز احتمالاً دارای اثرات مفیدی میباشند.

بعضی از سندرمهای میوکلونیک خاص اغلب به وسیله والپروات، درمان میشوند و فرمولاسیون داخل وریدی آن می تواند در موارد ضروری، به صورت حاد تجویز گردد. این دارو اثرات آرام بخش ندارد و بسیار مؤثر می باشد. سایر بیماران به کلونازپام و یا دیگر بنزودیازپینها، پاسخ می دهند، اگر چه اغلب نیاز به دوزهای بالای این داروها وجود دارد و ممکن است باعث خواب آلودگی گردند. زونی سامید و لوتیراستام نیز احتمالاً مفید می باشند. صرع میوکلونیک جوانان آیکی دیگر از سندرمهای میوکلونیک می باشد که با فنی توئین و کاربامازپین، تشدید می شود. درمان انتخابی این موارد والپروات است که تشدید می شود. درمان انتخابی این موارد والپروات است که لاموتریژین و توپیرامات نیز به آن افزوده می گردند.

صرعهای آتونیک، اغلب نسبت به تمام درمانهای موجود مقاوم میباشند. اگر چه بعضی گزارشات مبنی بر اثربخشی والپروات یا لاموتریژین در این موارد، ارائه شده است. یافتهها مؤید آن است که بنزودیازپینها، باعث کنترل این نوع صرع در بعضی از بیماران میشوند حال آن که در بعضی دیگر از بیماران باعث تشدید حملات میگردند. در بعضی از بیماران، فیلمان تارای اثرات مفیدی است، اگر چه عوارض ایدیوسنکراتیک این دارو، مصرف آن را محدود مینماید. در صورتی که به نظر میرسد کاهش تونوسیته، ناشی از انواع دیگری از صرع میباشد (مانند ابسانس یا صرعهای پارشیال کمپلکس). تمامی تلاشها باید معطوف به درمان این بیماریها شود به امید آن که جز آتونیک این حملات نیز همزمان با درمان صرع زمینهای درمان گردد. رژیم کتوژنیک نیز ممکن است مؤثر باشد.

## داروهای مؤثر در اسپاسمهای شیرخوارگی

متأسفانه درمان اسپاسمهای شیرخوارگی تنها به کنترل و بهبود حملات صرع محدود شده است تا در نظرگرفتن سایر تابلوهای بیماری مانند عقبماندگی ذهنی. اغلب بیماران دورهای از تجویز داخل عضلانی کورتیکوتروپینها را دریافت میدارند هـر چند

<sup>1-</sup> Confindence level 2- Juvenile myoclonic epilepsy

<sup>3-</sup> Felbamate

بسیاری از پزشکان معتقدند تجویز پردنیزولون خوراکی نیز به همان اندازه مفید میباشد. کارآزماییهای بالینی انجام شده قادر به قضاوت در این مورد نبودهاند بهطوری که در هردو مورد، اغلب باید به علت عوارض جانبی، تجویز دارو قطع میگردیده است. در صورت عود حملات صرع، دوره درمانی دیگری اعم از تجویز کورتیکوتروپین یا کورتیکواستروئید، تکرار می گردد یا داروهای دیگری مورد امتحان قرار گیرد. کورتیکوترویین بهصورت تزریقی و برای درمان اسپاسم شیرخواران با اتیولوژی علامتی و کریپتوژنیک و در آمریکا مصرف می شود. از سایر داروهایی که به طـور گسـترده مـورد اسـتفاده قـرار مـیگیرند، مـیتوان بـه بنزودیازیینهایی همچون کلونازیام و نیترازیام اشاره نمود. اثربخشی آنها در چنین سندرمهای ناهمگونی، همانند اثرات کورتیکواستروئیدها میباشد. ویگاباترین در این گونه حملات صرع، مؤثر بوده و داروی انتخابی توسط بسیاری از نورولیستهای اطفال محسوب می شود. مکانیسم عمل كورتيكواستروئيدها يا كورتيكوترويين در درمان اسياسم شیرخوارگی، مشخص نشده است. اما ممکن است در کاهش فرأيندهاي التهابي دخيل باشد.

## صرع پایدار

اقسام گوناگونی از صرع پایدار ، وجود دارد. شایعترین آن یعنی صرع پایدار تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه یک اورژانس پزشکی تهدیدکننده حیات میباشد که علاوه بر درمان دارویی، نیازمند کنترل فوری قلبی ـ عروقی، تنفسی و وضعیت متابولیک بیماری میباشد. اغلب باید از تجویز داخل وریدی داروهای ضد صرع استفاده نمود. دیازپام مؤثر ترین دارو در اغلب بیماران جهت توقف حمله صرع میباشد. این دارو مستقیماً به شیوه داخل وریدی با حداکثر دوز کلی ۳۰mg -۲۰ در بزرگسالان تجویز می شود. دیاز پام داخل وریدی ممکن است باعث سرکوب تنفسی (به میزان کمتر سرکوب عملکرد قلبی \_ عروقی) شود به همین علت امکانات احیاء باید بلافاصله هنگام تجویز دارو، در دسترس قرار بگیرد. اثرات ناشی از دیازپام طولانی مدت نیست ولی فاصله ۳۰-۴۰ دقیقهای توقف حمله، فرصت را برای انجام درمان های ضروری، فراهم می آورد. بعضی از پزشکان لورازپام را ترجیح می دهند که علاوه بر اثربخشی بیشتر نسبت به دیازپام، طول مدت اثرات آن نیز بیشتر میباشد. جهت بیماری که از حمله صرع خارج میشود، دیازپام قطع شده و بیمار بلافاصله تحت درمان با فنی توئین طولانی اثر قرار میگیرد.

تا قبل از معرفی داروی فوس فنی توئین، جهت ادامه درمان صرعهای پایدار از تزریق داخل وریدی فنی توئین استفاده میگردید چرا که در عین اثربخشی، فاقد تأثیرات خوابآوری نیز بود. درمان با تزریق دوز بارگیری دارو<sup>۲</sup> به میزان ۱۳-۱۸mg/kg در بزرگسالان آغاز می شود. یک اشتباه شایع، تجویز دوز کم دارو مى باشد. حداكثر سرعت تجويز دارو بايد به صورت ۵-mg/min تنظیم شود. دارو را می توان مستقیماً به صورت داخل وریدی تزریق نمود یا این که ابتدا آن را توسط سالین رقیق نمود. دارو در حضور گلوکز به سرعت رسوب مینماید. پیگیری دقیق ریتم قلب و فشارخون به خصوص در بیماران مسن، ضروری می باشد. حداقل بخشی از عوارض قلبی فنی توئین، ناشی از حلال پروپیلن گلیکول است که فنی توئین در أن حل شده است. فوس فنی توئین، بدون آن که نیازی به حلشدن در پروپیلن گلیکول یا سایر حلالها داشته باشد، می تواند به صورت وریدی تجویز گردد و به همین علت داروی کم عارضهتری می باشد. به علت وزن مولکولی بالاتر این دارو، هر میلیگرم از آن از نظر قدرت اثر معادل دوسوم یا سهچهارم میلیگرم فنی توئین، اثر بخشی

در بیماران مبتلا به صرعی که قبلاً تحت درمان قرار داشتهاند، تجویز مقادیر زیادی از دوز فنی توئین باعث بروز بعضی عوارض وابسته به دوز، همچون آتاکسی میگردد. این موضوع در حملات حاد صرع پایدار معمولاً مشکل عمدهای نبوده است و با تعدیلات بعدی سطح پلاسمایی دارو، مرتفع میگردد.

بیمارانی که به فنی توئین نیز پاسخ نمی دهند، تحت درمان با دوزهای بالای فنوباربیتال قرار می گیرند. می توان فنوباربیتال را با دوز زیاد ۲۰۰۳–۱۰۰ و تا حداکثر ۴۰۰–۴۰۰ به روش داخل وریدی تجویز نمود. سرکوب تنفسی معمولاً عارضه شایعی می باشد به خصوص اگر بیمار قبلاً بنزودیازپین دیگری نیز دریافت کرده باشد به همین دلیل، در این موارد، هیچ تأخیری در برقراری لوله تراشه و تنفس مصنوعی جایز نمی باشد.

اگر چه بعضی داروهای دیگر همچون لیدوکائین نیز در صورت ادامه صرع مداوم تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه معرفی شدهاند ولی عموماً، در این مرحله از داروهای بیهوشی عمومی در بیماران مقاوم به سایر درمانها، کمک گرفته می شود.

جهت بیماران با صرعهای ابسنس، بنزودیازپینها، همچنان خط اول انتخاب میباشند. به ندرت ممکن است از تجویز داخل وریدی والپروات، استفاده شود.

## جنبههای خاص سمشناسی داروهای ضدصرع

#### تراتوژنیسیته

پتانسیل تراتوژنیسیته داروهای ضدصرع، مسألهای مهم و در عین حال مورد شک و تردید میباشد. اهمیت آن از این لحاظ است که امروزه داروهای ضدصرع، در میلیونها نفر جهت کنترل طولانی مدت صرع، در سراسر دنیا، مورد استفاده قرار میگیرد و حتی ایجاد چنین اثراتی در درصد کمی از بیماران، اثرات عمیقی بر جای خواهد گذاشت. اثرات تراتوژنیسیته این داروها، مورد شک و تردید است چرا که هم انواع صرع و هم داروهای ضدصرع بسیار متنوع میباشند و جهت مقایسه، تعداد بیماران صرعی که دارو دریافت نمیدارند، بسیار محدود میباشد. علاوه بر این بیماران مبتلا به حملات صرع شدید که احتمالاً فاکتورهای بیماران مبتلا به حملات صرع شدید که احتمالاً فاکتورهای ثرنتیک آنها در ایجاد ناهنجاریهای مادرزادی از اهمیت بیشتری نسبت به داروها برخوردار باشد، نیز اغلب چندین داروی ضدصرع با دوز بالا را دریافت میدارند.

با وجود همه این محدودیتها، به نظر می رسد فرزندان مادرانی که طی دوران حاملگی داروهای ضد صرع دریافت میداشتهاند، بیشتر در معرض ابتلا به ناهنجاریهای مادرزادی (شاید ۲ برابر)، قرار دارند. فنی توئین باعث ایجاد سندرمی اختصاصی به نام سندرم هیدانتوئین جنینی می گردد. اگر چه همه محققان در مورد وجود این سندرم متقاعد نشدهاند، ولی سندرم مشابهی نیز به داروهایی چون فنوباربیتال و کاربامازپین، نسبت داده می شود. همان طور که در بالا شرح داده شد، والپروات در ایجاد ناهنجاری خاص اسپینا بیفیدا نقش دارد. برآوردها حاکی از آن است که میزان خطر بروز اسپینا بیفیدا در نوزادان مادرانی که حین بارداری والپروئیک اسید یا والپروات سدیم مصرف می کردهاند، ۲-۱٪ می باشد. توییرامات هم دارای اثرات تراتوژنیسیته در مدلهای حیوانی بوده است و همان طور که پیشتر به آن اشاره شد، باعث بعضی ناهنجاریها در نوزادان پسر می گردد. با در نظر گرفتن مسائل بالینی زنان حامله مبتلا به صرع، اغلب متخصصین صرعشناس بر این اعتقادند که اگر چه کاهش مواجه با داروهای ضدصرع (چه از نظر تعداد دوز و چه از نظر مقدار) در این بیماران دارای اهمیت اساسی می باشد ولی نباید اجازه داد که حملات تشنجی زن باردار، کنترل نشده، ادامه

### قطع ناگهانی دارو

قطع ناگهانی داروها، چه عمدی و چه اتفاقی باعث افزایش دفعات و شدت حملات صرع میگردد. دو عاملی که باید به آنها توجه داشت، اثرات قطع ناگهانی دارو به تنهایی و نیاز به ادامه دارو جهت سرکوب صرع در فرد بیمار میباشد. در بسیاری از بیماران باید هر دو فاکتور را در نظر داشت. از آن جایی که قطع ناگهانی دارو در افراد سالم غیرصرعی به طور معمول باعث ایجاد حمله تشنج نمیشود، میتوان ادعا نمود که سطوح احتمالی دارو در هنگام قطع آن، بیش از محدوده طبیعی درمانی نمیباشد.

بعضی از داروها را راحت تر از بقیه می توان قطع نمود. عموماً قطع داروهای مورد مصرف در صرعهای ابسانس از داروهای مورد مصرف در صرعهای پارشیال یا تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه آسان تر می باشد. قطع باربیتوراتها و بنزودیازپینها از سایر داروها مشکل تر می باشد. ممکن است جهت قطع دارو، نیاز به هفتهها و ماهها زمان، جهت کاهش تدریجی دوز روزانه دارو وجود داشته باشد.

به علت ناهمگونی و تنوع انواع صرع، حذف و قطع کامل داروی ضدصرع تجویز شده، اساساً مساله مهمی میباشد. اگر بیماری طی ۳ تا ۴ سال حمله تشنج نداشته باشد، میتوان اجازه قطع تدریجی دارو را جهت وی صادر نمود.

#### مصرف بیش از حد دارو

داروهای ضدصرع، سرکوبکنندههای دستگاه اعصاب مرکزی (CNS) هستند ولی به ندرت کشنده میباشند. معمولاً غلظتهای بسیار بالای این داروها، تهدیدکننده حیات تلقی میشود. مهمترین خطر پس از مصرف مقادیر زیاد داروهای ضدصرع، سرکوب تنفسی است که ممکن است با واسطه سایر داروها از جمله الکل، تقویت شده باشد. درمان مصرف بیش از حد داروهای ضد صرع، درمانی حمایتی است و نباید از هیچ نوع داروی تحریککنندهای استفاده نمود. تلاش جهت تسریع دفع داروهای ضدصرع، همچون قلیاییکردن (فنی توئین یک اسید ضعیف می باشد)، نیز معمولاً تأثیری نداشته است.

## تأثير بر خودكشى

در سال ۲۰۰۸ از سوی FDA طی کارآزماییهای بالینی، داروهای ضد صرع از نقطه نظر رابطه آنها با میزان رفتار

خودکشی، مورد بررسی قرار گرفتند. میزان خودکشی و یا افکار خودکشی در افرادی که دارو را دریافت مینمودند ۲۳/۰ درصد و در کسانی که دارونما دریافت میداشتند، ۲۴/۰ درصد گزارش گردید. آمار فوق بیانگر آن است که در هر ۱۰۰۰ نفر حداقل ۲ نفر یبشتر رفتار خودکشی را از خود بروز میدهند یا چنین افکاری دارند. این نکته حائز اهمیت است که اگرچه مشخصات این دسته داروها تغییراتی خواهند نمود ولی میزان نسبت شانس داروی کاربامازپین و والپروات کمتر از ۱ است و هیچ دادهای نیز در مورد فنی توئین وجود ندارد. این امر که آیا این اثرات ناشی از داروست فنی توئین وجود ندارد. این امر که آیا این اثرات ناشی از داروست یا به گونهای با وضعیت بیماری سخت و ناتوان کننده آنها که این افراد را مستعد این افکار میسازد ارتباط دارد یا خیر، هـنوز

## داروهای ضد صرع در حال ساخت

مشخص نمی باشد.

سه داروی ضد صرع در فاز ۲ یا فاز ۳ ساخت و توسعه هستند.

این داروها شامل بیواراستام، YKP3089 و گاناکسولون هستند. سایر داروها کمتر توسعه یافته که میتوان در سایت اطلاعات مربوط به صرع در پایگاه زیر مشاهده نمود.

http://www.epilepsg.com/etp/pipeline-new-therapies

#### پاسخ مطالعه مورد

لاموتریژین بهطور آهسته و با رژیم دوزاژ ۲۰۰ میلیگرم ۲ بار در روز اضافه میشود. پس بیمار برای مدت تقریباً ۲ سال از صرع آسوده خواهد بود. اما هم اکنون جهت بررسی داروهای خود مراجعه نموده است. در صورتی که بیمار تمایل داشته باشد تا برای یک سال آینده نیز حملات را تجربه نکند، قطع تدریجی مصرف لووتیراستام می تواند مفید باشد. اگرچه خطر بازگشت صرع، وقتی که دارو قطع می شود همیشه وجود داشته است.

#### prepArAtions AvAilABle

Generic name	available as
Carbamazepine	Generic, Tegretol
Clobazam	Onfi
Clonazepam	Generic, Klonopin
Clorazepate dipotassium	Generic, Tranxene
Diazepam	Generic, Valium, others
Eslicarbazepine	Stedesa
Bhosuximide	Generic, Zarontin
Bhotoin	Peganone
Felbamate	Generic, Felbatol
Fosphenytoin	Generic, Cerebyx
Gabapentin	Generic, Neurontin, others
Lacosamide	Vimpat
Lamotrigine	Generic, Lamictal
Levetiracetam	Generic, Keppra
Lorazepam	Generic, Ativan
Mephenytoin	Generic, Mesantoin
Mephobarbital	Mebaral
Methsuximide	Celontin
Oxcarbazepine	Generic, Trileptal

Generic name	available as
Pentobarbital sodium	Generic, Nembutal
Perampanel	Pycompa
Phenobarbital	Generic, Luminal Sodium, others
Phenytoin	Generic, Dilantin, others
Pregabalin	Lyrica
Primidone	Generic, Mysoline
Retigabine, esogabine	Potiga in the USA, Trobalt in Europe
Rufinamide	Banzel
Stiripentol	Diacomit
Tiagabine	Generic, Gabitril
Topiramate	Generic, Topamax, others
Trimethadione	Tridione
Valproic acid	
Oral	Generic, Depakene
Oral sustained-release	Depakote
Parenteral	Depacon
Vigabatrin	Sabril
Zonisamide	Generic, Zonegran

پروتئين هاي پلاسما متصل نمي شود. به

طور کامل به ترکیبات غیرفعال متابولیزه میشود. نیمه عمر معمول: ۴۰ ساعت

الميكيها  عبار فساليت (gring) نورونها با به خوبى از طريق خوراكي جذب ميشود. وكاتس بالاي سليمي از طريق كالا حلايق خاتين هاي بخصي المحجود المين المحاسلية عمر كوتاهت سيايسي به هجود كارباهازيين نيمه عمر كوتاهتي دارد ولي داراي هايا با مصرف يك بار در روز مؤثر واقع شله و ومكن است به سرعت وازيين استان مشابه اكس كاربازيين بومه عمر كوتاهتي دارد ولي داراي هايوليتهاي فيال، با طول الر طولايي و سيود. الله ميشود در موارد اسالم تا ١٩٧٤ مساعت ميشود تيمه عمر الميت به سرعت به موورت الراي به خوبي جذب ميشود ميشود در موارد استاتوس ايبليتيكوس ميشود در موارد استاتوس ايبليتيكوس ميشود در موارد استاتوس ايبليتيكوس ميشود در موارد الميتانيين به حيزان به مجون دياربام ميشود به حيزان ميشود در ميشود در ميشود به ميثود. به ميزان ميشود بيما ميشود به ميثارات به ميزاد ميابليد. ميشود به ميثارات ميشود بيما ميشود به ميثارات بيما ميزان ميشود ولي ميابليد. ميشود بيما ميزان ميشود ولي ميابليد.		كاربرد باليني	فارماكوديناميك	مكانيسم اثر	1.4.2ce0
र्ने विषे के					ترىسيكليكها
वि के ने ने		مسرعهاي تونيك - كلونيك	به خوبي از طريق خوراكي جذب مي شود.	مهار فعاليت (frring) نـورونها بـا	• كاربامازيين
विषे के निष्	تداخلات: فني توثين، كاربامازيين، والبروات، فلوك	زنراليزه، صرعهاي بارشيال	حداكثر غلظت خوني ٨-٤ ساعت. به	فركانس بالاي سديمي از طريق VV.	
विषे के विषे के	وراساميل، أنستي بادي هاي ماكر وليدي، ايرز		پروتئين هاى پلاسمايى متصل نمىشود.	كاهش رهاسازى گلوتامات سيناپسي	
विषय के बी	برويوكسى فن، دانازول، فنوباربيتال، پريميدون و		به متابولیت تا حدی فعال ۱۰۱۱۰		
नि के बेर्ड के			ابوكسايد متابوليزه مى شود. نيمه عمر		
विषे के निष्			داروى والد در افراد بيمار ٢١٨ ساعت و		
ने ने ने ने			در افراد سالم تا ۲۶ ساعت مي باشد.		
के वहुँ वहुँ		و سميت گزارش شده كمترى مى باشد	اي متابوليتهاي فعال، باطول اثر طولاتي تر و	عون كاربامازيين، نيمه عمر كوتاهترى دارد ولى دارا	اكس كاربامازيين، همچ
के बुँ बुँ		ت به متابوليت فعال تبديل شود	ر در روز مؤثر واقع شده و ممكن است به سرع	ن: مشابه اکس کاربازیین بوده اما با مصرف یک با	اسلى كاربامازيين استار
تقویت پاسخهای م GABA از راه خوراکی به خوبی جذب می شود. استاتوس ایبلیتیکوس، انواع صرع می تجویز رکتال باعث ایجاد حداکیر غلظت می شود. در موارد استاتوس ایبلیتیکوس می شود. در موارد استاتوس ایبلیتیکوس می تود. به میزان می بود درصد زیبادی به میزان می بود درصد درادی به چدیزی عبر دارو حدواً ۲ روز می باشد. می شود. نیمه میزان می شود. به میزان می شود دولی اسبس، صرعهای فراهمیزیستی ۲۰۸ درصد، به میزان می شود ولی متابولیت می تود کونیک، اسبس، میرعهای می باشد.					بتزوديازيينها
تجویز رکتال باعث ایجاد حداکثر غلظت طی ۱ ساعت و فراهمیزیستی ۹۰ درصد به صورت ۱۷ تجویز میشود. به میزان به میرانی به پروتتینهای پلاسما متصل می شود. در صد زیبادی به چندین میراولیت فعال، متابولیزه میشود، نیمه عمر دارو حدوداً ۲ روز میباشد. گسترده متابولیزه میشود ولی متابولیت میرکاونیک، اساسههای فاله دیازیام  میباشد.		استاتوس ايبلبتيكوس، انواع صرع	از راه خوراکی به خوبی جذب می شود.	تقويت پاسخهای GABA <sub>A</sub>	• ديازيام
مي الساعت و فراهميزيستي ١٠٠ درصد مي ميشود. در موارد استاتوس اييليتيكوس ميشود. به ميورت VV تجويز ميشود. به ميزان زيادي به چردين الييليتكوس ميشود. در مساد زيادي به چبدين ميشود. تيمه مير دارو حدوداً V روز مي باشد. ميم حالوليزه ميشود. تيمه ولراهميزيستي ١٠٠٠ درصله به ميزان ميرعهاي ابسنس، ميرعهاي فراهميزيستي ١٠٠٠ درصله به ميزان ميشود ولي متابوليت ميركونيك، اسياسمهاي فيال نيارد. تيمه عمر آن ١٣٠٠ تا ۵۰ ماعت شيرخواري مياشد.			تجويز ركتال باعث ايجاد حداكثر غلظت		
مىشود. در موارد استاتوس ايىلىتىكوس به صورت VI تجويز مىشود. به ميزان زيادى به پروتئين هاى پلاسما متصل مىشود. زيمادى بـــه چندين مىزاويات فعال، متابوليزه مىشود. نيمه عمر دارو حدوداً ٧ روز مىياشد. مىياشدده متابوليزه مىشود ولى متابوليت مـــــــيوكلونيك، اســـياسمهاى فعال ندارد. نيمه عمر آن - ٧ تا - ۵ ساعت شيرخواركى مىياشد.			طي ١ ساعت و فراهمي زيستي ٩٠ درصد		
به صورت ۱۷ تجویز میشود. به میزان ریادی به پروتئینهای پاکسما متصل زیادی به پروتئینهای پاکسما متصل میشود. درصله زیادی به چندین میشود نیمه میزان میشود نیمه میر دارو حدوداً ۲ روز میباشد. مسرعهای ابسنس، صرعهای فراهمهازیستی ۱۰۸ درصله به میزان صرعهای ابسنس، صرعهای کسترده متابولیزه میشود ولی متابولیت میپرکورگی فیال ندارد. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۵۰ ساعت شیرخورگی میباشد.			مى شود. در موارد استاتوس اپىلىتىكوس		
زيادی به پروتتين های پلاسما متصل مېشود. درمسه زيبادی به چندين عمر دارو حدوداً ۲ روز مي،اشد. همچون ديازيام فراهميوزيستې >۸۰ درصده به ميزان صرعهای ايسنس، صرعهای کسترده متابوليزه ميشود ولي متابوليت ميوکلونيک، اســياسمهای فال ندارد، نيمه عمر آن ۲۰ تا ۵۰ ساعت شيرخوارکي			به صورت ۱۷ تجويز مي شود. به ميزان		
مس شود. در صله زیبادی به چندین متابولیت فعال، متابولیزه مس شود. نیمه عمر دارو حدوداً ۲ روز می اشد. همچون دیازیام فراهمیزیستی ۲۰۰ درصله به میزان صرعهای ابسنس، صرعهای کسترده متابولیزه می شود ولی متابولیت میرکلونیک، اسپاسههای فعال ندارد. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۵۰ ساعت شیرخوارگی			زيادى به پروتئين هاى پالاسما متصل		
متابولیت فعال، متابولیزه میشود. نیمه عمر دارو حدوداً ۲ روز میباشد. همچون دیازیام فراهمی زیستی >۸۰ درصد، به میزان صرعهای ابسنس، صرعهای گسترده متابولیزه میشود ولی متابولیت میپیزکلوئیک، اسپاسمهای فعال ندارد. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۵۰ ساعت شیرخوارگی			می شود. درصد زیادی به چندین		
عمر دارو حدوداً ۲ روز میباشد. فراهمهازیستی ۲۰۰ درصله به میزان صرعهای ایسـنس، صرعهای گسترده متابولیزه میشود ولی متابولیت مـــــیوکلونیک، اســـیاسمهای فعال ندارد. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۵۰ ساعت شیرخوارگی شنابه دیازیام			متابوليت فعال، متابوليزه مي شود. نيمه		
همچون دیازیام فراهمیزیستی ۲۰۰ درصد، به میزان صرعهای ابسنس، صرعهای گسترده متابولیزه می شود ولی متابولیت میرخوارکی فعال ندارد. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۵۰ ساعت شیرخوارکی می باشد.			عمر دارو حدوداً ۲ روز مي باشد.		
گسترده متابولیزه می شود ولی متابولیت میپوکلونیک، اسپاسمهای فعال ندارد. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۵۰ ساعت شیرخوارگی می باشد.		صرعماى ابسنس، صرعماء	فراهمى زيستى >٨٠٠ درصد، به ميزان	همچون ديازيام	• كلونازيام
فعال ندارد. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۵۰ ساعت ، میباشد.		مسيوكلونيك، اسسياسمهاي	گسترده متابولیزه می شود ولی متابولیت		
		شيرخواركي	فعال تدارد. نيمه عمر أن ٢٠٠٠ م ساعت		
ه لورازيام: مشابه ديازيام			مهاشد		
					• لورازيام: مشابه ديازيا

مسساعهای نومیک - ساومیک ژنـرالیـزه، مسـرعهای پـارشیال، مـرعهای ژنرالیزه
صرعهای پارشیال
صرعهای پارشیال اسپاسمهای شیرخوارگی
مســــــــــــــــــــــــــــــــــــ
به خوبی از طریق خوراکی جذب میشود. صسرعهای تـونیک ـ کـلونیک به پروتئینهای پلاسمایی چندان متصل ژنـرالیـزه، صسرعهای ژنـرالیـزه، نـمیشود بـه طور گسترده متابولیزه صسرعهای پـازشیال، صرعهای میشود ولی متابولیت فعال نـدارد. نیمه ژنرالیزه، صرعهای ابسنس عمر: -۲۵۲ ساعت

نمي شود بــــــ ۲ مـــتابوليـــ غــيرفعال مــرعهاي ژنراليزه متابوليزه مي شود نيمه عمر ۲۱ـعمـــــــــــــــــــــــــــــــــــ
به عنوان درمان کمکی در سندرم لنوکسن گاستوت مصرف میشود.
0.045 J.C.
مسرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه، مسرعهای پارشیال مسرعهای ژنرالیزه، مسرعهای ابسنس، میگرن

	2	5	an and discion	عرصه داروسی صد صرع الدامه)
سمیت، تداخلات	كاربرد باليني	فارماكوديناميك	مكانيسم اتر	¿45,60
سميت: خوابالودكي، اختلالات د	صــرعهاى تـونيک ـ كـلونيک سميت: خواب آلودكي، اختلالات شناختي، گيجي، غلظت	فراهمه ريستي أن از طريق خوراكي	مهار فعال شدن (firing) با فركانس بالا	· (ein mont
کم. تناخلات: حداقل	ژنـراليـزه صـرعماي پارشيال، كم تناخلات: حداقل	حدوداً ٧٠ درصد مي باشد به ميزان كمي	از طريق كانال هاى +Na وابسته به ولتار	
	صرع های میوکلونیک	به بروتينهاي بالاسمايي متصل		
		مى شود. بيش از ۵۰ درصد متابوليزه		
		مى شود. نيمه عمر أن ٥٠ تا ٧٠ ساعت		
		مىباشد		
سميت: گيجي، سردرد، تهوع، افزايد	مسرعهای تونیک ـ کلونیک سمیت: گیجی، سردرد، تهوع، افزایش خفیف در فاصله AR	به خوبی جذب می شود. حداقیل اتصال	افزايش مرحله غيرفعال شدن أهسته از	· YZejlout
تلاغلات: حداقل	وتراليزه، صرعهاي پارشيال	بروتئيني داراي يک مابوليت عمده	طريق كانال هاي +٨٠٠	
		غيرفعال مي باشد نيمه عمر أن ١٢-١٢		
		ساعت می باشد.		
سعيت: سرگيجه، خواب آلودكي، سر	صرع پارشیال با یا بدون حالتهای سمیت: سرگیچه، خواب آلودگی، سردرد. سندرم اختلالات	فراهمی زیستی آن بالا بوده و ۱٬۹۸۵	به گیرنده AMPA در جایگاه غیررقابتی	• پرامپانل
روانشناختى	جنراليره	اتصال بروتئيني دارد. متابوليت متعدد	با انتخاب بذيرى بالايي متصل ميشود	
تداخلات: در مصرف همزمان با داروهای مؤثر بر		دارد نيمه عمر آن ٧٠٠ ١٠١٠ ساعت		
AL TALL CVP3A				



# داروهاي هوشبر عمومي

#### مطالعه مورد

مرد سالخوردهای مبتلا به دیابت نوع ۲ و دردهای ایسکمیک در قسمتهای انتهایی بدن و ناحیه اندام تحتانی است که جهت جراحی بای پس از فمورال به پوپلیتئال آماده می شود. وی سابقه فشارخون و بیماری عروق کرونر قلبی با علائم آنژین پایدار داشته که تنها می توانسته به مدت نیم ساعت پیاده روی کند که پس از آن درد پاها، وی را مجبور به استراحت می کرد. این بیمار سابقه مصرف ۵۰ پاکت سیگار در سال داشته اما از دو سال پیش مصرف آن را قطع کرده است. داروی مورد مصرف وی شامل آتنولول، آتورواستاتین و هیدروکلروتیازید

میباشد. پرستار بخش جراحی علائم حیاتی وی را بررسی میکند که به شرح زیر میباشد: دما ۳۶/۸ درجه سانتیگراد (۹۸/۲ درجه فارنهایت)، فشارخون ۱۶۸/۱۰۰ سربان قلب ۷۸ فو درصد اشباع اکسیژن با پالس اکسیمتر ۹۶٪ بوده در حالیکه از هوای اتاق تنفس میکند و درد ۵/۱۰ در پای راست میباشد. چه دارویی بیهوشی را شما انتخاب میکنید و دلیل این انتخاب چیست؟ آیا انتخاب این داروی هوشبر ممکن است تغییر کند؟

به مدت چندین قرن بشر برای کنترل درد ناشی از جراحی، از اثر داروهای طبیعی و روشهای فیزیکی بهره میگرفت. متون تاریخی اثرات خوابآوری و آرامبخشی حشیش، بنگ دانه، گیاه مهر، خشخاش شرح دادهاند. روشهای فیزیکی نظیر سرما، فشار اعصاب انسداد سرخرگ کاروتید و تکان دادن مغزی نیز به کار گرفته میشود. اگر چه که بیهوشی تحت داروی هوشبر اتر در سال ۱۸۴۲ صورت گرفت اما نخستین توضیح عمومی در مورد بیهوشی عمومی در سال ۱۸۴۶ چاپ شد که بیانگر آغاز تاریخ بیهوشی عمومی در سال ۱۸۴۶ چاپ شد که بیانگر آغاز تاریخ بیهوشی عمومی در سال ۱۸۴۶ چاپ شد که بیانگر آغاز تاریخ بیهوشکنندهها بود. برای نخستین بار پزشکان به ابزار قابل اعتمادی جهت حفظ بیمار خود از دردهای ناشی از پروسه جراحی دست پیدا کرده بودند.

وضعیت فیزیولوژیک ایجاد شده توسط داروهای هوشبر عمومی، اساساً با پنج اثر مشخص میشود که شامل بیهوشی، فراموشی، ضددردی، مهار رفلکسهای اتونوم و انبساط عضلات اسکلتی مشخص میشود. هیچکدام از داروهای هوشبر

رایج وقتی به تنهایی مصرف شوند قادر به فراهم نمودن این پنج ویژگی مطلوب نمیباشند. به علاوه یک داروی بیهوشی ایدهآل بایستی سبب القاء سریع و در عین حال یکنواخت بیهوشی شده که با قطع مصرف دارو این بیهوشی قابل برگشت بوده و همچنین حاشیه امنیت بالایی داشته باشد.

رویکردهای مدرن بیهوشی، عموماً بر به کارگیری ترکیبی از داروهای هوشبر داخل وریدی و استنشاقی تکیه دارند (که به بیهوشی متوازن معروف است) که قادر به تأمین اهداف فوق با حداقل اثرات جانبی میباشد. بسته به نوع تشخیص و درمان مربوطه و عمل جراحی، انتخاب تکنیک بیهوشی متفاوت میباشد. در اعمال جراحی ساده سطحی و یا جراحیهای تشخیصی تهاجمی، از داروهای آرامبخش خوراکی یا تزریقی به همراه برخی از بی حسکنندههای موضعی یا به اصطلاح تکنیکهای مراقبت بیهوشی تحت نظارت، استفاده میشود (کادر آرامبخشی و بیهوشی تحت نظارت را ببینید) (فصل ۲۶ را

## آرام بخشي و بيهوشي تحت نظارت

بسیاری از اعمال جراحی کوچک تشخیصی و درمانی بدون انجام بیهوشی عمومی و براساس روشهای مبتنی بر آرام بخشی، انجام پذیر می باشد. در این دسته از اعمال جراحی به کارگیری داروهای بی حسی موضعی به همراه میدازولام، پرویوفول و ضددردهای اوپیوئیدی (یا کتامین)، مناسبتر و بیخطرتر از تجویز داروهای بیهوشی عمومی میباشد. این تکنیک بیهوشی، مراقبت بی هوشی تحت نظارت نام دارد. که با نام MAC نامگذاری می شود (که البته نبایستی با حداقل غلظت مهارى كه جهت مقايسه قدرت هوشبرهاى استنشاقي به کار می رود، اشتباه شود) (کادر متن هوشبرها بیانگر چه چیزی هستند؟ و در کجا اثر می گذارند را ببینید). این تکنیک به طور معمول شامل به کارگیری میدازولام داخل وریدی جهت ييش درماني (جهت كاهش اضطراب، القاء فراموشي و آرام بخشی خفیف) می باشد که با انفوزیون پروپوفول تیتر شده و با سرعت مختلف (جهت حصول میزانهای متوسط تا عمیق آرامبخشی) و ضد درد قدرتمند اوپیوئیدی یا کتامین (جهت کاهش ناخوشیهای مرتبط با تزریق موضعی بی حسی موضعی و دستکاریهای جراحی)، ادامه می یابد.

رویکردی دیگر که عمدتاً متخصصان غیربیهوشی از آن یاری میگیرند، آرامبخشی هوشیارانه کمیباشد. این تکنیک یاری میگیرند، آرامبخشی هوشیارانه کمیباشد. این تکنیک استفاده از داروهای ضد اضطراب و ضد درد را در ترکیب با دوزهای پایین آرامبخشها (جهت ایجاد سطوح تغییر یافته از تنفس خود به خود و همچنین پاسخ به دستورات زبانی اطرافیان میباشد. بسیاری از داروهای بیهوشی وریدی جهت به کارگیری در شیوه آرامبخشی هوشیارانه مورد تأیید قرار گرفتهاند (مانند دیازپام، میدازولام، پروپوفول). مزیت به کارگیری بنزودیازپینها و ضددردهای اوپیوئیدی (مانند به فنتانیل) در پروتکل آرامبخشی هوشیارانه، آن است که آثار این داروها به وسیله بسیاری داروهای آنتاگونیست اختصاصی،

قابل برگشت می باشد (به ترتیب فلومازنیل و نالوکسان).

یک نوع خاص از آرام بخشی هوشیارانه به ندرت در بخشهای ICU ضرورت می یابد و این زمانی است یک بیمار تحت استرسهای شدید قرار دارد و لازم است برای طولانی مدت تحت ونتیلاسیون قرار بگیرد. در این شرایط، احتمالاً ترکیبی از داروهای آرام بخش - خواب آور، دوز کم هوشبرهای داخل وریدی، داروهای بلوککننده عصبی - عضلانی و دکس مدتومیدین "استفاده می شود. دکس مدتومیدین یک دکس مدتومیدین "استفاده می شود. دکس مدتومیدین یک آگونیست  $\alpha_2$  می باشد و دارای اثرات آرام بخش و ضدرد است. نیمه عمر این دارو ۳-۲ ساعت است و در کبد متابولیزه شده و نیم صورت متابولیتهایی غیرفعال از کلیه دفع می گردد.

آرامبخشی عمیق آمشابه وضعیت بیهوشی عمومی (داخل وریدی) سبک میباشد. در این وضعیت، هوشیاری به اندازهای کاهش یافته است که بیمار به راحتی بیدار نمیشود. انتقال از شرایط بیهوشی عمیق به بیهوشی عمومی (جراحی) بسیار آرام بوده و گاهی اوقات تشخیص چگونگی این تغییر حالت بسیار مشکل است. از آن جایی که طی این وضعیت، رفلکسهای محافظتی وجود ندارند، توانایی باز نگهداشتن مجاری وجود ندارد، فرد پاسخهای زبانی در برابر تحریکات جراحی نشان نمی دهد و تمایز آن از حالت بیهوشی داخل وریدی امکان پذیر نمی باشد.

از داروهای داخل وریدی که در پروتکل آرامبخشی عمیق مورد استفاده قرار می گیرند، می توان به داروهای آرامبخش و خواب آور پروپوفول و میدازولام اشاره نمود که گاهی اوقات برحسب سطح و میزان بروز درد همراه با جراحی می توان با کتامین یا ضددردهای اپیوئیدی ترکیب نمود.

ببینید). در این تکنیک در عین حال که جهت بیمار بیدردی استفا قابل توجهی به وجود میآید، وی قادر است به طور ارادی تنفس بیهو نماید، همچنین نسبت به دستورات پزشک نیز واکنش نشان داده (مانن و با وی همکاری کند. در اعمال جراحیهای وسیعتر معمولاً قبل ضدد از جراحی، جهت بیماران بنزودیازیین تجویز میگردد، سیس با

استفاده از داروهای هوشبر تزریقی (مانند تیوپنتال یا پروپوفول) بیهوشی القاء میگردد و توسط ترکیبی از داروهای استنشاقی (مانند عوامل فرّار، اکسید نیترو) و تزریقی (مانند پروپوفول و ضددردهای اوپیوئیدی) نگهداری میشود.

<sup>1-</sup> Monitored anesthesia care (MAC)

<sup>2-</sup> sedation conscious 3- Dexmedetomidine

<sup>4-</sup> Deep sedation

## مكانيسم اثر هوشبرهاى عمومي

بیهوشی عمومی در شرایط بالینی به مدت بیش از ۱۶۰ سال است که استفاده می شود اما مکانیسم اثر آن همچنان ناشناختهمانده است. تحقیقات اولیه بر روی شناسایی جایگاه بیولوژیک اثر این داروها متمرکز شده بود. در سالهای اخیر این "تئوری واحد" اثرات بیهوش کنندهها با اشکال پیچیده مولکولهای هدف که در سطوح مختلفی از سیستم عصبی مرکزی (CNS) قرار دارند، منسوخ شده است.

هوشبرها در جایگاههای مختلف سلولی نورونها را تحت تأثير قرار مىدهند. اما تمركز اوليه أنها بر سيناپسهاست. اثرات پیش سیناپسی ممکن است آزادسازی نروترانسمیترها را تغییر دهد. در حالی که اثرات پسسیناپسی تعداد دفعات و یا شدت پیامهای موجود در سیناپس را تغییر میدهد. در سطح اندام اثرات هوشبرها ممكن است ناشي از مهار تقويت و كاهش تحريك CNS باشد. مطالعه بر روی بافت ایزوله طناب نخاعی ثابت کرده که کاهش انتقال تحریکی توسط هوشبرها بسیار بیشتر از تقویت اثرات مهاری توسط آنهاست. کانالهای کلر (گیرندههای گاما آمینوبوتریک اسید [GABA] و گلیسین) و کانالهای پتاسیم یونی مهاری  $(K_{ATP}, K_{atp})$  که کانالهای یونی مهاری  $(K_{ATP}, K_{atp})$ به حساب می آیند، کاندیدای مورد توجه اثرات داروهای هوشبر می باشند. کانال های یونی تحریکی شامل کانال هایی که با استیل کولین (گیرندههای نیکوتینی و موسکارینی) آمینواسیدهای تحریکی (آمینو -٣- هیدروکسی -۵- متیل -۴- ایزوکسازول ـ پروپیونیک اسید [AMPA]، کائینات و گیرندههای N- متیل D-أسيارتات [NMDA]) و يا توسط سروتونين (گيرندههاي 5-HT<sub>2</sub> و 5-HT3) تحریک می شوند. شکل ۱-۲۵ رابطه این گیرندههای مهاری و تحریکی هوشبرها را در انتهای عصبی بیان میکند.

## هوشبرهای استنشاقی

تمایز مشخصی بین هوشبرهای گازی و فرار بایستی برقرار شود. هر دو نوع به صورت استنشاقی تجویز میشوند. هوشبرهای فرار (هالوتان، انفلوران، ایزوفلوران، دسفلوران، سوفلوران) فشار تبخیر پائین و دمای نقطه جوش بالایی داشته، بنابراین در دمای اتاق (۲۰ درجه سانتی گراد) به صورت مایع میباشد. اگرچه بیهوش کنندههای استنشاقی (اکسید نیتریک، زنون) فشار تبخیری بالایی داشته ولی دمای نقطه جوش پائین دارند که سبب می شود تا در دمای اتاق به شکل گاز در بیایند. ویژگیهای

خاص هوشبرهای تبخیرشونده موجب شده تا برای تجویز آن از vaporizer استفاده شود. شکل ۲–۲۵ ساختار شیمیایی هوشبرهای استنشاقی مهم که از لحاظ بالینی نیز کاربرد دارند را نشان میدهد.

## فارماكوكينتيك

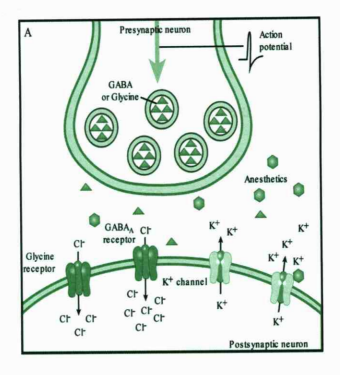
هوشبرهای استنشاقی (گازی و فرار) از طریق تبادل گاز در آلوئولها مصرف میشوند. جذب از راه آلوئول به خون، توزیع و سپس تقسیم شدن ورود به بخشهای مختلف از مهمترین شاخصهای تعیین کینتیک این داروهاست. همانطور که قبلاً اشاره شد یک هوشبر ایده آل بایستی به سرعت عملکردی (القاء سریع) و اثرات آن نیز بایستی به سرعت خاتمه یابد. به منظور دستیابی به این هدف، غلظت در محل اثر این داروها در CNS (مغز و طناب نخاعی) بایستی به سرعت تغییر کند. چندین فاکتور چگونگی تغییر غلظت را تعیین میکند.

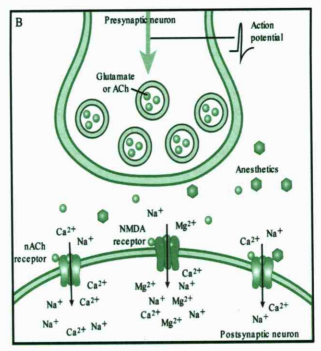
## جذب و توزیع

A. فاکتورهای کنترلکننده جذب

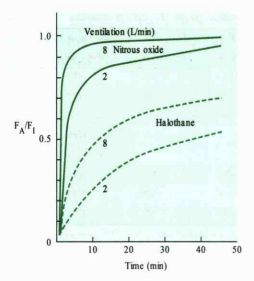
۱. غلظت هوای دمی و تهویه نیروی محرک - جذب هوشبر به بدن استنشاقی غلظت آلوئولی است. دو پارامتری که توسط یک متخصص بیهوشی کنترل شده و تعیین کننده میزان تغییرات در غلظت آلوئولی است شامل: (۱) غلظت دارو در هوائی دمی یا فشار بینی، (۲) تهویه آلوئولی است. فشار نسبی یک هوشبر استنشاقی در مخلوط گاز دمی به طور مستقیم بر فشار نسبی حداکثر (که میتواند در آلوئول ایجاد میشود) و سرعت افزایشی نسبی در آلوئولها و در نهایت در خون تأثیر میگذارد. افزایش در فشار نسبی سبب افزایش سرعت بالا رفتن غلظت در آلوئولها شده و لذا القاء بیهوشی را تسریع میکند. افزایش فشار نسبی در قلوئول معمولاً به صورت نسبت غلظت آلوئولی ( $\mathbf{F}_{\mathbf{A}}$ ) در غلظت در هوای دمی ( $\mathbf{F}_{\mathbf{A}}$ ) بیان میشود؛ هر چه نسبت  $\mathbf{F}_{\mathbf{A}}/\mathbf{F}_{\mathbf{I}}$  سریع به انزدیک شود (1 نشان دهنده تعادل است)، بیهوشی در طول القای ماده ای بیهوشی استنشاقی سریع اتفاق خواهد افتاد.

پارامتری دیگری که به طور مستقیم میزان سرعت رسیدن نسبت  $F_A/F_1$  را به 1 کنترل می کند، تهویه آلوئولی می باشد. افزایش در تهویه، سرعت القا را افزایش می دهد. شدت این اثر بر اساس ضریب سهمی خون به گاز متفاوت است. در هوشبرهایی که حلالیت کمی در خون دارند افزایش در تهویه ریوی تنها سبب افزایش کمی در فشار سرخرگی گاز خواهد شد اما در هوشبرهای



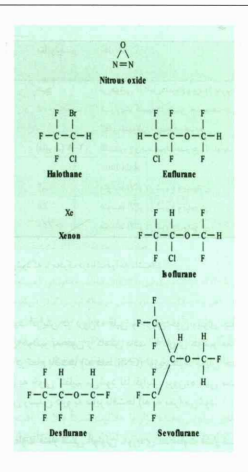


شکل ۱–۲۵. اهدافی که به منظور اثربخشی هوشبرها در نظر گرفته شده است. هوشبرها ممکن است فعالیت مهاری سیناپسی را افزایش داده و یـا فعالیت تحریکی را کاهش دهند. Ach استیلکولین GABA<sub>A</sub>= گاماآمینوبوتیریک -A است.



شکل -40. اثر تهویه بر  $F_A/F_1$  در مقایسه با نیتروس اکسید افزایش تهویه (۸ در مقابل ۲ لیتر در دقیقه) اثر بسیار بیشتری بر تعادل هالوتان و نیتروس اکساید میگذارد، اما سبب افزایش درصد زیادی از هالوتان در دقایق اولیه القای بیهوشی میشود.

شریانی را تحت تأثیر قرار می دهد، حلالیت آنها می باشد (جدول ۱-۲۵). ضریب تفکیک خون به گاز، اندکسی مناسب جهت ارزیابی حلالیت و مؤید تمایل نسبی یک داروی بیهوشی به خون نسبت به هوای دمی میباشد. ضریب تفکیک دس فلوران و اکسید نیترو که نسبتاً در خون نامحلول می باشند، بسیار کم میباشد. زمانی که یک داروی بیهوشی با حلالیت کم از جدار ریوی عبور و در خون منتشر می شود، به طور نسبی مولکولهای كمى جهت بالابردن فشار نسبى أن مورد نياز است و به همين دلیل تانسیون شریانی به سرعت افزایش می یابد (شکل ۴-۲۵، بالا، اکسید نیترو، دسفلوران، سووفلوران). متقابلاً، در مورد هوشبرهایی که دارای حلالیت متوسط تا بالا هستند (شکل ۴-۲۵، پایش هالوتان، ایزوفلوران)، حل شدن مولکول های بیشتری جهت ایجاد تغییرات واضح در فشار نسبی لازم میباشد و تانسیون شریانی گاز، آهستهتر افزایش می یابد. ضریب سهمی خون به گاز ۰/۴۷ برای نیتروس اکسید بدین معنی است که در شرایط تعادل غلظت در خون ۰/۴۷ برابر غلظت در فضای آلوئولی (گاز) میباشد. ضریب سهمی خون به گاز بیشتر سبب جذب بیشتر داروی بیهوشی شده بنابراین زمان مورد نیاز برای رسیدن  $F_A/F_1$  به ۱ را کاهش می دهد (تعادل شکل +-70).



شكل ٢-٢٥. ساختمان شيميايي هوشبرهاي استنشاقي.

که حلالیت متوسط تا زیادی در خون دارند سبب افزایش بسیار زیادی در فشار سرخرگی خواهد شد (شکل T–T0). برای مثال افزایش چهار برابری در سرعت تهویه تقریباً سبب دو برابر شدن نسبت  $F_A/F_1$  در هالوتان و در مدت ۱۰ دقیقه نخست تجویز می شود. اما سبب افزایش نسبت  $F_A/F_1$  در نیتروس اکسید تنها به میزان ۱۵ درصد می شود. بنابراین افزایش تهویه سرعت القاء بیهوشی را در داروهایی که شروع اثر آهسته دارند افزایش می دهد. سرکوب تنفس توسط ضددردهای اپیوئیدی شروع اثر بیهوش کنندههای استنشاقی را کند می کند مگر اینکه تهویه دستی بوده یا به صورت مکانیکی حمایت شود.

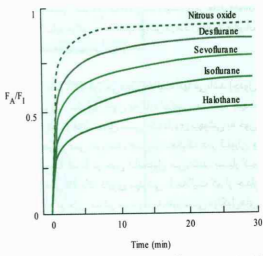
 حلالیت \_ همان طور که در بالا اشاره شده یکی از مهم ترین عواملی که انتقال داروی بیهوشی از ریهها به خون

		مشخصات فارماكولوژيكي داروهاي هوشبر استنشاقي				
نظرات	متابوليسم	حداقل غلظت ألوثولى ٪ (MAC)	ضریب تفکیک مغز به خون <sup>(۱)</sup>	ضریب تفکیک خون به گاز <sup>(۱)</sup>	داروی بیهوشی	
بی هوشی نا کامل، شروع و بهبود سریع	هيج	>1	1/1	./47	اكسيد نيترو	
فراریت کم، داروئی ضعیف جهت القای بیهوشی، بهبودی سریع	%<.1.0	<b>5-V</b>	1/4	./47	دسفلوران	
شروع و بهبود سریع، ناپایدار در soda-lime	(فلورید) ۵–۲	*	1/Y	./59	سووفلوران	
متوسط الاثر در شروع و بهبودى	<%٢	1/4-	7/9	1/4.	ايزوفلوران	
متوسط الاثر در شروع و بهبودی	<b>%</b> A	1/Y	1/4	١/٨٠	انفلوران	
0 ,, 0, , , ,			V/A	v/w.	-17-IIA	

> 1/4.

۱. ضریب تفکیک (در دمای ۳۷°C) از مأخد متعدد گردآوری شده است.

۲. MAC، غلظت بیهوشی است که باعث ایجاد بی حرکتی در ۵۰ درصد بیمارانی می شود که با محرک دردناک مواجه داشتهاند.



شکل  $^+$ -۲۵. غلظت آلوثولی داروی هوشبر  $(F_A)$  به غلظت دمی داروی هوشبر میرسد  $(F_1)$  برای داروهای کمتر محلول سریع تر است.

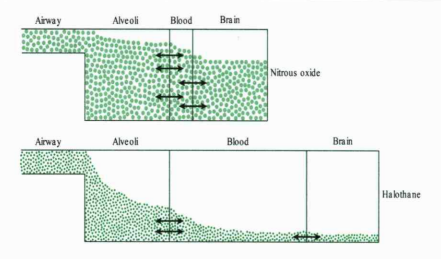
 $\P$ . برون ده قلبی — تغییر در جریان خون ریوی اثرات آشکاری بر جذب گاز هوشبر از فضای آلوئولی دارد. افزایش در جریان خون ریوی (برای مثال افزایش برون ده قلبی) جذب داروی هوشبر را افزایش بنابراین سرعت بالا رفتن  $F_A/F_1$  را کاهش و در نهایت سرعت القاء بی هوشی را کاهش می دهد. جهت فهم بهتر این مکانیسم بایستی و در رابطه با اثرات برون ده قلبی در ترکیب با میزان توزیع بافتی و جذب هوشبرها به سایر بخشهای بافتی

اندیشید. افزایش در برون ده قلبی و جریان خون ریـوی جـذب داروی هوشبر ممکن داروی هوشبر ممکن است در تمام بافتها (نه فقط CNS) توزیع شود. جریان خـون مغزی به خوبی تنظیم میشود لذا افزایش برون ده قلبی سبب افزایش رسیدن دارو به سایر بافتها (نه به مغز) میشود.

متوسط الاثر در شروع و بهبودي

۴. تفاوت فشار نسبی آلوئولی ـ وریدی ـ تفاوت فشار نسبی بین خون شریانی و خون وریدی مخلوط، عمدتاً به میزان بـ رداشت بـ افتی داروی بـیهوشیدهنده تـ وسط بـ افتهای غیرعصبی، بستگی دارد. با توجه به سرعت و میزان برداشت بافتی، محتوای دارویی خون وریدی به نحو قابل ملاحظهای کمتر از خون شریانی میباشد. هر قدر اختلاف تانسیون داروی بیهوشیدهنده در خون وریدی و شریانی بیشتر باشد، زمان بیشتری جهت به تعادل رسیدن آن با بافت مغزی لازم میباشد. فاکتورهای بسیاری مشابه عواملی که بر میزان جذب دارو از ریه به فضای داخل عروقی مؤثر میباشد، ورود دارو به بافت را نیز بعد فضای داخل عروقی مؤثر میباشند، ورود دارو به بافت را نیز تحت تأثیر قرار میدهند. از این جمله میتوان به ضریب انفکاک بافت به خون، میزان جریان خون بافتی و گرادیان غلظتی آن بافت به دود.

بافتهای پرخون طی دوره القاء بیهوشی (و فاز اول دوره تثبیت آن) تأثیر بیشتری بر غلظت گرادیان شریانی ـ وریدی میگذارند که از آن جمله میتوان به مغز، قلب، کبد، کلیه و بستر طحالی اشاره نمود. این بافتها در مجموع بیش از ۷۵ درصد برونده قلبی طی استراحت را دریافت میدارند. غلظت وریدی



شکل ۵-۳۵, چرا القاء بیهوشی باگازهای هوشبر محلول تر، آهسته تر است؟ در این طرح شماتیک، حلالیت در خون توسط اندازه نسبی بخش مربوط به خون (هر چه حلالیت بیشتر، بخش مربوطه نیز بزرگ تر میشود) مشخص شده است. فشار نسبی عوامل در بخشهای مختلف، با میزان پرشدن هر بخش، نمایش داده شده است. در یک غلظت معین یا فشار نسبی مشخص دو گاز هوشبر در هوای دمی، زمان بیشتری جهت رسیدن فشار پارشیال گاز محلول تر (هالوتان) در خون به فشار نسبی آن در آلوئول، لازم میباشد. از آنجایی که غلظت ماده هوشبر در مغز نمی تواند سریع تر از غلظت آن در خون افزایش یابد، شروع بیهوشی با هالوتان نسبت به اکسید نیترو، آهسته تر میباشد.

داروهای بیهوشیدهنده فرّار با حلالیت نسبتاً بالا در بافتهای پرخون، ابتدا بسیار پایین است و تعادل آن با فضای آلوئولی به آهستگی روی میدهد.

طی زمان برقراری بیهوشی با داروهای هوشبر استنشاقی، دارو با سرعتهای متفاوت که به میزان حلالیت دارو، گرادیان غلظتی بین خون و بافت و جریان خونی بافت بستگی دارد، در بافتهای مختلف انتشار می یابد. اگر چه بافتهایی چون عضلات و پوست، ۵۰ درصد توده بدن را تشکیل میدهند ولی داروهای بیهوشی بسیار آهستهتر نسبت به بافتهای پرعروق (همچون مغز) در آن انباشته می شوند. این بدان علت است که بافتهای عضلانی و یوست تنها یکینجم برون ده قلبی زمان استراحت را دریافت می دارند. اگر چه اغلب گازهای هوشبر از حلالیت بالایی در بافتهای چربی برخوردار هستند ولی جریان خون کم در این بافتها، میزان نسبی انباشتهشدن دارو در این بافتها را به تأخیر می اندازد. به تعادل رسیدن اغلب داروهای بیهوشی با این بافتها طی یک عمل جراحی یک تا سه ساعته، بعید به نظر می رسد. مجموعاً تأثیر تهویه، تفاوت حلالیت در بافتها، برون ده قلبی و میزان توزیع جریان خون، سرعت افزایش شاخص ، FA/F هر دارو را تعیین می کند شکل ۵-۲۵ به

صورت شماتیک چگونگی جذب و توزیع بین دو عامل بیهوشی را نشان میدهد. شرایط بیهوشی زمانی ایجاد میشود که فشار نسبی داروی هروشبر در مغز به سطح غلظت موردنظر (تعیینکننده قدرت) برسد (MAC: جدول ۱–۲۵ و کادر داروهای هوشبر چه چیزی را بیان میکنند و در کجا تأثیر میگذارند؟ را ببینید). برای داروهای غیرحلال نظیر فشار نسبی آلوئولی میتواند به تعادل بین خون و مغز جهت رسیدن به غلظت هوشبر دست یابد. به هر حال برای داروهایی نظیر هالوتان حلالیت بالای آن در خون و سایر بافتها (ضریب تفکیک بالایی دارند) سبب کاهش در گرادیان غلظتی از ریه به مغز شده و شروع بیهوشی را به تأخیر میاندازد. بنابراین تجویز غلظت زیاد هالوتان و افزایش تیهوشی بیهوشی بیهوشی بیهوشی بیهوشی با افزایش میدهد.

#### B. حذف

بازگشت از بیهوشی استنشاقی از همان اصول با اهمیت که در القاء بحث شد پیروی کرده منتهی عکس آن میباشد. زمان بهبود آثار ناشی از داروهای هوشبر استنشاقی، به سرعت حذف

این داروها از مغز بستگی دارد. یکی از مهمترین عواملی که سرعت بهبودی از داروهای بیهوشی را تحت تأثیر قرار می دهد، ضریب انفکاک خون به گاز می باشد. از سایر عوامل می توان به جریان خون ریوی، میزان تهویه و حلالیت بافتی داروهای بیهوشی، اشاره نمود. مرحله بهبود برخلاف مرحله القاء بیهوشی، دارای دو مشخصه متفاوت می باشد. نخست آن که برخلاف مرحله القاء بیهوشی که افزایش غلظت داروی بیهوشی در هوای دمی، میزان انتقال دارو از ریه به خون را می افزاید. فرآیند معکوس آن قابل افزایش نمی باشد. چرا که ایجاد غلظت ریوی دارو کمتر از صفر محتمل نمی باشد. ثانیا این که در ابتدای فاز بهبودی، بسته به نوع دارو و طول مدت بیهوشی ممکن است تانسیون گاز، در بافتهای مختلف، متغیر باشد حال آن که در آغاز سفر می باشد.

داروهای بیهوشی استنشاقی که از حلالیت کمتری در خون (ضریب تفکیک خون به گاز پایین) و مغز برخوردار هستند، نسبت به داروهایی که از حلالیت بیشتری برخوردار هستند، سریعتر دفع می شوند. حذف سریعتر اکسید نیترو، دس فلوران و سووفلوران در مقایسه با هالوتان و ایزوفلوران باعث بهبود سریعتر اثرات بیهوشی می گردد. میزان حلالیت هالوتان در بافت مغز حدوداً ۲ بیهوشی می گردد. میزان اکسید نیترو و دس فلوران می باشد؛ برابر و در خون حدوداً ۵ برابر اکسید نیترو و دس فلوران می باشد؛ بنابراین حذف آن بسیار آهسته بوده و در نتیجه سرعت بهبودی از بیهوشی ناشی از هالوتان و ایزوفلوران آهستهتر می باشد.

طول مدت مواجه با داروهای هوشبر، به ویژه هـوشبرهای محلول تر (مانند هالوتان و ایزوفلوران) اثرات واضحی بر سرعت بهبود دارد. با افزایش زمان قرارگرفتن در معرض داروهای بیهوشی، تجمع آنها در عضلات، پوست و بافتهای چربی افزایش می یابد (به ویژه در بیماران چاق)، و به علت حذف تدریجی دارو از بافتها، تانسیون خونی آن به آهستگی کاهش می یابد. اگرچه پس از مواجهه کوتاهمدت با داروی بیهوشی (به ویژه داروهای با حلالیت بیشتر) بهبودی سریع ممکن است اما مواجهه طولانی مدت با داروهای هالوتان یا ایـزوفلوران باعث تأخیر در بهبودی می گردد.

۱. تهویه ـ دو پارامتری که می تواند توسط متخصص بیهوشی دستکاری شده و در کنترل سرعت القا و بازگشت از بیهوشی اهمیت دارد شامل ۱) غلظت داروی هوشبر در گاز استنشاق شده و ۲) تهویه آلوئولی می باشد. با توجه به اینکه غلظت داروی بیهوشی در هوای دمی را نمی توان به میزان زیر صفر کاهش داد

لذا تهویه تنها راه تسریع بازگشت از بیهوشی است.

۲. متابولیسم — بیهوش کنندههای استنشاقی مدرن اصولاً توسط تهویه حذف شده و تنها به میزان اندکی متابولیزه میشوند، بنابراین متابولیسم این داروها نقش مهمی در پایان اثربخشی آنها ایفا نمی کند. اما به هر حال متابولیسم ممکن است در سمیت ناشی از آنها مؤثر باشد (سمیت ناشی از داروهای بیهوشی را ببینید). هر چند کبد نیز تا حدی در متابولیسم بعضی از انواع داروهای هوشبر فرار، نقش دارد. به عنوان مثال حذف هالوتان طی دوران بهبودی بسیار سریعتر از انفلوران اتفاق می افتد که برپایه صلاحیت بافتی آن قابل پیش بینی نمی باشد. هر چند طی یک فرآیند بیهوشی معمول، بیش از ۴۰ درصد هالوتان متابولیزه می شود ولی این میزان در مورد انفلوران، طی یک فرآیند مشابه می شود ولی این میزان در مورد انفلوران، طی یک فرآیند مشابه (با بازده زمانی مشابه) کمتر از ۱۰ درصد می باشد.

طبقهبندی داروهای هوشبر استنشاقی براساس متابولیسم کبدی بدین صورت میباشد: اکسید نیترو <دسفلوران حایزوفلوران <سووفلوران حانفلوران <هالوتان (جدول ۱–۲۵). اکسید نیترو در بافتهای انسانی، متابولیزه نمیشود. هـر چند بعضی از باکتریهای موجود در دستگاه گوارش احتمالاً در تجزیه مولکولهای اکسید نیترو، نقش دارند.

## فارماكو ديناميك

اثرات هوشبرهای استنشاقی بر سیستم اندامها A. اثرات مغزی

قدرت هوشبرها که با حداقل غلظت مهاری (MAC) تعریف میشود، مستلزم پیشگیری از پاسخ به برش جراحی میباشد (کادر داروهای بیهوشی چه چیزی را بیان میکنند و در کجاها تأثیر میگذارند را ببینید).

هوشبرهای استنشاقی (مشابه هوشبرهای وریدی که در ادامه بحث میشود) فعالیت متابولیک مغزی را کاهش میدهد. کاهش سرعت متابولیکی مغزی (CMR) به طور کلی سبب کاهش جریان خون در مغز میشود. اما هوشبرهای استنشاقی همچنین سبب اتساع عروقی نیز میشوند که میتواند سبب افزایش جریان خون شود. اثر خالص بر جریان خون مغزی را افزایش، کاهش و یا عدم تغییر) وابسته به غلظت داروی بیهوشی است. در MAC معادل ۵/۰ کاهش در CMR بیشتر از اتساع عروقی ناشی از دارو بوده، بنابراین جریان خون کاهش مییابد. در مقابل در MAC معادل ۵/۰ انبساط عروقی ناشی از

## داروهای هوشبر چه چیزی را بیان میکنند و در کجا تأثیر میگذارند؟

اثر هوشبرها سه جز اصلی بی تحرکی، فراموشی و بی هوشی دارند.

#### بىتحركى

بی تحرکی آسان ترین عیملکرد بیهوشی است که قابل اندازه گیری میباشد. Edmond Eger و همکارانش مفهوم حداقل غلظت مهاری (MAC) را جهت اندازه گیری کمی قدرت یک هوشبر استنشاقی معرفی کردند. این مفهوم اینگونه عنوان شد که MAC 1/0 در واقع میزان فشار سهمی یک هوشبر استنشاقی در آلوئول ریههاست که در آن ۵۰٪ جمعیت بیماران در برش پوست ناشی از جراحی بی تحرک باقی بمانند. بی تحرکی ناشی از بیهوشی اصولاً توسط مهار نورونی در طناب نخاعی میانجی گری می شود.

#### فراموشي

از بین رفتن حافظه از چندین قسمت CNS شامل هیپوکمپ، آمیگدال، پرهفرونتال کورتکس و منطقه قشر حسی و حرکتی منشأ می گیرد. محققانی که در مورد حافظه تحقیق می کنند دو نوع از حافظه را از هم دیگر متمایز می سازند (۱) حافظه ساده که برای مثال آگاهی خاص یا هوشیاری تحت شرایط بی هوشی (۲) حافظه مطلق، فراگیری اطلاعات در شرایط بی هوشی کامل. مطالعات این دانشمندان نشان داد که در مقادیر کم

میل (۰/۲-۰/۴ MAC) به طور قابل اعتمادی از تشکیل هر دو نوع حافظه پیشگیری می شود. پیشگیری از حافظه آشکار (آگاهی) موجب شده است تا مانیتورینگ اندکس دو طیفی، الکتروانسفالوگرام، توسعه یابد. همچنین مانیتور کردن آنتروپی شنوایی که پتانسیل عملهای برجسته خود را نشان میدهد، همه برای این است که عدم بیهوش شدن بیمار شناسایی گردد.

#### هوشیاری

توانایی داروی هوشبر در کاهش هوشیاری مستلزم اثر بر بخشهای خاص آناتومیکی مسئول هوشیاری در انسان میباشد. متخصصان علوم اعصاب که در زمینه هوشیاری مطالعه میکنند سه ناحیه را در مغز شناسایی کردند که مسئول آگاهی فرد میباشد. که شامل قشر مغز، تالاموس و سیستم فعالکننده مشبک میباشد به نظر میرسد این نواحی در یک سیستم قشری از طریق راههای شناخته شده، شرایطی ایجاد میکنند که در آن انسان بیدار، هوشیار و با ادراک باشد.

دانستههای ما شبکهٔ زیر را تأیید میکند: تحریک حسی که از میان تشکیلات شبکهای ساقهٔ مغز به حلقهٔ سیگنالینگ فوق چادرینهای هدایت می شود، تالاموس را به نواحی مختلف کورتکس متصل میکند که پایهٔ هوشیاری ما را تشکیل می دهند. این راهها که در ایجاد هوشیاری برای ما مؤثرند، به وسیله بیهوش کنندهها تخریب می شوند.

سبب افزایش فشار داخل مغز شود. این اثر احتمالاً با فعال شدن سیستم عصبی سمپاتیک (که قبلاً اشاره شد) به وجود میآید. بنابراین نیتروس اکسید میتواند با سایر داروها (هوشبرهای وریدی) و یا تکنیک (هایپرونتیلاسیون = افزایش تهویه) ترکیب شده و جریان خون مغزی را در بیمارانی که فشار داخل مغزی افزایش یافتهای دارند کاهش دهد.

داروهای هوشبر استنشاقی قوی الگوی پایهای از تغییر فعالیت الکتریکی ثبت شده توسط الکتروانسفالوگرافی استاندارد (EEG) ایـجاد مـیکنند. ایـزوفلوران، دسفلوران، سـووفلوران هالوتان و انفلوران در دوزهای پائین سبب فعالیت اولیه در EEG شده تا دوزهای ۱/۵ MAC ـ ۱/۰ فعالیت الکتریکی را کـاهش میدهند. در غلظتهای بالاتر سرکوب EEG تا رسیدن به نقطه سکوت الکتریکی با ایزوفلوران و در ۲/۵ MAC دیده می شود. الگوی جدا شده مشابه صرع نیز ممکن است با ۱ MAC تا ۲ به

داروی هوشبر بیشتر از کاهش در CMR بوده و لذا جریان خون مغزی افزایش مییابد. در این میان در MAC معادل ۱ این اثرات تعدیل شده و جریان خون مغزی بدون تغییر باقی میماند. یک افزایش در جریان خون مغزی در بیماران که فشار داخل مغزی افزایش یافته دارند (به دلیل تومورهای مغزی، خونریزی داخل مغزی و یا ضربه مغزی) از لحاظ بالینی نامطلوب میباشد. بنابراین تجویز غلظت زیادی از هوشبرهای فرار در بیمارانی که فشار مغزی افزایش یافته دارند نیز مطلوب نمیباشد. افزایش تهویه میتواند جهت کاهش این پاسخ به کار رود کاهش PaCO<sub>2</sub> (فشار سهمی دی اکسید کربن در جریان خون سرخرگی) از طریق (فشار سهمی دی اکسید کربن در جریان خون سرخرگی) از طریق که بیمار پیش از آغاز تجویز داروی فرار دچار افزایش تهویه شود، میزان افزایش در فشار داخل مغزی کاهش مییابد.

نیتروس اکسید می تواند سبب افزایش جریان خون مغزی و

ویژه در مورد سووفلوران و انفلوران دیده میشود. نیتروس اکسید به تنهایی باعث نوسانهای الکتریکی سریع میشود که از کورتکس فرونتال در دوزهایی که با بیدردی و کاهش هوشیاری همراه است، ناشی میشود.

به طور سنتی اثرات هوشبرها در مغز چهار مرحله یا سطح از افزایش عمق سرکوب CNS را سبب می شود (علائم گوئدل که از مشاهده اثرات دی اتیل اتر استنشاقی به دست آمده است): مرحله 1 \_ ضددردی: بیمار ابتدا ضددردی را بدون فراموشی تجربه میکند پس از مرحله I هم ضددردی و هم بیهوشی ایجاد می شود. مرحله II \_ تحریک پذیری: در طول این مرحله بیمار علائمی از دلیریوم را که ممکن است با صدا و یا کاملاً خاموش باشد نشان مىدهد. تنفس سريع بوده ضربان قلب و فشارخون افزایش یافته است. طول و شدت این مرحله سبک از بیهوشی با افزایش غلظت داروی هوشبری کوتاهتر می شود. مرحله III ـ بيهوشي جراحي: اين مرحله با كاهش تنفس و ضربان قلب تا حذف كامل تنفس خود به خودی (أپنه) هـمراه است. بر مبنای تغییر در حرکات چشم، رفلکسهای بینائی و اندازه مردمک که عمق بیهوشی را نشان می دهند مرحله III خود به چهار بخش تقسیم می شود. مرحله IV \_ سرکوب بصل النخاع: این مرحله عمیق از بیهوشی بیانگر سرکوب شدید CNS مىباشد و شامل سركوب وازوموتور در بصل النخاع و مركز تنفس در ساقه مغز میباشد. بدون حمایت از سیستم تنفسی و گردش خون به سرعت مرگ رخ خواهد داد.

## B. اثرات بر روی دستگاه قلبی \_ عروقی

هالوتان، دس فلوران، انفلوران، ایزوفلوران و سووفلوران همگی انقباض طبیعی قلب را سرکوب میکنند (هالوتان و انفلوران بسیار بسیستر از ایزوفلوران، دسفلوران و سووفلوران). این داروها همچنین متوسط فشار شریانی راکاهش میدهند که این میزان با غلظت آلوئولی این داروها، متناسب میباشد. به نظر میرسد کاهش فشار شریانی در مورد هالوتان و انفلوران ناشی از سرکوب میوکاردی کاهش برون ده قلبی باشد، در مقاومت عروق سیستمیک، تغییرات بسیار اندکی روی میدهد. در مقابل، ایزوفلوران، دسفلوران و سووفلوران، بیشتر سبب اتساع عروق ایزوفلوران، دسفلوران و سووفلوران، بیشتر سبب اتساع عروق دارو در بیماران مبتلا به نارسایی قلبی بسیار با اهمیت است. با توجه به اینکه ایزوفلوران، دسفلوران و سووفلوران برون ده قلبی را بهتر حفظ میکنند و اینکه پیش بار (پر شدن بطنی) و پس بار را بهتر حفظ میکنند و اینکه پیش بار (پر شدن بطنی) و پس بار (مقاومت عروق محیطی) را کاهش میدهند، لذا این داروها

بهترین انتخاب در بیماران مبتلا به نارسایی عملکرد میوکارد می باشند.

نیتروس اکسید عملکرد میوکارد را به صورت وابسته به غلظت سرکوب میکند. این سرکوب ممکن است با فعال شدن همزمان سیستم عصبی سمپاتیک جبران شده و در نتیجه برون ده قلبی در حد مطلوب باقی بماند. بنابراین تجویز نیتروس اکسید به همراه هوشبرهای فرار بسیار قدرتمند می تواند اثرات سرکوب دستگاه گردش خون ناشی از داروهای هوشبر و فعال شدن سیستم عصبی سمپاتیک را کاهش دهد.

با توجه به اینکه تمام هوشبرهای استنشاقی سبب کاهش وابسته به دوز فشارخون سرخرگی میشوند لذا فعال شدن رفلکسهای سیستم عصبی اتونوم ممکن است سبب افزایش ضربان قلب شود. هالوتان، انفلوران و سوفلوران اثرات کمی بر ضربان قلب دارند که احتمالاً به دلیل کاهش ورودی بارورسپتور به سیستم عصبی خودکار میباشد. دسفلوران و ایزوفلوران، سرعت ضربان قلب را به شدت میافزایند، زیرا خیلی کمتر سبب سرکوب رفلکس بارورسپتوری میشوند. غلظتهای بالای سرکوب رفلکس بارورسپتوری میشوند. غلظتهای بالای استنشاقی دسفلوران، با ایجاد دورهای از فعالیت گذرای سمپاتیک، باعث افزایش میزان کاته کولامین و افزایش قابل ملاحظه ضربان قلب و فشارخون در طول تجویز غلظتهای زیاد و یا هنگامی که غلظت دسفلوران به سرعت تغییر میکند،

هوشبرهای استنشاقی سبب کاهش مصرف اکسیژن توسط میوکارد می شود که سبب سرکوب انقباض طبیعی قلبی و فشار خون شریانی می شوند. علاوه بر این، هوشبرهای استنشاقی سبب انبساط عروق کرونر می شوند و بنابراین اثر نهایی کاهش نیاز به اکسیژن و افزایش جریان خون کرونری (عرضه اکسیژن) بهبود در اکسیژن رسانی به میوکارد می باشد. به هر حال سایر فاکتورها نظیر تحریک جراحی، وضعیت مایعات داخل رگی، سطح اکسیژن خون و قطع مصرف داروهای مسدودکننده پیش از بیهوشی ممکن است سبب سوق دادن این تعادل عرضه بیهوشی اکسیژن به سمت ایسکمی میوکارد شود.

هالوتان و به درجات کمتر سایر داروهای فرار، میوکارد رانسبت به کاته کولامینهای موجود در گردش خون، حساس مینمایند. محکن است در بیماران قلبی که داروهای سمپاتومیمتیک مصرف مینمایند و یا از سطوح بالای کاته کولامینهای درونزاد در گردش خون برخوردار هستند (به طور مثال در افراد مضطرب، مبتلا به فئوکروموسیتوما، بیهوشی یا بی دردی ناکافی طی عمل و یا افرادی که داروهای بی حسی

مـوضعی دارای اپـینفرین دریـافت نـمودهاند) بـاعث بـروز آریتمیهای بطنی گردند. به نظر میرسد هوشبرهای استنشاقی ایزوفلوران، سووفلوران و دسفلوران کمتر باشد.

#### C. اثرات تنفسي

تمامی هوشبرهای استنشاقی درجات متفاوتی از خواص متسع کنندگی برونش را دارا میباشند که یک اثر ارزشمند در بیماران مبتلا به ویز فعال و آسم پایدار میباشد. اما تحریک مجاری هوازی که سبب سرفه یا تنگی نفس میشود نیز توسط برخی این داروها ایجاد میشود. خاصیت تندی ایزوفلوران و دسفلوران سبب شده تا از این عوامل در القاء بیهوشی بیماران مبتلا به برونکواسپاسم کمتر استفاده شود. این نوع واکنشهای زنندگی به ندرت با هالوتان و سووفلوران که خاصیت تندی کمتری دارند ایجاد میشود. بنابراین اتساع برونشی ناشی از هالوتان و سووفلوران سبب شده تا این عوامل به عنوان داروی انتخابی در بیماران مبتلا به مشکلات راههای هوایی باشند. نیتروس اکسید نیز یک داروی غیرزننده بوده و میتواند سبب القاء بیهوشی در بیماران مبتلا به برونکواسپاسم شود.

کنترل تنفس به طور بارزی تحت تأثیر بیهوش کنندههای استنشاقی قرار میگیرد. همه داروهای هوشبر استنشاقی رایج به جز اکسید نیترو، به شیوهای وابسته به دوز باعث کاهش حجم جاری تنفسی و افزایش تعداد تنفس (الگوی تنفس سریع و سطحی) میگردند. اما افزایش تعداد تنفس در داروهای مختلف متفاوت بوده، برای جبران کاهش حجم جاری، تهویه دقیقهای کاهش مییابد. عالموه بر این تمام داروهای بیهوشی تضعیفکننده دستگاه تنفسی میباشند که این مساله باعث کاهش پاسخ به سطوح افزایش یافته دی اکسیدکربن میگردد. میزان سرکوب تهویهای در انواع مختلف داروهای هوشبر فرار میناشد به طوری که ایزوفلوران و ان فلوران، دارای متفاوت میباشد به طوری که ایزوفلوران و ان فلوران، دارای بیشترین اثرات سرکوب تنفسی میباشند. با این مکانیسم کاهش بیشترین اثرات سرکوب تنفسی هوشبر فرار موجب افزایش سطح کهدی استراحت می شوند.

داروهای هوشبر استنشاقی همچنین آستانه ایجاد آپنه را نیز افزایش می دهند (سطحی از  $PaCO_2$  که در سطوح کمتر از آن به علت فقدان تحریک تنفسی آپنه رخ می دهند) و در عمل پاسخ تهویهای به هیپوکسی، را نیز کاهش می دهند. همچنین سرکوب تنفسی ناشی از داروهای بی هوشی را می توان با تهویه مکانیکی کنترل کرد. از سوی دیگر تحریکات حین جراحی خود تا حدی با اثرات تضعیف کنندگی تنفسی داروهای بی هوشی استنشاقی،

مقابله می نمایند. به هر حال غلظتهای کم و زیر حد بیهوشی دهنده دارو در مراحل اولیه بهبودی می تواند سبب ادامه پیدا کردن سرکوب شده و افزایش جبرانی در تهویه طبیعی ناشی از هیپوکسی را کاهش دهد.

داروهای هوشبر استنشاقی، همچنین عملکرد موکوسیلیاری را در مـجاری هـوایـی تـضعیف مینمایند. بـه هـمین عـلت، بیهوشیهای طولانی مدت ممکن است باعث تجمع موکوس و به دنبال آن آتلکتازی و مشکلات تنفسی پس از عمل جراحی نظیر هیپوکسمی و عفونتهای تنفسی شوند.

#### D. اثرات کلیوی

هوشبرهای استنشاقی میزان فیلتراسیون گلومرولی (GFR) و جریان ادرار را کاهش میدهند. توسط بعضی از داروهـا جریان خون کلیوی ممکن است کاهش یابد. امـا نسبت فیلتراسیون افزایش مییابد. کنترل خودتنظیمی تون آرتریول آوران به جبران و محدود کردن کاهش GFR کمک میکند. این اثرات هوشبرها در مقایسه با استرس جراحی بسیار اندک بوده و معمولاً پس از قطع بیهوش کنندهها خود به خود بهبود می یابد.

#### E. اثرات كبدى

داروهای هوشبر استنشاقی باعث کاهش وابسته به دوز در جریان خون ورید پورت شده که با کاهش برون ده قلبی ناشی از این عوامل همراه میباشد. اما جریان خون تام کبد ممکن است با استفاده از شریان کبدی، جریان خون کبدی را افزایش داده و یا در همان حال باقی بگذارد. اگر چه تغییر در آزمونهای کارکرد کبدی به دنبال مواجهه با این عوامل رخ می دهد، اما افزایش پایدار در آنزیمهای کبدی به جز در مواردی که مواجهه مکرر با هالوتان داشته باشیم، نادر میباشد (سمیت بیهوش کنندههای استنشاقی را ببینید).

#### F. اثرات بر عضلات صاف رحمى

به نظر می رسد، اکسید نیترو، اثرات کمی بر عضلات رحمی داشته باشد. هر چند داروهای هوشبر هالوژنه، از شلکننده عضلانی پرقدرت و وابسته به دوز می باشند. این اثر فارماکولوژیک، طی اعمال جراحی که نیازمند شل شدن عمیق عضلات رحمی می باشد (مانند دستکاری های جنینی داخل رحمی و یا خارج کردن بقایای جامانده جفت طی زایمان)، بسیار مفید می باشد، گرچه می تواند منجر به خونریزی رحمی شود.

## سمیت داروهای بیهوش کننده استنشاقی A. سمیت حاد

۱. سمیت کلیوی — متابولیسم ان فلوران و سوفلوران منجر به تشکیل ترکیباتی می شود که قابلیت سمیت کلیوی دارند. اگر چه که متابولیسم آنها سبب تشکیل یونهای فلورید می شود آسیب کلیوی بارز تنها با مصرف طولانی مدت انفلوران گزارش شده است. عدم حلالیت و حذف سریع سووفلوران ممکن است از بروز سمیت پیشگیری کند. بنابراین این دارو ممکن است با دی اکسید کربن موجود در دستگاههای بی هوش کننده تجزیه شده و ترکیب کربن موجود در دستگاههای بی هوش کننده تجزیه شده و ترکیب را تشکیل می دهد. این ترکیب در غلظتهای زیاد سبب نکروز توبول پروگزیمال در موش صحرائی می شود. هیچگونه گزارشی توبول پروگزیمال در موش صحرائی می شود. هیچگونه گزارش مینی بر آسیب کلیوی در افراد دریافت کننده سووفلوران گزارش منشده است. علاوه بر این مواجهه با سووفلوران هیچ تغییری در شاخصهای استاندارد کارکرد کلیه به وجود نمی آورد.

۲. هماتوتوکسیتی — مواجهه طولانی مدت با نیتروس اکسید فعالیت متیونین سنتاز را کاهش داده که از لحاظ نظری سبب آنمی مگالوبلاستیک می شود. تغییرات مگالوبلاستیک مغز استخوان ۱۲ ساعت پس از مواجهه در ۵۰٪ افرادی که تحت تأثیر نیتروس اکسید قرار داشتند، گزارش شده است. مواجهه طولانی مدت پرسنل با نیتروس اکسید در مطبهای دندانپزشکی که فاقد تهویه مناسب میباشد سبب خطرات شغلی فراوانی برای این افراد شده است. تمام هوشبرهای استنشاقی به دلیل واکنش آنها باز قوی دی اکسید کربن موجود در جاذبها سبب تولید مونواکسید کربن (CO) می شوند. OD با تمایل زیادی به هموگلوبین متصل شده که آزادسازی اکسیژن به بافتها را میهار میکند. تولید مهار میکند. تولید جلوگیری از خشک شدن این جاذبهای دی اکسید کربن تازه و جلوگیری از خشک شدن این جاذبهای دی اکسید کربن تازه و جلوگیری از خشک شدن این جاذبهای دی اکسید کربن تازه و جلوگیری از خشک شدن این جاذبها ما متوقف کرد.

7. هیپرترمی بدخیم — هیپرترمی بدخیم، یک اختلال ژنتیکی موروثی عضلانی \_ استخوانی است که در افرادی که تحت بیهوشی عمومی با عوامل هوشبر فرار و شلکنندههای عضلانی (مانند سوکسینیل کولین ممکن است هایپرترمی بدخیم را تحریک کند) قرار میگیرند، روی میدهد (فصل ۱۶ جدول ۱۶–۱۶ را ببینید). سندرم هیپرترمی بدخیم، به صورت یک تاکیکاردی ناگهانی و هایپرکاپنی، هایپرکالمی و اسیدوز متابولیک و به دنبال مواجهه با یک یا چند مورد از عوامل مستعدکننده روی

میدهد. هیپرترمی بدخیم عارضهای نادر است ولی از جمله علل مهم مرگ و میر و ناخوشیهای به دنبال بیهوشی به شمار میرود. اختلال بیوشیمیایی خاص آن به صورت افزایش غلظت کلسیم سیتوزولی آزاد در سلولهای عضلات اسکلتی، نمود می یابد. درمان شامل تجویز دانترولن (جهت کاهش رهاسازی کلسیم از شبکه رتیکولوپلاسمی) میباشد و بیمار باید تحت ارزیابیهای مداوم از نظر دمای بدن و توازن اسید ـ باز و الکترولیتها، قرار داشته باشد (فصل ۲۷ را ببینید).

مستعدبودن به هیپرترمی بدخیم، توسط عوامل ژنتیکی هــتروژن و پارهای میوپاتیهای مستعدکننده بالینی، تعیین میگردد. همچنین ارتباطاتی بین سندرم فوق و موتاسیونهایی در محل ژنهای مسؤول گیرنده ریانودین (RyRI) عضلات اسکلتی (کانال رهاکننده کلسیم در شبکه سارکوپلاسمی)، یافت شده است. میتوان به آللهای جهش یافته ژن کدکننده زیر واحد اشاره نمود. هر چند تاکنون تنها در کمتر از ۵۰ درصد افراد مستعد اشاره نمود. هر چند تاکنون تنها در کمتر از ۵۰ درصد افراد مستعد به هیپرترمی بدخیم، توالیهای ژنتیکی فوق، کشف گردیده است. به علت هتروژنیسیتی ژنتیکی زیاد، استفاده از روشهای ژنتیکی جهت تعیین هیپرترمی بدخیم، ناکام باقیمانده است. در حال حاضر مطمئن ترین روش جهت تعیین مستعدبودن فرد نسبت به هیپرترمی بدخیم، به کارگیری آزمون انقباض کافئین ـ هالوتان میباشد که با استفاده از بیوپسی از بافت عضلات و در محیط آزمایشگاه، امکان پذیر می گردد.

۴. سمیت کبدی (هپاتیت ناشی از هالوتان) — اختلالات کبدی بیشتر به دنبال جراحی و بیهوشی عمومی احتمالاً به علت شوک هیپوولمیک، عفونت ناشی از انتقال خون یا سایر استرسهای مرتبط با جراحی میباشد تا اینکه ناشی از سمیت بیهوش کنندههای استنشاقی باشد. به هر حال تعداد کمی از افرادی که با هالوتان بیهوش شدهاند دچار نارسائی کبدی میشوند. بروز سمیت کبدی به دنبال مواجهه با هالوتان در محدودهای سمیت کبدی به دنبال مواجهه با هالوتان در محدودهای هالوتان همچنان نامشخص بوده اما مطالعه در حیوانات بیانگر تشکیل متابولیتهای فعالی میباشد که هم به طور مستقیم و آسیب به سلولهای کبدی (برای مثال رادیکالهای آزاد) و یا آغاز آسیب به سلولهای کبدی (برای مثال رادیکالهای آزاد) و یا آغاز مواجهه با سایر داروها نظیر انفلوران، ایزوفلوران و دسفلوران به ندرت گزارش شده است.

<sup>1-</sup> Ryanodine

#### B. سمیت مزمن

۱. موتاژنیسیته، تراتوژنیسیته و اثرات بر اندام تناسلی ــ در شرایط طبیعی، بیهوش کنندههای استنشاقی (شامل نیتروس اکسید) نه خاصیت موتاژن و نه خاصیت کارسینوژن دارند. نیتروس اکسید در شرایطی که به مدت طولانی مصرف شود می تواند در حیوانات سبب تراتوژنیسیته شود. هالوتان، انفلوران ایزوفلوران، دسفلوران و سووفلوران می تواند در جوندگان سبب تراتوژنیسیته شود که این ویژگی بیشتر ناشی از تغییرات فیزیولوژیک ناشی از بیهوشی تا اینکه مستقیماً خوددار و اثرات تراتوژنیک داشته باشد.

یکی از مهمترین یافتهها در این زمینه این است که در خانههایی که پرسنل بخش جراحی بوده به طور معنیداری میزان بروز سقط جنین بیشتر بوده است. اما به هر حال چندین مسئله در تفسیر این مطالعات وجود دارد. همراه بودن مشکلات مربوط به خانهها با جراحی و بیهوشی در بیماران آبستن فیزیکی از مسائلی است که بایستی مورد توجه قرار گیرد. در ایالات متحده آمریکا حداقل ۵۰۰۰۰ خانم باردار هر ساله تحت جراحی و بیهوشیهای غیرمرتبط با حاملگی خود قرار میگیرند. خطر بروز سقط معمولاً به دنبال این جراحیها بیشتر است و هنوز مشخص نیست که کدام یک از عوامل نظیر بیماری زمینه ای، جراحی، بیهوشی یا ترکیب این عوامل در بروز خطر این سقط مؤثر می باشد یا خیر.

۲. سرطانزایی \_\_ مطالعات اپیدمیولوژیک انجام شده، موید افزایش خطر بروز کانسر میان پرسنل اتاق عمل و افرادی بوده است که در معرض غلظتهای بسیار کم داروهای بیهوشی قرار داشتهاند. هر چند هیچ مطالعهای رابطه علت و معلولی میان داروهای هوشبر و بروز کانسرها را تأیید نکرده است. طی یک بررسی اپیدمیولوژیک دقیق، تأثیر بسیاری از فاکتورهای سؤال برانگیز دیگر نیز در این بین مطرح شده است. در حال حاضر بسیاری از اتاقهای عمل، یک سیستم پاکسازی ا جهت خارج نمودن مقادیر اندک داروهای بیهوشی نشت شده از دستگاههای بیهوشی، تعبیه شده است.

## ■ داروهای بیهوشکننده داخل وریدی

داروهای بیهوش کننده وریدی غیراپیوئیدی از نظر بالینی نقش مهمی در بیهوشیهای مدرن ایفا می کنند. این داروها به طور گسترده جهت تسهیل القاء سریع بیهوشی مورد استفاده قرار

گردکان جایگزین داروهای بیهوشیها به جز بیهوشی و جراحی کودکان جایگزین داروهای بیهوشی استنشاقی در القاء بیهوشی در شدهاند. داروهای داخل وریدی معمولاً جهت ایجاد آرامبخشی در طول مرحله آرامبخشی و بیهوشی تحت نظارت و همچنین در بیماران بستری شده در بخش مراقبتهای ویژه (ICU) استفاده می شود. با معرفی پروپوفول داروهای هوشبر وریدی همچنین جهت نگهداری بیهوشی نیز مطرح شدند. اما داروهای رایج هوشبر وریدی مشابه داروهای استنشاقی، داروهای ایدهآلی در مصرف انفرادی از جهت فراهم نمودن تمام پنج اثر مطلوب (بیهوشی، فراموشی، ضددردی، مهار رفلکسهای خودکار و انبساط عضلات اسکلتی) نمی باشند. بنابراین معمولاً بیهوشی متعادل با چندین دارو (داروهای بیهوش کننده استنشاقی، آرامبخش ـ خوابآور، اپیوئیدها، داروهای مسدودکننده عصب ـ عضله) و به منظور کاهش اثرات جانبی ناخواسته صورت

داروهای هوشبر وریدی که جهت القاء بیهوشی عمومی استفاده می شود لیپوفیل بوده و به طور ترجیحی به بافتهایی که خاصیت لیپوفیلی بیشتری دارند (مغز، طناب نخاعی) نفوذ می کنند. همین ویژگی نیز سبب شروع اثر سریع این داروها شده است. صرف نظر از متابولیسم سریع و گسترده این داروها، پایان اثر یک بلوس منفرد با توزیع مجدد دارو به بافتهای که خونرسانی کمتری دارند و در غیرحال غیرفعال می باشند، نظیر عضلات اسکلتی و چربی، صورت می پذیرد. بنابراین تمام داروهایی که جهت القاء بیهوشی مصرف می شوند. علیرغم تفاوتهای معنی داری که در متابولیسم آنها دیده می شود وقتی به صورت بلوس منفرد مصرف می شوند، طول دوره اثر یکسانی دارند. شکل ۶–۲۵ ساختمان شیمیایی هوشبرهای استنشاقی رایج را نشان می دهد. جدول ۲–۲۵ خواص فارماکوکینتیک این داروها را نشان می دهد.

## پروپوفول

در بسیاری از کشورها، پروپوفول آرایج ترین داروی تجویز شده جهت القاء بیهوشی بوده و بدین منظور به طور گستردهای جایگزین باربیتوراتها شده است. با توجه به اینکه پروفایل فارماکوکینتیک آن امکان انفوزیون مداوم آنها را فراهم میکند لذا این دارو همچنین جهت نگهداری بیهوشی، استفاده شده و یکی

2- Balanced anesthesia

<sup>1-</sup> Scavenging

<sup>3-</sup> Propofol

شکل ۶–۲۵۰ ساختمان شیمیایی برخی از هوشبرهای وریدی.

از گزینههای رایج جهت ایجاد آرامبخشی در شرایط آرامبخشی و بیهوشی تحت نظارت استفاده میشود. پروپوفول به طور فزایندهای همچون آرامبخشهای بیهوش کننده و هوشبرهای عمومی کوتاهاثر جهت آرامبخشی در ICU و مکانهای خارج از اتاق جراحی (بخش رادیولوژی، بخش اورژانس کادر آرامبخشی و بیهوشی تحت نظارت را ببینید) استفاده میشود.

پروپوفول (۲ و 8– دی ایزوپروپیل فنول) یک فنول آلکیله با خواص خواب آوری است که از لحاظ شیمیایی از سایر گروههای هوشبرهای استنشاقی متمایز میباشد (شکل 8–8). به دلیل حلالیت ضعیف آن در آب، به صورت امولیسیون حاوی 8 درصد روغن دانه سویا، 8/۲ درصد گلیسرول و 8/۲ درصد لیستین (مهمترین ترکیب موجود در بخش فسفاتید زرده تخم مرغ) فرموله شده است. بنابراین، افراد مستعد ممکن است واکنشهای آلرژیک نشان دهند. محلول به رنگ سفید شیری و تا حدود کمی چسبناک و با 8 حدود 8 و غلظت پروپوفول 8 درصد (8 سرخی از کشورها فرمولاسیون 8 درصد (8 موجود میباشد. در برخی از کشورها فرمولاسیون 8 درصد (8

نیز موجود است. اگر چه متوقفکننده های رشد باکتری به ترکیبات مذکور افزوده می شود، اما محلول را بایستی در سریع ترین زمان ممکن مصرف نمود (نبایستی بیش از ۸ ساعت از زمان باز کردن ویال گذشته باشد) و رعایت تکنیکهای استریل الزامی است. افزودن متابی سولفیت در یکی از فرمولاسیون نگرانیها را در مورد مصرف این نوع فرمولاسیون در افراد مبتلا به بیماریهای راههای هوایی (برای مثال اسم) و یا الرژی نسبت به سولفیت افزایش داده است.

مکانیسم اثر فرضی پروپوفول از طریق تقویت جریان کلر ناشی از کمپلکس گیرندم GABA<sub>A</sub> است.

## فارما كوكينتيك

پروپوفول به سرعت در کبد متابولیزه شده و بنابراین متابولیتهای محلول در آب آن که به نظر غیرفعال نیز نباشند از طریق کلیه دفع میشوند. کلیرانس پلاسمایی بسیار زیاد بوده و

خصوصیات فارما کوکینتیک هوشیرهای وریدی TO-T Jose

	دوز القا	مدت اثر	Vdss	توزیع t1/2	اتصال	CL	دف 11/2 حذف
دارو	(mg/kg IV)	(min)	(L/kg)	(min)	پروتئین(٪)	(ml/kg/min)	(h)
دکس مدتومیدین	NA	NA	7-7	9	94	14.	7-7
دیازپام	1418	10-4.	·/Y-1/Y		9.1	٠/٢-٠/۵	۲۰-۵۰
اتوميدات	-/٢/٣	۲-۸	7/0-4/0	7-4	YY	11-12	۲/۹-۵/۳
كتامين	1-1	۵-۱۰	7/1	11-18	17	17-17	7-4
لوراز پام	-/-٣/1	817.	٠/٨-١/٣	r-1·	٩٨	+/A-1/A	11-77
متوهگزيتال	1-1/0	4-4	7/7	۵-۶	٧٢	11	*
ميدازولام	-/1/٣	10-7.	1/1-1/4	V-10	94	8/4-11	1/4-4/8
پروپوفول	1-7/0	۲-۸	7-1+	7-4	97	rr-	4-44
تيوپنتال	r-a	۵-۱۰	7/0	7-4	٨٣	7/4	11

توجه: طول دوره اثر بیانگر طول اثر پس از تجویز دوز وریدی منفرد جهت القاء بیهوشی است. این اطلاعات برای بیمار بالغ با وزن میانگین مطرح شده است.

CI کلیرانس؛ NA در دسترس نیست؛ وV<sub>des</sub> حجم توزیع در شرایط پایدار

اثر بر سیستم اندامها

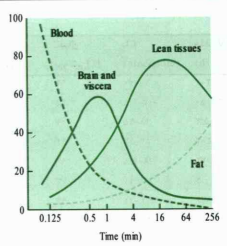
A. اثر بر CNS

پروپوفول به عنوان داروی خوابآور عمل کرده اما خواص ضد دردی ندارد. اگرچه دارو سبب سرکوب عمومی فعالیتهای CNS می شود اما اثرات تحریکی نظیر توئیچ و یا حرکات خود به خودی گاهاً در طول القای بیهوشی مشاهده می شود. این اثرات ممکن است موجب بروز تشنج شود. اما بسیاری از مطالعات بیانگر اثرات ضدصرعی پروپوفول بوده و دارو ممکن است بدون هیچ خطری در بیماران مبتلا به اختلالات صرعی مصرف شود. پروپوفول جریان خون مغزی و میزان متابولیک مغزی اکسیژن (CMRO<sub>2</sub>) را کاهش می دهد که نهایتاً سبب کاهش فشار داخل مغزی (ICP) و فشار داخل چشم می شود. شدت این تغییرات با تیوینتال قابل مقايسه مي باشد. اگرچه پرويوفول مي تواند سبب كاهش مطلوب در ICP شود ترکیب کاهش جریان خون مغزی و کاهش میانگین فشار شریانی ناشی از اتساع عروق محیطی می تواند به صورت بحرانی سبب کاهش فشار پرفیوژن مغزی شود.

هنگامی که این دارو در دوزهای زیاد مصرف شود، سرکوب ناگهانی در EEG ایجاد می کند که خود یک نقطهٔ انتهایی به حساب میآید و وقتی ایجاد میشود که به صورت تـزریقی در اعمال جراحی مغز مورد استفاده قرار می گیرد. مطالعه بر روی حیوانات نشان داده است که خواص نوروپروتکتیو پروپوفول در ایسکمی کانونی مشابه تیوینتال و ایزوفلوران است.

افزایش جریان خون کبدی نشان دهنده اهمیت متابولیسم خارج کبدی است که به نظر به میزان زیادی در ریه رخ می دهد را نشان میدهد. ریهها حذف حداکثر ۳۰ درصد دوزیک بلوس از دارو را بر عهده دارند (جدول ۲-۲۵). بازگشت از بیهوشی پروپوفول بسیار کامل بوده و در مقایسه با تیوینتال "hangover" کمتری دیده می شود که احتمالاً ناشی از کلیرانس پلاسمایی بسیار زیاد این دارو میباشد. به هر حال همچون سایر هوشبرهای وریدی انتقال پروپوفول از پلاسما (بخش مرکزی) و پایان بخشی اثر این دارو پس از تجویز یک بلوس منفرد احتمالاً ناشی از توزیع مجرد از بافتهای که جریان خون زیادی دارند (مغز) به بافتهایی با جریان کمتر (عضلات اسکلتی) میباشد (شکل ۷-۲۵). همچون سایر عوامل هوشبر وریدی، بیدار شدن پس از القاء یک دوز از پروپوفول معمولاً ظرف مدت ۱۰-۸ دقیقه رخ می دهد. کینتیک پروپوفول (و سایر هوشبرهای استنشاقی) پس از دوز بلوس منفرد یا انفوزیون مداوم بهترین مثال برای توضیح مدل سه بخشی است. چنین مدلهایی بر مبنای پیشرفت سیستمهای target-controlled انفوزیون به کار گرفته می شود.

یک فاکتو مهم در مناسب بودن یک دارو به منظور درمان نگےدارندہ بیہوشی است. context-sensitive half-time يرويوفل بسيار كوتاه، حتى پس از انفوزيون طولاني مدت، و بنابراین بازگشت از بیهوشی آن نیز نسبتاً سریع است (شکل 1-67).



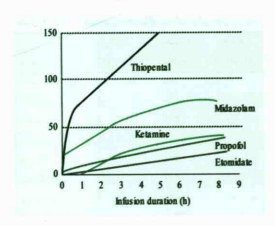
شکل ۷–۳۵. توزیع مجدد تیوپنتال پس از تجویز بلوس وریدی، منحنی مشابه توزیع مجدد که برای سایر هوشبرهای استنشاقی نیز پس از تزریق بلوس دیده می شود بیانگر این است که علیرغم تفاوتهای معنی دار در متابولیسم، زمان بازگشت از بیهوشی یکسان می باشد. توجه: محور زمان خطی نیست.

#### B. اثرات قلبي \_ عروقي

در مقایسه با سایر داروهای القاکننده بیهوشی، پروپوفول سبب کاهش بسیار زیادی در فشارخون شده که این اثر ناشی از اتساع عروق در جریان خون وریدی و شریانی بوده که در نهایت سبب کاهش پیشبار و پسبار میشود. این اثر پروپوفول بر فشارخون سیستمیک با افزایش سن، بیماران مبتلا به کاهش حجم مایع داخل عروقی و با تزریق سریع بیشتر میشود. با توجه به اینکه اثرات کاهش فشارخون ناشی از این دارو با مهار پاسخ بارورفلکسی طبیعی تشدید میشود. لذا اتساع عروقی، تنها سبب افزایش جزئی در ضربان قلب میشود. علیرغم مصرف داروهای آنتیکولینرژیک پیش از جراحی، برادیکاردی و آسیستول پس از تجویز پروپوفول مشاهده میشود.

#### C. اثرات تنفسي

پروپوفول یک سرکوبکننده قدرتمند تنفس بوده و پس از القاء یک دوز عموماً سبب آپنه میشود. انفوزیون پایدار از طریق کاهش در حجم هوای جاری و تعداد تنفس سبب کاهش میزان تهویه در دقیقه میشود. علاوه بر این پاسخ تهویه به هیپوکسی و هایپرکاپنی کاهش مییابد. پروپوفول نسبت به تیوپنتال سبب کاهش بسیار زیادتر رفلکسهای مجاری هوایی



شکل ۸-۲۵ نیمه عمر Context-sensitive هوشبرهای وریدی رایج، حتی پس از انفوزیون طولانی مدت نیمه عمر پروپوفول نسبتاً کوتاه می باشد که همین مقوله سبب شده تا پروپوفول داروی انتخابی بی هوش کننده استنشاقی باشد. کتامین و اتومیدات ویژگیهای مشابهی دارند اما به دلیل داشتن سایر اثرات مصرف آن محدود شده است.

فوقانی می شود که بکارگیری ابزاری نظیر ماسک را الزامی می سازد.

#### D. ساير اثرات

اگر چه که برخلاف سایر هـوشبرهای فـرار، پـروپوفول انسـداد عصب ـ عضله را تشدید نمیکند اما مطالعات نشان دادهاند کـه پس از القاء بیهوشی با پروپوفول حتی بدون استفاده از داروهای مسدودکننده عصب ـ عضله شرایط انتوبه بسیار مناسب میباشد. وقوع تاکیکاردی غیرمنتظره در طول بیهوشی با پـروپوفول ارزیابی آزمایشگاهی وجود اسیدوز متابولیک (سندرم انفوزیون پروپوفول ۱ را الزامی میکند. یکی از اثرات جانبی مطلوب و پروپوفول ویژگی ضداستفراغ بودن آن است. درد در محل تزریق از مهم ترین عوارض آن بوده و می توان آن را با پیش درمانی با یک اوپیوئید و با تجویز همزمان با لیدوکائین کاهش داد. رقیق کردن پروپوفول و به کارگیری وریدهای بـزرگتر جـهت تـزریق می تواند میزان بروز و شدت درد ناشی از تزریق کاهش دهد.

### کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

رایج ترین کاربرد پروپوفول تسهیل القاء بیهوشی عمومی با تزریق بلوس ۱-۲/۵mg/kg میباشد. افزایش سن،

<sup>1-</sup> Propofol infusion

کاهش توانایی قلبی ـ عروقی و یا پیشدرمانی با بنزودیازپینها و اوپیوئیدها دوز موردنیاز برای القاء بیهوشی را کاهش میدهد. کودکان بهدوزهای بیشتری نیاز دارند (۱۸۳–۲/۵ بهصورت IV). بهطورکلی تیتراسیون دوز مورد استفاده در القاء بیهوشی به پیشگیری از بروز تغییرات شدید همودینامیک کمک میکند. پروپوفول اغلب جهت نگهداری بیهوشی و بهعنوان بخشی از رژیم بیهوشی متعادل در ترکیب با هوشبرهای فرار (نیتروس اکسید)، داروهای آرامبخش و خوابآور و اوپیوئیدها و یا بهعنوان بخشی از تکنیک بیهوشی وریدی در ترکیب با اوپیوئیدها مصرف بخشی از تکنیک بیهوشی وریدی در ترکیب با اوپیوئیدها مصرف ترکیب با نیتروس اکسید یا سایر اوپیوئیدها در محدوده طبیعی ترکیب با نیتروس اکسید یا سایر اوپیوئیدها در محدوده طبیعی بین ۲۰۰mcg/kg/min (بهراشد) میباشد.

پروپوفول در صورتی که جهت آرامبخشی، در بیمارانی که به صورت مکانیکی در ICU تهویه می شوند، مورد استفاده قرار گیرد، غلظت پلاسمایی مورد نیاز Tmcg/mL میباشد که با انفوزیون پایدار ۲۳۸ ۳۵–۷۵ به دست می آید. با توجه به اثرات سرکوب تنفسی و شاخص درمانی باریک آن، لذا پروپوفول تنها بایستی توسط افرادی که در شرایط کنترل شده از جهت تستی قرار دارند، مورد استفاده قرار گیرد.

دوزهای زیر محدوده مورد نیاز برای القای بیهوشی پروپوفول جهت درمان تهوع و استفراغ ناشی از جراحی مصرف مـــیشود (۱۰–۲۰ mg بـه صـورت بـلوس وریـدی و یـا ۱۰mcg/kg/min به صورت انفوزیون مصرف میشود).

## فوسيرويوفول

همانگونه که پیش از این اشاره شد، درد ناشی از تزریق پروپوفول به صورت شدید دیده می شود و امولسیون لیپید معایب زیادی دارد. تحقیقات متمرکز جهت یافتن ترکیبات جایگزین با داروهای مشابهی که برخی از این مشکلات را کمتر بروز می دهند، صورت می پذیرد. فوسپروپوفول یک پیش داروی محلول در آب بوده که به سرعت توسط آلکالین فسفاتاز متابولیزه شده و سبب تولید پروپوفول، فسفات و فرمالدهید می شود. فرمالدهید در کبد و اریتروسیتها توسط آلدهید دهیدروژناز متابولیزه می شوند. فرآوردههای موجود فوسپروپوفول به صورت محلولهای استریل، آبی، بیرنگ و شفاف و در قالب ویالهای با دوزهای منفرد (غلظت mg/mL) و با نام تجاری لوسدرا موجود می باشد.

## فارما کوکینتیک و اثر بر سیستم اندامها

با توجه به اینکه ترکیب فعال پروپوفول بوده و فوسپروپوفول به عنوان پیشدارویی میباشد که با متابولیزه شدن به شکل پروپوفول در میآید، لذا فارماکوکینتیک آن بسیار پیچیدهتر از پروپوفول است. مدلهای چندبخشی، مدل دو بخشی برای فوسپروپوفول و سهبخشی برای پروپوفول، جهت تشریح کینتیک این داروها به کار میرود.

پروفایل اثر این دارو مشابه پروپوفول بوده اما شروع اثر و بازگشت از بیهوشی در مقایسه با پروپوفول بسیار طولانی تر است زیرا فوسپروپوفول به صورت پیشدارویی است که ابتدا بایستی به شکل فعال تبدیل شود. اگر چه بیمارانی که فوسپروپوفول مصرف میکنند دردهای ناشی از تزریق، را که در مورد پروپوفول اشاره شد، تجربه نمیکنند اما مهمترین عارضه جانبی این دارو پارامتری، به ویژه در ناحیه پرینه، میباشد که در ۲۴ درصد بیماران رخ میدهد. مکانیسم اثر این عارضه ناشناخته است.

## کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

فوسپروپوفول جهت آرامبخشی در شرایط بیهوشی مصرف می شود. مکمل اکسیژن نیز بایستی برای تمام بیماران دریافت کننده این دارو در دسترس قرار گیرد. همچون پروپوفول مشکلات مجاری هوایی مهمترین نگرانی ناشی از مصرف این داروست. بنابراین توصیه می شود از این دارو تنها در شرایطی مصرف شود که سیستم تهویه تحت مدیریت کامل باشد. دوزاژ استاندارد توصیه شده یک دوز بلوس اولیه R/k mg/kg به صورت VI بوده که سپس در صورت نیاز با دوزهای تکمیلی R/k mg/kg به صورت کامل باشد. در بیمارانی که بیش از R/k یا کمتر از که لاو با ادامه می یابد. در بیمارانی که بیش از R/k یا ۹۰ یا کمتر دوز بایستی اعمال شود. در بیماران مسن تر از ۶۵ سال و افرادی که از نظر طبقه بندی انجمن متخصصین بی هوشی آمریکا در موقعیت ۳ یا ۴ قرار دارند، میزان دوز بایستی ۲۵٪ کاهش یابد.

## باربيتوراتها

این بخش بر مصرف تیوپنتال و متوهگزیتال در القاء بیهوشی عمومی متمرکز میشود. اما این باربیتوراتهای خوابآور به طور گستردهای توسط پروپوفول جایگزین شدهاند. سایر باربیتوراتها همچون فارماکولوژی باربیتورات در فصل ۲۲ بحث شدهاند.

اثرات بیهوشی باربیتوراتها احتمالاً ناشی از افزایش اثرات

مهاری و مهار انتقال عصبی تحریکی است (شکل 1-70). اگر چه اثرات مهاری این داروها احتمالاً ناشی از فعال شدن گیرنده کمپلکس گیرنده  $GABA_A$  میباشد اما اثر بر مهار انتقال عصبی تحریکی، هنوز به طور کامل شناخته نشده است.

## فارما كوكينتيك

تیوپنتال و متوهگزیتال تحت تأثیر متابولیسمهای کبدی و نیتراکسیداسیون، N- دآلکیلاسیون، دسولفوراسیون و تخریب حلقه باربیتوریک اسید قرار می گیرند. بایستی از مصرف باربیتوراتها در بیماران مبتلا به پورفیری متناوب اجتناب شود زيرا اين داروها از طريق تحريك سنتز أمينولوولونيك اسيدا تولید پورفیرینها را افزایش می دهند. به علت کلیرانس پلاسمایی بيشتر، متوهگزيتال نيمهعمر حذفي كوتاهتري نسبت تيوينتال دارد (جدول ۲-۲۵)، این امر سبب بازگشت سریع تر و کامل تر پس از تزریق بلوس میشود. اگر چه که تیوپنتال بسیار آهستهتر متابولیزه می شود و نیمه عمر حذفی طولانی تری دارد، بازگشت (Recovery) از تزریق بلوس منفرد با متوهگزیتال و پروپوفول قابل مقایسه است زیرا بیشتر به توزیع مجدد از بافتهای غیرفعال وابسته است تا به متابولیسم دارو (شکل ۷-۲۵). به هر حال چه از طریق تزریق بلوس مکرر و چه از طریق انتوزیون پایدار تجویز شود. بازگشت از آن نسبتاً طولانی خواهد بود. زیرا حذف در این شرایط وابسته به متابولیسم می باشد (نیمه عمر Context-sensitive و شکل ۸-۲۵ را ببینید).

## اثر بر سیستم اندامها

A. اثر بر CNS

باربیتورات هنگامی که به صورت بلوس تزریق می شوند سبب سرکوب CNS بصورت وابسته به دوز (از حالت آرامبخشی تا بیهوشی کامل) می شوند. این دارو خاصیت ضددردی ندارند. به جای آن برخی از شواهد نشان دادهاند که این داروها با کاهش آستانه درد سبب هایپرآلژزی (پردردی) می شوند. باربیتوراتها منقبض کنندههای قدرتمند عروقی بوده و سبب کاهش قابل پیش بینی در جریان خون مغزی، حجم خون مغزی و CMRO پیش بینی در جریان خون مغزی، حجم خون مغزی و CMRO می شوند، در نتیجه این داروها سبب کاهش مصرف و CMRO به صورت الگوی وابسته به دوز شده و تمام فعالیتهای EEG را ICP سرکوب می کنند. توانایی باربیتوراتها در کاهش ICP و سبک سبب شده تا این داروها در کنترل بیماران مبتلا به ضایعات داخل مغزی فضاگیر، بسیار مفید باشند. این داروها همچنین در ایسکمی کانونی مغزی (سکته مغزی، جراحی

رتراکشن، کلیپهای ناگهانی در طول جراحی آنوریسم) استفاده میشود. اما در ایسکمی مغزی منتشر (برای مثال ناشی از ایست قلبی) مفید نیست. به جز متوهگزیتال، سایر باربیتوراتها فعالیت الکتریکی مغز در EEG را کاهش میدهند و میتوانند به عنوان یک داروی ضدتشنج مصرف شوند. در مقابل متوهگزیتال کانونهای صرعی را فعال کرده و بنابراین ممکن است در درمان الکتروشوک و یا تعیین کانونهای صرعی در طول جراحی را مورد استفاده قرار گیرد.

#### B. اثرات قلبي \_ عروقي

کاهش در فشارخون ناشی از تجویز باربیتوراتها (جهت القاء بیهوشی) اصولاً به دلیل اتساع عروق محیطی بوده و معمولاً این کاهش فشار کمتر از میزانی است که در مورد پروپوفول دیده میشود. این داروها همچنین اثر منفی مستقیم در قلب دارند. اما مهار رفلکس نیز نسبت به پروپوفول بسیار کمتر میباشد. بنابراین افزایش جبرانی در ضربان قلب کاهش فشارخون را محدود نموده و آن را درمان میکند. در بیماران مبتلا به هیپوولمی، تامپوناد قلبی، کاردیومیوپاتی، بیماری عروق کرونر و بیماری دریچهای قلب اثر سرکوبگری این دارو بر فشارخون بیماری دریچهای قلب اثر سرکوبگری این دارو بر فشارخون عمومی افزایش مییابد، زیرا این گونه بیماران در جبران اثرات عمومی افزایش مییابد، زیرا این گونه بیماران در جبران اثرات خواهد بود.

#### C. اثرات تنفسى

باربیتوراتها سرکوبگرهای تنفس بوده و دوز معمول تیوپنتال یا متوهگزیتال به طور مشخص سبب آپنه گذرا شده و در صورت مصرف همزمان سایر داروهای سرکوب کننده تنفس تشدید می شود. باربیتوراتها از طریق کاهش حجم هوای جاری و سرعت تنفس و همچنین کاهش پاسخ سیستم تهویهای به هایپرکاپنه و همپوکسی سبب کاهش تهویه در دقیقه می شوند. رسیدن به مرحله تنفس منظم و خود به خودی پس از القاء بیهوشی با باربیتوراتها، با سرعت تنفس آهسته و کاهش حجم هوای جاری مشخص می شود. سرکوب رفلکسهای حنجره و سرفه در این داروها به اندازه اثرات تجویز پروپوفول نمی باشد. که سرفه در این داروها به اندازه اثرات تجویز پروپوفول نمی باشد. که عصب عضله تا باربیتوراتها به عنوان گزینه آخر انتخاب شوند. عصب عضله تا باربیتوراتها به عنوان گزینه آخر انتخاب شوند.

<sup>1-</sup> Aminolevulinic acid

ماسک هوائی حنجره، لارنکوسکوپی مستقیم، انتوباسیون نای) در شرایطی که رفلکسهای مجاری هوایی به اندازه کافی سرکوب شدهاند سبب اسپاسم حنجره و اسپاسم برونش می شود. این پدیده مختص باربیتوراتها نیست اما در صورتی که دوز دارو جهت سرکوب رفلکسهای مجاری هوایی کافی نباشد رخ می دهد.

#### D. ساير اثرات

تزریق تصادفی باربیتوراتها به داخل شریان سبب درد بسیار شدید و انقباض عروقی می شود که سبب آسیب شدید بافتی و نهایتاً گانگرن می شود. راهکارهای درمانی شامل انسداد سیستم عصبی سمپاتیک (برای مثلاً مسدود کردن زنجیره گانگلیونی) در قسمتهای درگیر می باشد. در صورت خروج خون از عروق برخی از متخصصین توصیه می کنند که تزریق لیدوکائین ۱۰/۵ درصد را متخصصین توصیه می کنند که تزریق لیدوکائین ۱۰/۵ درصد مفید باشد. واکنشهای آلرژیک تهدید کننده حیات نسبت مفید باربیتورات بسیار نادر بوده و با تخمین ۱ در ۳۰۰۰۰ بیمار رخ می دهد. اما ترشح هیستامین ناشی از تحریک باربیتورات گاهی می دهد. اما شرح هیستامین ناشی از تحریک باربیتورات گاهی

## کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

کاربرد بالینی اصلی تیوپنتال ۱ (TV مورت ۱۷) و یا متوهگزیتال ۲ (IV -۱/۵ mg/kg) به صورت IV) جهت القاء بیهوشی (عدم هوشیاری) بوده که معمولاً در کمتر از ۳۰ ثانیه رخ میدهد. بیماران ممکن است پس از تجویز مزهای شبیه سیر یا پیاز را تجربه کنند. حلالهای تیوپنتال سدیم جهت تجویز وریدی بایستی pH معادل ۱۰ تا ۱۱ داشته باشند تا پایدار بماند. تزریق همزمان با شل کنندههای دپولاریزاسیون و غیردپولاریزاسیون که pH کمتری دارند ممکن است سبب رسوب تیوینتات اسید غیرمحلول شود. باربیتوراتهایی نظیر متوهگزیتال (mg/kg ۳۰–۳۰) ممکن است به صورت تجویز در رکتوم و جهت تسهیل در القای بیهوشی (در افرادی که مشکلات ذهنی داشته و یا کودکانی که با پزشک همکاری نمیکنند) استفاده شود. در صورتی که یک باربیتورات فقط به منظور استفاده از ویژگیهای نورویروتکشن أن تجویز شود. افزایش در EEG ایـزوالکـتریک نشان دهنده کاهش در CMRO<sub>5</sub> بوده و بایستی مصرف دارو را متوقف نمود. با مصرف دوزهای کمتر احتمال بروز دفعات افت فشارخون نیز کاهش می یابد لذا حفظ فشار پرفیوژن مغزی، به ویژه در مواقع افزایش ICP، اسان تر می باشد.

## بنزوديازپينها

بنزودیازپینهای رایجی که در اعمال جراحی استفاده می شوند شامل میدازولام، لورازپام و با دفعات کمتر دیازپام می باشد. بنزودیازپین در میان گروه داروهای وریدی از این جهت که می توان اثرات آنها را با آنتاگونیست انتخابی این داروها، فلومازنیل، خنثی کرد. بسیار خاص می باشند. اثرات مطلوب این داروها شامل اثرات ضداضطرابی و فراموشی آنتروگراد که در پیش بیهوشی بسیار مفید است.

ساختمان شیمیایی و فارماکودینامیک این داروها با جزئیات در فصل ۲۲ مورد بحث واقع شده است.

## فارما کوکینتیک در وضعیت بیهوشی

بنزودیازپینهای بسیار محلول در چربی به سرعت وارد CNS شده و شروع اثر سریعی دارند که به دنبال آن توزیع مجدد به بافتهای غیرفعال و پایان بخشی به اثر دارو رخ میدهد. اطلاعات بیشتر در مورد فارماکوکینتیک داروها در فصل ۲۲ آمده است.

علیرغم ورود سریع این داروها به مغز، به نظر می رسد که میدازولام نسبت به پروپوفول و تیوپنتال از نظر زمانی خیلی دیر به تعادل مکان اثر می رسد. با توجه به این موضوع در تجویز دوزهای وریدی میدازولام بایستی به اندازه کافی فاصله وجود داشته باشد تا امکان رسیدن به حداکثر اثر بالینی پیش از تکرار دوز بعدی فراهم شود. میدازولام کوتاه ترین نیمه عمر داروی بنزودیازپینی مناسب در انفوزیون پایدار باشد (شکل داروی بنزودیازپینی مناسب در انفوزیون پایدار باشد (شکل ۸-۲۵).

#### اثر بر سیستم اندامها

A. اثر بر CNS

مشابه پروپوفول و باربیتوراتها، بنزودیازپینها سبب کاهش  $\operatorname{CMRO}_2$  و  $\operatorname{CMRO}_2$  و ieزایش جریان خون (اما در مقیاس کوچکتر) مغزی می شوند. به نظر می رسد در بروز اثرات بنزودیازپینها در کاهش  $\operatorname{CMRO}_2$  یک میزان حداکثری وجود دارد. همچنین میدازولام نیز توانایی  $\operatorname{Vig}$  در ایجاد  $\operatorname{EEG}$  ایزوالکتریک را ندارد. بیماران مبتلا به کاهش فشار داخل مغزی پس از تجویز هیچگونه تغییری در  $\operatorname{ICP}$  نشان نمی دهند. اگر چه که بنزودیازپینها اثرات نوروپروتکتیو ندارند اما این داروها خاصیت قدر تمند ضد تشنجی

دارند و در درمان صرع پایدار، قطع مصرف الکل و صرع ناشی از بی حس کنندههای موضعی استفاده می شوند اثرات بنزودیازپین بر CNS را می توان به تجویز آنتاگونیست انتخابی گیرنده بنزودیازپینها، فلومازنیل، به سرعت خاتمه داد و همین امر سبب می شود تا پروفایل بی خطری این داروها تقویت شود.

#### B. اثرات قلبي \_ عروقي

در صورتی که میدازولام جهت القاء بیهوشی تجویز شود در مقایسه با دوزهای دیازپام سبب کاهش فشار خون بسیار بیشتری می شود. این تغییرات احتمالاً به واسطه اتساع عروقی محیطی بوده و برون ده قلبی در آن تغییری نمی کند. مشابه سایر داروهای القاء کننده بیهوشی اثرات سیستمیک میدازولام در بیماران هیپوولمیک تشدید می شود.

#### C. اثرات تنفسي

اگر چه آپنه ناپایدار به دنبال تجویز وریدی میدازولام جهت القاء بیهوشی به ویژه در حضور اپیوئیدها (به عنوان پیشبیهوشی) رخ میدهد. اما بنزودیازپینها سبب سرکوب خفیفی در تهویه میشوند. بنزودیازپینها پاسخ سیستم تهویه به دی اکسید کربن را کاهش میدهند اما این اثر هنگامی که بنزودیازپینها به تنهایی مصرف شوند خیلی بارز نیست. سرکوب تنفسی شدیدتر وقتی رخ میدهد که بنزودیازپینها با اپیوئیدها استفاده شوند. مسئله دیگری که بر تهویه تأثیر میگذارد انسداد مجاری هوایی نائی از دیگری که بر تهویه تأثیر میگذارد انسداد مجاری هوایی نائی از دارات خواباوری بنزودیازپینهاست.

#### D. ساير اثرات

درد ناشی از تزریق وریدی و تزریق عضلانی و به دنبال آن ترومبوفلبیت ناشی از آن با دیازپام شدیدتر بوده و بیانگر حلالیت ضعیف این داروها در آب میباشد، که نیاز به افزودن حلالهای آلی به فرمولاسیونهای این داروها را الزامی میسازد. میدازولام علیرغم حلالیت بهتر (که نیاز به وجود حلالهای آلی را مرتفع میسازد)، باز هم میتواند سبب درد ناشی از تزریق شود. واکنشهای آلرژیک به بنزودیازپینها بسیار نادر بوده و یا غیرممکن است.

## کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

بنزودیازپینها اغلب به عنوان پیشبیهوشی، جهت آرامبخشی وریدی و در سرکوب فعالیت تشنجی استفاده میشوند با دفعات کمتر میدازولام و دیازپام میتوانند جهت القاء بیهوشی مورد

استفاده قرار گیرند. شروع اثر آهسته و دوره اثر طولانی لورازپام مصرف این دارو را به عنوان داروی پیشبیهوشی و یا القاء بیهوشی، به ویژه در شرایطی که پس از جراحی نیازمند بیداری سریع و پایدار باشیم، محدود نموده است. اگر چه که فلومازنیل سریع و پایدار باشیم، محدود نموده است در درمان بیمارانی که تأخیر در بازگشت از بیهوشی را تجربه میکنند بسیار مفید است اما طول دوره اثر این دارو بسیار کوتاه بوده (در حدود ۲۰ دقیقه) و مجدداً بایستی از این آنتاگونیست تجویز نمود.

ویژگیهای نظیر فراموشی، ضداضطرابی و اثرات آرامبخشی بنزودیازپینها این دسته از داروها را به عنوان داروهای انتخابی پیشبیهوشی تبدیل کرده است. میدازولام (۱۳۳ کا به صورت (IV) به عنوان پیشبیهوشی، آرامبخشی در طول بیحسی موضعی و جراحیهای درمانی کوتاه مدت استفاده میشود. میدازولام نسبت به دیازپام شروع اثر سریعتر داشته و فراموشی بیشتر و آرامبخشی کمتری پس از جراحی ایجاد میکند. میدازولام همچنین به صورت خوراکی و به عنوان پیشبیهوشی در کودکان و با دوزهای mg/kg گاه به صورت تجویز خوراکی ۳۰ دقیقه پیش از القای بیهوشی، مصرف میشود و سبب القاء آرامبخشی و ضداضطرابی بدون تأخیر در بازگشت از بیهوشی میشود.

اثرات سینرژیکی بین بنزودیازپینها و سایر داروها به ویژه اوپیوئیدها و پروپوفول سبب دستیابی بهتر به آرامبخشی و ضددردی میشود اما ممکن است اثرات سرکوب تنفسی ناشی از این داروها را افزایش داده و سبب انسداد یا آپنه مجاری هوایی شود. با توجه به اینکه اثرات بنزودیازپینها با افزایش سن شدید میشود لذا کاهش دوز و تیتراسیون دقیق در بیماران سالخورده الزامی است.

بیهوشی عمومی را میتوان با تجویز میدازولام (mg/kg) بیهوشی در (TV) به صورت IV) القا کرد اما شروع اثر بیهوشی در مقایسه با تجویز داروهایی نظیر تیوپنتال و پروپوفول و یا اتومیدات بسیار آهستهتر است. مهمترین عیب این دارو تأخیر در بازگشت از بیهوشی بوده که علیرغم دارا بودن مزایایی نظیر اثرات اندک بر گردش خون کاربرد بنزودیازپینها را محدود مینماید.

### اتوميدات

اتومیدات (شکل ۶–۲۵) یک هوشبر وریدی با اثرات خوابآوری است اما فاقد اثرات ضددردی است و اغلب به دلیل اثرات اندک بر سیستم همودینامیک مورد استفاده قرار میگیرد. اگر چه که فارماکوکینتیک آن مطلوب میباشد اما اثرات جانبی آن بر سیستم اندوکرین مصرف آن را در انفوزیون پایدار محدود کرده است. اتومیدات یک مشتق کربوکسیله ایمیدازول است که حلالیت ضعیفی در آب داشته و به صورت محلولهای ۲mg/mL در پروپلین گلیکول ۳۵ درصد ساخته میشود. این محلول pH معادل ۶/۹ داشته و بنابراین سبب مشکلاتی نظیر آنچه در تیوپنتال آمده است، نمیشود. اتومیدات به نظر اثراتی مشابه تیوپنتال آمده است، نمیشود. اتومیدات به نظر اثراتی مشابه و از طریق تقویت جریان کلر در گیرندههای GABA عمل میکند.

## فارما كوكينتيك

دوزهای اتومیدات جهت القای بیهوشی شروع اثر سریعی داشته و بازگشت از بیهوشی به توزیع مجدد آن در بافتهای غیرفعال وابسته است که از این بابت با داروهایی همچون تیوپنتال و پروپوفل قابل مقایسه است. متابولیسم أن اصولاً با هیدرولیز استری به متابولیستهای غیرفعال صورت میپذیرد که سپس این متابولیت در ادرار (۷۸ درصد) و صفرا (۲۲ درصد) دفع میشوند. کمتر از ۳ درصد از دوز تجویز شده اتومیدات به صورت داروی تغییر نیافته از ادرار دفع میشود. کلیرانس اتومیدات حدوداً ۵ برابر بیشتر از تیوپنتال بوده که با نیمه عمر حذفی کوتاهتر آن مشخص می شود (جدول ۲-۲۵). طول دوره اثر به صورت خطی به دوز وابسته است که با هر mg/kg ۱۰۰ در حدود ۱۰۰ ثانیه بیهوشی ایجاد میشود. با توجه به اینکه اتومیدات اثرات کمی بر ویژگیهای همودینامیک داشته و نیمهعمر Context-sensitive داشته لذا دوزهای بیشتر، بلوسهای مکرر و یا انفوزیون پایدار را مى توان بدون بروز خطرات جانبى تجويز كرد. اتوميدات مشابه اغلب هوشبرهای وریدی به مقدار زیادی به پروتئینهای پلامسا اغلب ألبومين متصل مي شود (٧٧ درصد)

## اثر بر سیستم اندامها

#### A. اثر بر CNS

اتومیدات یک منقبض کننده عروق مغزی بسیار قدرتمند می باشد این اثر دارو با کاهش جریان خون مغزی و ICP مشخص می شود. این اثرات دارو مشابه اثراتی که توسط تیوپنتال به وجود می آید. علیرغم اینکه دارو سبب کاهش  ${\rm CMRO}_2$  می شود اما اثرات در مطالعات حیوانی اثر نوروپروتکتیویته از خود نشان نمی دهند. تعداد دفعات بروز نیزههای تحریی در EEG پس از تیوپنتال است. اتومیدات مشابه تیجویز اتومیدات بیشتر از تیوپنتال است. اتومیدات، مشابه

متوهگزیتال ممکن است کانونهای صرعی را فعال کند. که این اثر دارو با فعالیت سریع در EEG مشخص می شود. علاوه بر این حرکات خود به خودی که به صورت میوکلونوس مشخص می شود در بیش از ۵۰ درصد از بیمارانی که این دارو را دریافت کردند مشاهده می شود و این فعالیت میوکلونوس ممکن است با فعالیتهای مشابه صرع در EEG همراه باشد.

## B. اثرات قلبی ـ عروقی

بارزترین و مطلوب ترین مشخصه القاء بیهوشی با اتومیدات پایداری سیستم قلبی ـ عروقی پس از تزریق بلوس میباشد. در این مورد کاهش در فشار خون سیستمیک بسیار کم بوده و یا اصلاً وجود ندارد. بنابراین اثرات کاهنده فشارخون اتومیدات در حضور هیپرولمی تشدید میشود و بهینه سازی وضعیت حجم داخل عروقی بیمار پیش از القاء بیهوشی، الزامی است. اتومیدات تغییرات اندکی در ضربان قلب و برون ده قلبی ایجاد می کند. در غلظتهایی که جهت القاء بیهوشی مصرف می شود و اثر اَن بر انقباض میوکارد بسیار اندک است.

#### C. اثرات تنفسي

اگر چه پس از تزریق سریع وریدی دارو گاهی ممکن است آپنه رخ دهد، اما اثرات سرکوب کنندگی اتومیدات در تهویه بسیار کمتر از باربیتوراتهاست. این سرکوب تهویه در مصرف همزمان اتومیدات با هوشبرهای استنشاقی و اپیوئیدها تشدید می شود.

#### D. اثرات أندوكريني

اتومیدات با مهار وابسته به دوز -1- هیدروکسیلاز (یک آنزیم ضروری در تبدیل کلسترول به کورتیزول) سبب سرکوب آدرنوکورتیکال می شود (شکل -1- ۳۹ را ببینید). این سرکوب ساعت پس از دوز القاء دارو به طول می انجامید، علیرغم نگرانیهای موجود در مورد این اثر، هنوز هیچگونه مطالعه در مورد عوارض جانبی آن مطرح نشده است. به هر حال به دلیل اثرات آندوکرینی، این دارو به صورت انفوزیون پایدار مصرف نمی شود.

## کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

اتومیدات جایگزین پروپوفول و باربیتورات به منظور القاء سریع بیهوشی به ویژه در بیماران مبتلا به اختلالات انقباض میوکارد میباشد. پس از مصرف دوز استاندارد و جهت القاء بیهوشی میباشد. پس از مصرف دوز استاندارد و جهت القاء بیهوشی با آنچه

در تیوپنتال و پروپوفول به دست می آید، قابل مقایسه است. مشابه پروپوفول در طول تزریق وریدی اتومیدات درد بسیار شدیدی بروز می کند که ممکن است با تحریک وریدها همراه شود. وقوع حرکات میوکلونیک غیرارادی نیز معمول بوده اما ممکن است با تجویز همزمان داروهای مسدود کننده عصب این اثر کاهش یابد. پس از تجویز دوز منفرد وریدی، بازگشت اثرات اثرات ضددردی نداشته و تهوع و استفراغ ناشی از جراحی نسبت به داروهای تیوپنتال و یا پروپوفول بسیار رایج تر است.

#### كتامين

کتامین (شکل 3–۲۵) به طور نسبی محلول در آب بوده و مشتق بسیار محلول در جربی فن سیکلیدین میباشد که از سایر هوشبرهای استنشاقی در ایجاد خواص ضددردی متفاوت میباشد. مشخصات مرحلهای که پس از القاء دوز کتامین مشاهده می شوند با عنوان "بیهوشی انفکاکی 3" نامیده می شود که در این حالت چشمان بیمار باز مانده و با نیستاگموس بسیار آرامی همراه میباشد (مرحله کاتالپسی) از میان دو استروایزومر، ایزومر (+)S را ایزومر (-)R بسیار قوی تر میباشد، اما تنها مخلوط راسمیک کتامین در ایالات متحده آمریکا در دسترس است.

مكانيسم اثر كتامين بسيار پيچيده است اما احتمالاً اثرات آن از طريق مهار NMDA اعمال مىشود.

## فارما كوكينتيك

حلالیت در چربی بالای کتامین موجب می شود تا شروع اثر آن بسیار سریع باشد. همچون سایر داروهای هوشبر وریدی، تأثیر تزریق بلوس منفرد این دارو با توزیع مجدد به بافتهای غیرفعال خاتمه می یابد. متابولیسم آن در کبد بود و شامل ۱۸- دمتیلاسیون توسط سیستم سیتوکرم p450 می باشد. نورکتامین که متابولیت فعال اولیه این دارو است قدرت کمتری داشته (با قدرت یک سوم و یک پنجم کتامین) به صورت متابولیتهای غیرفعال هیدروکسیله و کونژوگه محلول در آب در ادرار دفع می شود. کتامین تنها داروی هوشبر وریدی است که میزان اتصال به پروتئین آن پائین است (جدول ۲-۲۵).

#### اثر بر سیستم اندامها

در صورتی که کتامین بـه عـنوان تـنها داروی بـیهوش کـننده مصرف شود، فرامـوشی نـاشی از آن بـه انـدازه بـنزودیازپینها

نیست. رفلکسها اغلب وجود داشته اما نمی توان فرض کرد که بیمار قادر به کنترل مجاری هوایی فوقانی خود باشد. چشمان بیمار همچنان باز بوده و مردمک به طور متوسط گشاد شده و حرکات نیستاگموس مشاهده می شود و به دنبال آن ترشح اشک و باق نیز افزایش یافته و پیشدرمانی با یک داروی آنتی کولینرژیک ممکن است جهت محدود کردن این اثرات مصرف شود.

#### CNS اثر بر

برخالاف سایر هوشبرهای استنشاقی به نظر میرسد کتامین سبب اتساع عروق مغزی شده که جریان خون مغزی و همچنین رسبب اتساع عروق مغزی شده که جریان خون مغزی و همچنین که دچار آسیبهای داخل مغزی به ویژه افزایش ICP میباشند، مصرف نمیشود. این اثرات ناخوشایند در جریان خون مغزی ممکن است با نگهداری سطح دی اکسید کربن به میزان طبیعی (نورموکاپنیا) کاهش یابد. علیرغم قابلیت این دارو در ایجاد اثرات میوکلونیک اما به نظر می رسد که کتامین دارای اثرات ضدتشنجی بوده و جهت درمان صرع پایدار (در هنگامی که سایر داروها بی تأثیر باشند) مصرف می شود.

واکنشهای ناخوشایند پس از تجویز مههرترین عامل محدودکننده مصرف کتامین میباشد. چنین واکنشهایی شامل خوابهای رنگارنگ واقع، توهم، تجربه بودن در خارج از بدن، و افزایش و اختلالات حس بینایی، لامسه و شنوایی میباشد. این واکنشها میتواند با ترس و گیجی همراه باشد اما ممکن است یک حالت سرخوشی، که قابلیت دارو جهت سوءمصرف را بیان میکند، نیز پدید آید در کودکان معمولاً این واکنشها کمتر رخ میدد. جهت کاهش این واکنشهای ناخوشایند و افزایش فراموشی ناشی از دارو مصرف دارو با بنزودیازپین به صورت ترکیبی توصیه میشود.

#### B. اثرات قلبي \_ عروقي

کتامین سبب افزایش ناپایدار اما معنی دار فشارخون سیستمیک، ضربان قلب و برون ده قلبی می شود که احتمالاً به واسطه تحریک سیستم سمپاتیک مرکزی می باشد. این اثرات که با افزایش کار قلب و مصرف اکسیژن میوکارد همراه است همیشه مطلوب نبوده و می توان با تجویز همزمان بنزودیازپینها، اپیوئیدها و یا هوشبرهای استنشاقی بروز آن را کاهش داد. اگر چه اپیوئیدها و یا هوشبرهای استنشاقی بروز آن را کاهش داد. اگر چه

<sup>2-</sup> Dissociative anesthesia

Norketamine 4- Normocapnia

Ketamine
 Norketamine

که اثرات آن بسیار متناقض است اما خود کتامین به طور مستقیم به عنوان یک سرکوب کننده میوکارد عمل میکند این خصوصیات معمولاً با تحریک سیستم عصبی سمپاتیک ناشی از دارو پنهان میشود. ولی در بیمارانی که در افزایش فعالیت سیستم عصبی سمپاتیک با محدودیتهایی مواجه هستند این اثر (سرکوب میوکارد) آشکار میشود.

#### اثرات تنفسى

کتامین موجب سرکوب شدید تنفسی نمی شود. اما هنگامی که به صورت منفرد مصرف می شود پاسخ تنفسی به هایپرکاپنیا انجام پذیرفته و گازهای خون پایدار باقی می ماند. کاهش در تهویه به صورت ناپایدار و در موارد نادر دوره کوتاهی از آپنه، به دنبال تجویز سریع دوزهای وریدی جهت القاء بیهوشی ایجاد می شود. با توجه به وجود رفلکسهای فعال مجاری هوایی، توانایی جهت نظر گرفت. به ویژه در کودکان به دلیل افزایش ترشح بزاق خطر بروز لارنگواسپاسم بایستی مورد توجه قرار گیرد. این خطر با مصرف پیش داروهای همچون آنتی کولینرژیکها کاهش می یابد. کتامین عضلات صاف برونشی را منبسط می کند و ممکن است در بیماران مبتلا به مجاری هوایی راکتیو و در کنترل انقباض برونش کمک کننده باشد.

## كاربردهاي باليني و مقادير مصرف

عليرغم خواص سايكوميمتيك ناخوشايند كتامين، اما ويژگيهاي منحصر به فرد آن نظیر ضددردی زیاد، تحریک سیستم عصبی سمپاتیک، اتساع برونشی و سرکوب اندک تنفسی این دارو را به به عنوان جایگزین مهم سایر هوشبرهای وریدی و نیز داروی کمکی در بسیاری از موارد، مطرح ساخته است. علاوه بر این کتامین را می توان از طریق راههای مختلف تجویز (وریدی، عضلانی، خوراکی، رکتال، اپیدورال) مصرف نموده بنابراین این دارو را می توان به عنوان گزینه مطلوب در بیماران مبتلا به مشکلات ذهنی و کودکانی که با پزشک همکاری نمیکنند، استفاده نمود. برای القای بیهوشی می توان از کتامین با دوز ۱-۲mg/kg به صورت وریدی و ۴-۶mg/kg به صورت عضلانی استفاده کرد. اگرچه که این دارو معمولاً جهت حفظ و نگهداری بيهوشي استفاده نمي شود اما نيمه عمر كوتاه Context-sensitive آن سبب شده تا کتامین کاندیدی جهت استفاده بدین منظور باشد. برای مثال بیهوشی عمومی که با کتامین با انفوزیون آن ۱۵-۴۵mcg/kg/min به علاوه ۷۰-۵۰ درصد نیتروس اکسید و

یا به تنهایی با کتامین به ۳۰-۹۰mcg/kg/min به دست می آید. دوزهای کوچک بلوسهای کتامین (۲-۰/۸mg/kg به صورت IV) ممکن است در طول بیهوشی موضعی (هنگامی که ضددردی بیشتری نیاز باشد برای مثال در سزارین تحت بیهوشی نوراکسیال <sup>۲</sup> با انسداد ناحیهای ناکافی) استفاده شود. کتامین بدون دخالت در مجاری هوایی سبب اثرات ضددردی میشود. انفوزیون دوزهای زیر محدود مورد نیاز برای جراحی (۳-Amcg/kg/min) را می توان در طول بیهوشی عمومی و در دوره ابتدایی پس از جراحی، جهت ایجاد اثرات ضددردی و کاهش تحمل نسبت به اپیوئیدها و هایپرآلرژی ناشی از اپیوئیدها مصرف کرد. استفاده از کتامین همیشه به علت اثرات جانبی سایکومیمتیک ناخوشایند آن محدود شده، اما مشخصههای منحصر به فرد آن سبب شده تا به عنوان داروی جایگزین در موارد خاصی باشد. که اغلب این مشخصهها اثرات قدرتمند ضددردی با سرکوب تنفسی بسیار کم میباشد. اخیراً به طور شایعی از این دارو در دوزهای زیر محدود مورد نیاز برای جراحی جهت مهار تحمل ایجاد شده نسبت به ایبوئیدها استفاده می شود.

## دكسمدتوميدين

 $lpha_2$  مکسـمدتومیدین یک آگـونیست بسیار انتخابی گیرنده یک آمرنرژیک است. شناسایی فواید آنتاگونیستهای  $lpha_2$  بر مبنای مشاهده کاهش نیاز به سایر بیهوش کننده در بیماران دریافت کننده کلونیدین به صورت طولانی مـدت بـوده است. اثرات دکسمدتومیدین را میتوان با داروهای آنتاگونیست گیرنده  $lpha_2$  منترد. دکسمدتومیدین انانتیومر  $lpha_2$  فعال محتومیدین آنتاگونیزه کرد. دکسمدتومیدین انانتیومر  $lpha_2$  فعال محتومیدین (مشتق اسیداز ولی بسیار انتخابی برای گیرندههای  $lpha_2$  آدرنرژیک که در دامپزشکی مورد استفاده قرار میگیرد) می باشد.

## فارما كوكينتيك

دکسمدتومیدین تحت تأثیر متابولیسم سریع کبدی شامل کونژوگاسیون، ۱۸- متیلاسیون و هیدروکسیلاسیون قرار میگیرد. متابولیتهای آن در ادرار و صفرا دفع میشوند. کلیرانس آن بسیار زیاد بوده و نیمه عمر حذفی آن کوتاه میباشد (جدول ۲۵–۲۵) اما در صورت انفوزیون به صورت ۱۰ دقیقه، ۴ دقیقه به نیمه عمر context-sensitive و در صورت انفوزیون به مدت ۸ ساعت، ۲۵۰ دقیقه به این پارامتر افزوده می شود.

<sup>1-</sup> Laryngospasm 2- Neuraxial

<sup>3-</sup> Dexmedetomidine

<sup>4-</sup> Medetomidine

## اثر بر سیستم اندامها

A. اثر بر CNS

دکسمدتومیدین اثرات آگونیستی خود را از طریق فعال کردن گیرندههای  $\alpha_2$  در لوکوس سرولئوس اعمال میکند. اثرات خواب آوری از طریق اثرگذاری بر همین نوع گیرندهها در لوکوس سرولئوس و اثرات ضددردی آن از اثرگذاری بر طناب نخاعی منشأ می گیرد. اثرات آرامبخشی دکسمدتومیدین از لحّاظ کیفی با آنچه که با سایر هوشبرهای وریدی ایجاد می شود متفاوت است به طوری که از طریق فعال کردن مسیرهای آندروژن خواب مشابه مراحل خواب فیزیولوژیک عمل می کند. دکسمدتومیدین بدون ایجاد تغییر معنی دار در ICP و CMRO احتمالاً سبب بدون ایجاد تغییر معنی دار در ICP و وجود دارد.

#### B. اثرات قلبي \_ عروقي

انفوزیون دکسمدتومیدین سبب کا هش متوسط در ضربان قلب و مقاومت عروق سیستمیک شده و نهایتاً سبب کاهش فشارخون عمومی بدن می شود. تزریق یک بلوس ممکن است سبب افزایش فشارخون سیستمیک و سبب کاهش ضربان (اثری که احتمالاً با فعال شدن گیرندههای  $\alpha_2$  آدرنرژیک اعمال می شود) می شود. برادیکاردی ناشی از انفوزیون دکسمدتومیدین ممکن است به درمان نیاز داشته باشد. ممکن است بلوک قلبی، برادیکاردی شدید و آسیستول مشاهده شده و ممکن است از تحریک عصب واگ ناشی می شود. پاسخ به داروهای تیحریک عصب واگ ناشی می شود. پاسخ به داروهای آنتیکولینرژیک بدون تغییر باقی می ماند.

#### C. اثرات تنفسى

اثر دکسمدتومیدین در سیستم تنفسی بصورت کاهش خفیف تا متوسط در حجم ضربهای و تغییر بسیار اندک در تعداد تنفس میباشد. پاسخ سیستم تهویه به دی اکسید کربن بدون تغییر باقی میماند. اگر چه که اثرات تنفسی متوسط است اما وقوع انسداد مجاری هوایی فوقانی محتمل است. در صورت ترکیب شدن با سایر داروهای آرامبخش ـ خوابآور، دکسمدتومیدین اثرات سینرژیستی آرامبخشی خواهد داشت.

## کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

دکسمدتومیدین اصولاً جهت آرامبخشی کوتاه مدت در بیماران تحت انتوباسیون و تهویه بستری شده در ICU، مورد استفاده قرار میگیرد. در اتاق جراحی، دکسمدتومیدین به عنوان درمان

کمکی به همراه سایر داروهای هوشبر و یا جهت ایجاد آرامبخشی در طول بیهوشی ناحیهای و یا انتوباسیون نای مصرف می شود. در صورتی که این دارو به عنوان یک بیهوش کننده عمومی تجویز شود (mg/kg ۱-۵/۰ به عنوان دوز بارگیری که پس از ۱۰۵–۱۰ دقیقه با انفوزیون ۱۰۳/۰/۰ ادامه می یابد) سبب کاهش دوز سایر داروهای هوشبر استنشاقی و تزریقی می شود. این دارو بدون سرکوب تنفسی سبب بازگشت از بیهوشی بسیار آرام می شود.

## ضددردهای اپیوئیدی

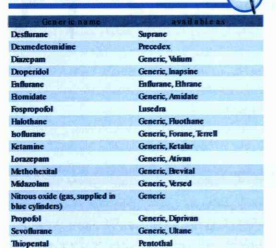
اپیوئیدها به عنوان داروهای ضددرد بوده و از سایر داروهای خوابآور و بیهوشی متمایز میباشد. حتی اگر دوزهای بسیار زیاد ضددردهای اپیوئیدی مصرف شوند نمیتوانند مؤثر باشند مگر اینکه داروهای خوابآور نظیر بنزودیازپینها هم مصرف شوند. ضددردهای اپیوئیدی به عنوان داروهای مورد استفاده جهت ایجاد ضددردی پس از جراحی و در رژیمهای درمانی در حین بیهوشی به عنوان بیهوشی متعادل مصرف می شود (هوشبرهای وریدی را ببینید). کاربردهای فارماکولوژیک و بالینی آنها با جزئیات در فصل ۳۱ آمده است.

علاوه بر آن جهت مصرف آنها به عنوان بخشی از بیهوشی متعادل، اپیوئیدها در دوزهای زیاد و در ترکیب با بنزودیازپینها به منظور دستیابی به بیهوشی عمومی مصرف می شوند. در صورتی که این دارو با دوزهای زیادی مصرف شود. اوپیوئیدهای قوی تر نظیر فنتانیل می توانند سبب سفتی عضلات دیواره قفسه سینه (حنجره) شده بنابراین تهویه مکانیکی را دچار نقص کند. به علاوه، دوزهای زیاد اپیوئیدهای قویتر ممکن است به سرعت سبب تحمل و اختلال در کنترل دردهای پس از جراحی شود.

## فعاليتهاي رايج باليني

پزشکانی که در زمینه بیهوشی بالینی فعالیت دارند نیازمند ادغام فارماکولوژی و عوارض جانبی شناخته شده این داروهای قدرتمند با شرایط پاتوفیزیولوژیک بیماران میباشد. قضاوت و تجربه و متخصص بیهوشی برای هر بیمار مورد آزمایش قرار میگیرد، چرا که عمق بیهوشی برای جراحیهای وسیع و همچنین در بیمارانی که مشکلات متعدد دارند توسط وی ایجاد میگردد.

#### PREPARATIONS AVAILABLE



See Chapter 31 for names of opioid agents used in anesthesia.

## پاسخ مطالعه مورد

این بیمار در خطر قلبی بسیار شدید که شامل جراحی پر استرس باشد، قرار دارد. بیهوشی متعادل را بایستی با تجویز وریدی داروئی که حداقل تغییرات در فشارخون و ضربان قلب را ایجاد کند (نظیر پروپوفول و اتومیدات) به همراه ضددردهای قدرتمندی نظیر فنتانیل (فصل ۳۱ را ببینید) (جهت بلوک رفلکس های نامطلوب اتونوم) أغاز کرد. نگهداری بیهوشی بایستی شامل هوشبرهای استنشاقی باشد که فراموشی، بیهوشی را فراهم سازد. علاوه بر این داروهای وریدی جدید ایجاد خواص ضددردی در حین جراحی و پس از آن نیز بایستی مصرف شده و در صورت نیاز بلوككنندههاي عصب عضله جهت ايجاد انبساط عضلاني مصرف شود (فصل ۲۷ را ببینید). انتخاب یک یا چند داروی هوشبر استنشاقی بر مبنای حفظ انقباض طبیعی میوکارد، فشارخون سیستمیک و برون ده قلبی جهت خونرسانی به اندامها در حین جراحی صورت پذیرد. در صورتی که درد ایسکمیک بیمار مزمن و شدید باشد، یک دوز کم انفوزیون کتامین را می توان به منظور کنترل درد تجویز کرد. تسریع اثرات ناشی از ترکیب داروهای هوشبر انتخاب شده و بازگشت بیمار به شرایط پایدار، عملکرد قلبی و تنفسی را می توان با فهم ویژگیهای فارماکوکینتیک داروهای هوشیر، که در این بخش اشاره شد، بهتر به دست آورد.



# بی حس کننده های موضعی

## Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

#### مطالعه مورد

خانمی ۶۷ ساله جهت جراحی انتخابی آرتروپلاستی آماده میشود. در صورت بکارگیری بیهوشی جراحی با تکنیک نخاعي و اپيدورال چه نوع بي حسى موضعي مناسب خواهد بود و چه عارضه بالقوهای ممکن است از مصرف این داروها بروز

کند؟ چه نوع بیهوش کنندهای به منظور ایجاد ضددردی پس از جراحی و با قرار دادن سوزن کاتتر اپیدورال و یا محیطی مناسبتر است؟

> بهطور ساده بی حسی موضعی به از دست دادن حس در منطقه محدود شدهای از بدن اطلاق می شود. این پدیده با قطع ورودی های اعصاب آوران از طریق مهار تولید یا انتشار پیام ایجاد می شود. این بلوک ممکن است با سایر تغییرات فیزیولوژیک نظیر فلج عضلانی و سرکوب رفلکسهای احشایی و پیکری همراه باشند و این اثرات ممکن است با توجه به شرایط مطلوب و نامطلوب باشد. به هر حال در بسیاری از موارد از دست رفتن حس و یا حداقل دستیابی به بیحسی موضعی اولین هدف

> ما محسوب مى شود.

اگرچه بی حس کننده های موضعی به عنوان ضددرد هم مصرف می شوند، توانایی آنها در متوقف کردن حس در واقع برجسته ترین ویژگی آنها میباشد. تفاوت آنها با داروهای بيهوش كننده عمومى مشخص مىباشد اما شايد شاخص ترين این تفاوت این باشد که داروهای بیحسکننده موضعی دارو را مستقیماً به اندام هدف میرسانند و گردش خون عمومی تغییر نكرده و يا خيلي اندك تحت تأثير قرار مي گيرد. بی حس کننده های موضعی با ابزار فیزیکی و شیمیایی متنوعی ساخته می شود. به هر حال در شرایط بالینی معمول با طیف محدودی از ترکیبات این اثرات بی حس پدید می آیند و بهبود این بی حسی نیز خود به خودی، قابل پیشبینی و بدون اثرات جانبی

میباشد. ساخت و پیشرفت در این ترکیبات تاریخچه پرباری دارد (کادر: توسعه تاریخی بی حس کننده های موضعی را ببینید). از مشاهدات غیرمترقبه گرفته تا شروع تأخیری آنها و تکاملی که بیش از آنکه در صدد بهبود کیفیت باشد، به دنبال نگرانیهای بىخطر بودن أن است.

## فارماکولوژی پایه بیحسکنندههای موضعي

اغلب بی حس کننده های موضعی حاوی گروه لیپوفیلیک (برای مثال حلقه أروماتيك) كه با يك زنجيره واسط از طريق يك استر یا آمید به گروه قابل یونیزه شدن (برای مثال آمین نوع سوم) متصل می شود، می باشند (جدول ۱-۲۶ را ببینید). علاوه بر خصوصیات عمومی فیزیکی این مولکولها ویژگیهای خاص استریوشیمیایی سبب تفاوت در قدرت استرئوایـزومرها (برای مثال لووبویی واکائین، روپی واکائین) میشود. با توجه به اینکه پیوند استری نسبت به نوع آمیدی بیشتر مستعد هیدرولیز شدن مى باشند، لذا استرها طول اثر كوتاهترى دارند.

بی حس کننده های موضعی بازهای ضعیفی هستند و از لحاظ

## توسعه تاريخي بيحس كنندههاي موضعي

بی حسی نخاعی شد.

هم پروکائین و هم تتراکائین محدودیت مصرف دیگر هم دارند پیوند استری آنها ناپایدار بوده و به ویژه در مورد پروکائین اسیدهای آروماتیک آزادی که از هیدرولیز استری ترکیب والد حاصل می شود علت اصلی واکنشهای آلرژیک نسبتاً رایج این دارو می باشد.

لوفگرن و لوندکوسیت این مشکل ناپایداری را با معرفی ليدوكائين ۱۹۴۸ برطرف نمودند. ليدوكائين اولين دارو از دسته أمينو \_ أميدها بوده كه مصرف أن در نيمه دوم قرن بيستم غالب است. ليدوكائين نسبت به پروكائين طول اثر مطلوبتري و سمیت کمتری داشته و یک بی حس کننده موضعی با کاربرد وسیع میباشد. با این وجود برخی از کاربردها نیازمند بلوک بسیار طولانی تر اعصاب می باشند که لیدوکائین قادر به فراهم کردن آن نمی باشد که مشکل نیز با معرفی بوپی واکائین که بسیار لیپوفیل بود و داروی بی حسی بسیار قوی تری می باشد برطرف شد. متأسفانه بوپی واکائین خواص بسیار زیادی بر سیستم هدایت قلبی و عملکرد آن داشته که سبب می شود تا این دارو خاصیت کشندگی داشته باشد. تشخیص این قابلیت سمی بودن در قلب منجر به تغییر در رویکردهای بی حس کنندگی شده و در تکنیکهای مدرن بی حسی به کارگیری داروها بیشتر به بی حسی ناحیهای محدود شده است. اگر چه این سمیت قلبی سبب معرفی دو داروی جدیدتر به نام لووبوپیواکائین و روپیواکائین شد. که داروی اول انانتیومر (-) بوپی واکائین بوده که نسبت به (+) تمایل کلی به کانالهای سدیم قلبی داشته و رویی واکائین که انانتیومر (-) S دیگری است که باز هم نسبت به کانالهای سدیم قلب تمایل اندكى داشته و حتماً نسبت به بويى واكائين و لووبويي واكائين قدرت کمتری دارد.

1- Cocaine 2- Carl Koller

3- Benzocaine 4- Eingorn

5- Lipophilicity 6- Hydrophilicity

7-Tetracaine

اگر چه که خصوصیات بی حس کنندگی کوکائین ابیش از چند قرن شناخته شده بود. اما می تواند تولد بی حس کننده را از تاریخ ۱۵ سیتامبر سال ۱۸۸۴ دانست بر مبنای کاری که توسط کارل کولر ۲ انجام شده بود اثرات بی حسی کوکائین در قرن ها پیش از برگزاری کنگره چشم پزشکان در هیدلبرگ توضیح داده شد. و عصر بیهوشی در جراحی أغاز گردید. متأسفانه با مصرف گسترده مشخص شد که کوکائین اثرات سمی بسیار زیادی بر قلب و CNS و همچنین قابلیت ایجاد اعتیاد هم در آن زیاد است که سبب شد اشتیاق در مصرف دارو به این منظور (تفریحی) بیشتر شود. محقق قدیمی به نام ماتیسون عنوان کرده است که خطر نتایج ناخواسته، فواید متعدد این داروی بی نظیر را از ذهن بسیاری از جراحان دزدید و لذا آنان را از با ارزش ترین دوست محروم ساخت. با توجه به اینکه کوکائین به عنوان یک استر بنزوئیک اسید شناخته شده بود لذا تحقیقات جایگزینی بی حس کننده موضعی بر روی این دسته از ترکیبات متمرکز شد که نهایتاً سبب شناسایی بنزوکائین "پیش از پایان قرن اخیر شد. به هر حال بنزوکائین به علت دارا بودن خاصیت هیدروفوبی بسیار شدید، کاربردهای محدودی داشته و تنها به صورت بی حس کننده های سطحی مصرف می شود. اولین بی حس کننده موضعی قابل تزریق، پروکائین، پس از مدت کوتاهی توسط اینهورن معرفی شد و ساختار آن به عنوان الگویی جهت توسعه سایر بی حس کنندههای موضعی جدیدتر مورد استفاده قرار گرفت ۳ عنصر اصلی ساختاری این ترکیبات در جدول ۱-۲۶ آمده است: یک حلقه آروماتیک که خاصیت چربی دوستی<sup>۵</sup> ایجاد می کند، آمین نوع سوم قابل یونیزه شدن که خاصیت آب دوستی<sup>۶</sup> را ایجاد میکند و یک زنجیره جانبی که از طریق یک استر یا آمید این ارتباط را برقرار می کند.

یکی از محدودیتهای پروکائین طول اثر کوتاه آن میباشد یکی از محدودیتهای پروکائین طول اثر کوتاه آن میباشد که با معرفی تتراکائین ۲ در سال ۱۹۲۸ برطرف گردید. متأسفانه تتراکائین هنگامیکه در حجمهای بسیار زیاد جهت بلوک محیطی استفاده می شود اثرات سمی بسیار زیادی از خود نشان میدهد. که نهایتاً منجر به کاهش مصرف آن در

این دو فرم با توجه  $pK_a$  آنها و pH مایعات بدن و بـر اسـاس معادله هندرسن ـ هسلباخ تعیین می شود. این معادله به صورت زیر بیان می شود:

بالینی به منظور افزایش حلالیت و پایداری به صورت نمک در دسترس قرار میگیرند. در بدن این داروها بیشتر به صورت بازهای غیرباردار و یا به صورت کاتیون حضور دارند (فصل ۱، یونیزاسیون اسیدهای ضعیف و بازهای ضعیف ا جدول ۱-۲۶ ساختمان و خواص بعضی از داروهای بی حس کننده موضعی آمیدی و استری<sup>۱</sup>

	و استری۱	واص بعضی از داروهای بیحسکننده موضعی أمیدی	جدول ۱-۲۶ ساختمان و خ
طول اثر	قدرت (پروکایین = ۱)	ساختار	
			استرها
bwgīo		0 0-CH <sub>3</sub> N-CH <sub>3</sub>	کوکائین
کوتاه	•	$\begin{array}{c} O \\ II \\ C-O-CH_2-CH_2-N \\ C_2H_5 \end{array}$	پروکائین (نووکائین)
طولانی	15	$\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ C - O - CH_2 - CH_2 - N \\ CH_3 \end{array}$	تترا کائین (پونتوکائین)
	کاربرد تنها در سطوح	$H_2N$ $C$	بنزوكائين
			أميدها
متوسط		$CH_3$ $O$ $I$ $O$ $I$ $O$ $C_2H_5$ $O$	لیدوکائین (گزیلوکائین)
متوسط	*	CH <sub>3</sub> O  NH—C  NH—C  CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	مپیوا کائین (کاربوکائین، ایزوکائین)
طولانی		CH <sub>3</sub> 0	بوپیواکائین (مارکائین) لووبوپیواکائین (کیروکائین)

بدول ۱-۲۶ ساختمان و خواص بعضی از داروهای بی حسکننده موضعی آمیدی و استری (ادامه)

طول اثر	قدرت (پروکایین = ۱)			ساختار	
طولانی	19	CH <sub>3</sub>	0    	N	روپیواکائین (ناروپین)
متوسط متوسط بالمداد المداد	nf <sup>2</sup>		O CH <sub>3</sub>       NH-C-CH-NF    -OCH	H—C₃H <sub>7</sub>	آر تی کائین

۱. سایر انواع شیمیایی در دسترس عبار تند از: اترها (پراموکسین)، کتونها (دیکلونین)، و مشتقات فنی تیدین (فناکائین)

۲. یافتهای وجود ندارد.

در صورتی که غلظت باز و اسید کونژوگه برابر باشد بخش دوم سمت راست خارج شده و  $\log 1=0$  و معادله بصورت زیر می شود:  $pK_a=pH$  (اسیدکونژوگه شده = باز در محل)

بنابراین  $pK_a$  به عنوان راه مؤثر جهت بررسی تمایل ترکیبات به حضور در اشکال باردار و غیرباردار مطرح میشود. برای مثال  $pK_a$  کمتر افزایش درصد گونههای غیرباردار در pH را سبب میشود. با توجه به اینکه  $pK_a$  بی حس کنندههای موضعی در محدوده P-P(N) میباشد، اشکال باردار، کاتیونیک در P(N) فیزیولوژیک تشکیل میشوند. یک استثنا در این مورد بنزوکائین میباشد که P(N) در حدود P(N) داشته و بنابراین در شرایط نرمال به صورت باز غیر یونیزه موجود میباشد.

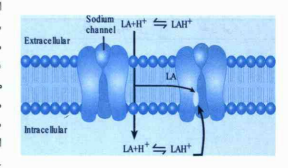
این جریان یونیزاسیون بسیار با اهمیت است زیرا شکل کاتیونیک در جایگاه گیرنده بسیار فعال میباشد. اما به هر حال داستان کمی پیچیدهتر است زیرا جایگاه گیرنده برای بی حسکنندههای موضعی در قسمت داخلی دهلیز کانالهای سدیم قرار دارد و فرم باردار داروی بی حسکننده به طور ضعیفی وارد غشاهای بیولوژیک میشود. بنابراین شکل غیرباردار برای نفوذ به درون سلول با اهمیت است. پس از نفوذ به سیتوپلاسم تعادل منجر به تشکیل و اتصال کاتیونهای باردار به کانالهای سدیم شده و تولید اثرات بالینی افزایش مییابد. دارو همچنین ممکن است به طور جانبی از طریق آنچه که مسیر آبگریزی

(Hydrophobic) نامیده می شود به گیرنده برسد (شکل ۱–۲۶). به عنوان یک نتیجه گیری بالینی بی حسکننده های موضعی هنگامی که به بافتهای آلوده تزریق شوند کمتر مؤثر می باشند زیرا pH پائین خارج سلولی، شکل باردار را افزایش داده و میزان باز مورد نیاز برای انتشار از غشاء سلول کاهش می یابد. در مقابل افزودن باربیتورات ها به بی حسکننده های موضعی گاهی به عنوان یک راهبرد در شرایط بالینی بوده که غلظت مؤثر شکل غیریونیزه را افزایش داده و لذا شروع اثر بلوک محیطی را تسریع میکند.

## فارما كوكينتيك

هنگامی که بی حسکنندههای موضعی جهت بی حسی موضعی، محیطی و نروآگزیال مرکزی مصرف می شوند (رایج ترین کاربردهای بالینی) جذب سیستمیک، توزیع و حذف آنها صرفاً جهت کاهش یا پایان بخشی به اثرات آنان به خدمت گرفته می شود. بنابراین فارماکوکینتیک کلاسیک نسبت به درمان سیستمیک نقش کمتری را ایفا می کنند. لذا طول مدت بیهوشی و و خامت بالقوه عوارض جانبی، به ویژه سمیت قلبی و سیستم عصبی مرکزی همچنان با اهمیت تلقی می گردد.

برخی از خواص فارماکوکینتیک بیحسکنندههای رایج آمیدی در جدول ۲–۲۶ مطرح شده است. فارماکوکینتیک



شکل ۲۶-۱. دیاگرام شماتیک که مسیر بی حسکنندههای موضعی در (LA) را در محل گیرنده نشان می دهد. بی حسکنندههای موضعی در فضای خارج سلولی به صورت مساوی به اشکال باردار و غیرباردار حضور دارند. کاتیونهای باردار به صورت ضعیفی وارد غشاء لیپیدی شده. بنابراین دسترسی داخل سلولی با عبور شکل غیرباردار به داخل سلولی پدید می آید. تعادل مجدد داخل سلولی ناشی از تشکیل گونههای باردار که به گیرنده در دهلیز درونی کانالهای سدیم باند می شوند، تشکیل می شود. بی حس کنندههای موضعی همچنین با انتشار مستقیم به طور جانبی از غشاهای مجاور (مسیر هیدروفوبیک) نیز منتشر می شود.

بی حس کننده های استری به طور کامل مطالعه نشده است که علت اصلی آن هم تجزیه سریع این داروها در پلاسماست (نیمه عمر حذفی آنها کمتر از ۱ دقیقه است).

#### A. جذب

جذب سیستمیک بی حس کنندههای موضعی تزریق شده از محل تزریق توسط چندین فاکتور تعیین می شود که شامل مقادیر مصرف، محل تزریق، اتصال دارو به بافت، جریان موضعی خون به بافت، به کارگیری منقبض کنندههای عروق (نظیر اپی نفرین) و خواص فیزیکی شیمیایی خود دارو می باشد. داروهایی که بیشتر در لیپیدها محلول ترند عموماً قویتر نیز می باشند که طول اثر طولانی تری داشته و زمان بیشتری جهت دستیابی به اثرات جانبی نیاز است. اتصال به پروتئین نیز طول دوره اثر را افزایش می دهد.

مصرف بی حسکنندههای موضعی در قسمتهای که عروق زیادی دارند نظیر مخاط نای یا بافتهای که اعصاب بین دندهای را احاطه میکنند سبب جذب سریعتر و افزایش سطوح خونی آنها نسبت به شرایطی میشود که این داروها به بافتهایی با جریان خون کمتر نظیر چربی زیر جلد تزریق شوند. هنگامی که

این دارو جهت مهار اصلی هدایت مصرف می شوند حداکثر سطح سرمی نسبت به خصوصیات محل تزریق متفاوت خواهد بود مثلاً برای بلوک بین دنده ای بسیار زیاد و در اعصاب سیاتیک و فصورال بسیار کے می باشد (شکل ۲–۲۶). هنگامی که مشخص کننده های عروقی به همراه بی حس کننده ها مصرف می شوند کاهش در جریان خون به موضع سبب کاهش جذب سیستمیک و بنابراین کاهش حداکثر سطح سرمی دارو می شود. این اثر بیشتر در مورد داروهای کوتاه اثر، کم قدرت و با قابلیت کم در چربی مشهودتر است.

#### B. توزیع

۱. موضعی \_ با توجه به اینکه بی حس کننده های موضعی معمولاً بهطور مستقيم به محل اندام هدف تزريق مي شوند. لذا توزیع در این بخش نقش مهمی را در دستیابی به اثرات بالینی ایفا می کند. برای مثال با تزریق این دارو به فضای زیر عنکبوتیه ممكن است با مايع مغزى نخاعى (CSF) رقيق شوند و لذا الگوى توزيع مجموعهاى به فاكتورها وابسته است كه از ميان أنها وزن مخصوص CSF و حالت ایستایی بیمار مهم ترین آن میباشد. محلولها به صورت هایپرباریک'، ایزوباریک و هایپوباریک نامیده می شوند که به ترتیب در فضای زیر عنکبوتیه به واسطه وزن مخصوص در شرایطی که بیمار نشسته باشد دارو به سمت پائین، بدون حرکت و یا به سمت بالا حرکت میکند. یک مطالعه مروری و تحلیلی ۲۵ عامل را که در توزیع دارو در فضای CSF مؤثرند را بیان میکند که میتواند به ویژگیهای محلول دارویی، پایداری CSF، ویژگیهای بیمار و تکنیکهای تزریق طبقهبندی کرد گاهی اوقات توجهات مشابهی در بلوک محیطی و یا اپیدورال نیز در نظر گرفته می شود.

۲. سیستمیک — حداکثر سطح خونی که در طول هدایت اصلی داروی بیحسی به دست می آید به صورت خیلی جزئی با غلظت بیحسی موضعی و یا سرعت تزریق تحت تأثیر قرار می گیرد. انتقال این دارو از مدل دوبخشی تبعیت می کند. فاز آلفا اولیه سبب توزیع سریع در خون و بافت و اندامهای پرخون (برای مثال مغز، کبد و قلب، کلیه) شد که با کاهش شیب به صورت لگاریتمی مشخص می شود. این مرحله سپس با مرحله بتا که دارو به بافتهای با جریان خون کمتر (برای مثال عضله، روده) نفوذ می کند. و میزان آن به صورت خطی کاهش می یابد. قابلیت سمیت بی حس کنندههای موضعی با اثر محافظتی که از قابلیت سمیت بی حس کنندههای موضعی با اثر محافظتی که از

س کنندههای موضعی آمیدی	ارماکوکینتیک برخی از بی.	خصوصیات ف	جدول ۲-۲۶
------------------------	--------------------------	-----------	-----------

CL (ليتر در دقيقه)	(ليتر) V <sub>dss</sub>	حذف ½/½ (ساعت)	توزیع ½/t (دقیقه)	دارو
·/۴Y	VY .	٣/٥	YA	بو پی وا کائین
./90	41	1/9	Bandle Barb	ليدوكائين
·/YA	٨۴	1/9	Y	مپیواکائین
Y/A*	751	1/0	۵	پريلوكائين پر
./44	**	4/1	77	روپیواکائین

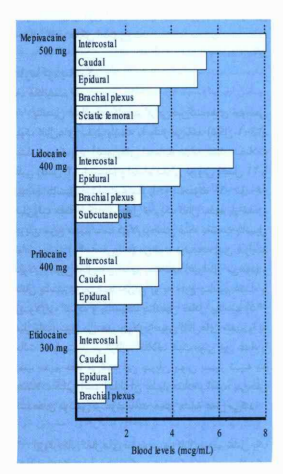
حجم توزیع در یک وضعیت ثابت  $=V_{des}$ 

طریق جذب ریوی فراهم میشود، تحت تأثیر قرار میگیرد و منجر به کاهش غلظت شریانی میگردد، اگر چه دورهٔ اثر و شدت اثر آن هنوز به اندازهٔ کافی مشخص نیست.

#### C. متابولیسم و دفع

بی حس کننده های موضعی آمیدی، در کبد (نوع آمیدی) یا در پلاسما (نوع استری) به صورت محلول در آب تبدیل شده که در ادرار دفع می شوند. اگر چه داروهای بی حسی در اشکال غیریونیزه به راحتی از غشاء لیپیدی عبور می کنند، دفع ادراری اشکال خنثی بسیار اندک بوده و یا اصلاً رخ نمی دهد. اسیدی کردن ادرار یونیزاسیون آمینهای بازی نوع سوم را تسریع کرده و آن را به فرم محلول در آب (شکل باردار) تبدیل می کنند که سبب دفع سریع تر آن می شود. نوع استری بی حس کننده های موضعی به سرعت در خون و توسط بوتریل کولین استراز به متابولیت غیرفعال هیدرولیز می شوند. برای مثال نیمه عمر پروکائین و کلروپروکائین در پلاسما کمتر از یک دقیقه است. به هر حال کلروپروکائین در بیمارانی که فاقد هیدرولیز پلاسمایی بوده و یا هیدرولیز بسیار اندکی دارند (به علت کولین استراز غیرطبیعی یلاسما) ممکن است رخ دهد.

بسی حسکنندههای مسوضعی آمسیدی تسحت تأثیر بیوترانسفورماسیون پیچیدهای در کبد قرار می گیرند که شامل هسیدروکسیلاسیون و ۱۸- دآلکیلاسیون توسط ایزوزیمهای سیتوکرم p450 در کبد می باشد. تنوع قابل توجهی در میزان متابولیسم کبدی ترکیبات آمیدی وجود دارد که پروکائین (سریعتر) > لیدوکائین > مییواکائین > روپیواکائین هویواکائین و لووبوپی واکائین (آهسته ترین) می باشد. در نتیجه سمیت ناشی از نوع آمیدی بی حس کنندههای موضعی بیشتر در بیماران مبتلا به بیماریهای کبدی رخ می دهد. برای مثال نیمه عمر حذفی لیدوکائین در بیماران مبتلا به بیماری شدید



شکـــل ۲-۲۶. مقایسه حـداکثر سطح خـونی چـندین نـوع داروی بیحسکننده موضعی به دنبال تجویز از راههای متنوع آناتومیک.

کبدی از ۱/۶ ساعت به بیش از ۶ ساعت میرسد (۱/۲ جدول ۲۰۲۰). بسیاری از سایر داروها که در بیهوشی به کار میروند توسط همان ایزوزیههای p450 متابولیزه شده و لذا تجویز همزمان با این داروهای رقیب ممکن است متابولیسم کبدی داروهای بیحسکننده را متوقف کند. کاهش حذف کبدی بیحسکنندههای در بیمارانی که جریان خون کبدی کاهش یافتهای دارند، افزایش مییابد. برای مثال حذف کبدی کاهش در بیمارانی که با هوشبرهای فرار (که جریان خون کبد را کاهش می دهند) بیهوش شدهاند. نسبت به بیمارانی که با هوشبرهای وریدی بیهوش شدهاند بسیار آهستهتر است. متابولیسم تأخیری به واسطه جریان خون کبدی ناکامل در بیماران مبتلا به نارسایی احتقانی قلبی ممکن است رخ دهد.

#### فارماكوديناميك

#### A. مكانيسم اثر

 یتانسیل غشاء \_ مکانیسم اثر بیحس کنندههای موضعی بلوک کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ میباشد (شکل ۱-۲۶). غشاء تحریکیڈیر آکسون های اعصاب، مشابه غشاء عضلات قلبی (فصل ۱۴ را ببینید) و اجسام سلولی نورونی (فصل ۲۱ را ببینید). پتانسیل استراحت غشاء را در محدوده ۹۰- تا ۶۰-میلیولت حفظ می کند. در طول تحریک کانال سدیم باز شده و جريان سريع سديم سبب ديولاريزهشدن غشاء بهسمت پتانسيل تعادل سدیم (۴۰+ میلیولت) می شود. درنتیجه این فرآیند دپولاریزاسیون کانالهای سدیم بسته شده (غیرفعال می شود) و کانال پتاسیم باز می شود. جریان رو به خارج پتاسیم غشاء را رپولاریزه کرده و بهسمت پتانسیل تعادل پتاسیم (۹۵-میلی ولت) سوق می دهد. رپولاریزاسیون کانال های سدیم را به حالت استراحت باز می گرداند. اختلاف شیب یونی بین غشاء با پمپ سدیم حفظ میشود. این جریان یونی بسیار شبیه به عضلات قلبي است اما از أن بسيار سادهتر است. بيحس کنندههای موضعی در هردو بافت بهطور مشابه عمل می کند.

۲. ایزوفرمهای کانالهای سدیم — هر کانال سدیم شامل یک زیرواحد آلفا که شامل منفذ مرکزی هدایت کننده یون میباشد که به زیر واحد بتا متصل است. شکل منفذدار ریرواحد آلفا جهت بروز اثرات کفایت می کند اما کینتیک و کانالهای وابسته به ولتاژ با زیرواحد بتا تغییر می کند. تنوع کانالهای سدیم با ثبت الکتروفیزیولوژیک مشخص شده و نهایتاً جدا شده و کلون می شود درحالی که آنالیز موتاسیونی امکان تحلیل اجزاء ضروری می شود درحالی که آنالیز موتاسیونی امکان تحلیل اجزاء ضروری

محلهای اتصال بی حس کنندههای موضعی را نشان می دهد. ۹ عضو از خانواده کانالهای سدیم پستانداران شناسایی شده است که به صورت  $Na_V \ Na_V \$ 

 بلوک کانال \_ توکسینهای بیولوژیک نظیر باتراکوتوکسین، اکونیتین، وراتریدین و برخی از سموم عقرب به گیرندهها متصل شده و از فعال شدن آن پیشگیری میکنند. که سبب طولانی شـدن جـريان سـديم رو بـه داخـل كـانالهاى سـديم و دیولاریزاسیون پتانسیل استراحت می شود. توکسین دریایی تترودوتوكسين (TTX) و ساكسى توكسين اثرات باليني بسيار مشابهی با بی حس کننده های موضعی دارند (برای مثال بلوک هدایت بدون تغییر در پتانسیل استراحت) اما برخلاف بي حس كنندههاي موضعي محل اتصال أنها نزديك سطح بيرون سلول است، حساسیت این کانالها به TTX متفاوت است و طبقهبندی بر اساس حساسیت فارماکولوژیک اهمیت فیزیولوژیک و درمانی بسیار زیادی دارد شش کانال از کانالهای مذکور به مقادیر نانرمولار این بیوتوکسین (TTX-S) حساسند در حالی که سه کانال دیگر (TTX-R) مقاومند. از کانال های مقاوم، Na<sub>v</sub> 1/9 و Na<sub>v</sub> 1/۸ به نظر می رسد که انحصاراً در گیرندههای درد در ریشهٔ پشتی بیان میشوند، که احتمال اینکه این زیرگروه اختصاصی از گیرندهها از نظر تکاملی مورد هدف قرار گیرند را بیشتر میکند. از نظر تئوری ضددردی که اینچنین دقیق بتواند عمل کند، به صورت بالقوه، اثر ضددردی مناسبی می تواند فراهم کند، زیرا عوارض جانبی عمده آن که در اثر بلوک غیراختصاصی کانالهای سدیم به وجود می آید، محدود می گردد.

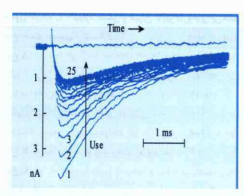
هنگامی که غلظت بی حس کنندههای موضعی برای بکارگیری در فیبر عصبی زیاد شود، آستانه تحریک افزایش یافته، هدایت ایمپالسها کند شده و میزان افزایش پتانسیل عمل کاهش می یابد. دامنه پتانسیل عمل کاهش می یابد و در نهایت توانایی ایجاد یک پتانسیل عمل به طور کامل متوقف می شود. این اثرات پیشرونده از اتصال بی حس کنندههای موضعی به کانالهای سدیم بیشتر و بیشتر پدید می آید. در صورتی که جریان سدیم بیش از طول بحرانی عصب مهار شود، پیشرفت این مهار بیش از آن غیر ممکن است. در اعصاب میلینه به قطر طول بحرانی دو یا سه گره رانویه می باشد. در دوزهای حداقل مورد نیاز برای بلوک پتانسیل عمل تغییر معنی داری نمی کند.

بلوک کانال سدیم توسط بی حسکنندههای موضعی هم وابسته به ولتاژ و هم وابسته به زمان است. در کانالهایی که در حالت استراحت قرار دارند و پتانسیل غشاء منفی تر است. نسبت به کانالهای فعال (حالت باز) و کانالهای غیرفعال که پتانسیل غشاء مثبت است، تمایل بسیار کمتری به بی حس کنندههای موضعی دارند (شکل ۲۰–۱۴ را ببینید). بنابراین اثر غلظت دارو در آکسونهایی که به شدت فعال می شوند نسبت به فیبرهای در آکسونهای که به شدت فعال می شوند نسبت به فیبرهای در پتانسیلهای عمل موفقی، بخشی از کانالهای سدیم که از بلوک پتانسیلهای عمل موفقی، بخشی از کانالهای سدیم که از بلوک ببینید)، بهبود ناشی از بلوک ناشی از داروهای بی حسی خارج می شوند (شکل ۲۰–۱۴ را ببینید)، بهبود ناشی از بلوک ناشی از دارو ۱۰ تا ۲۰۰۰ بار قلبی در شکل ۴–۱۴ نشان داده شده است) می باشد. بنابراین قلبی در شکل ۴–۱۴ نشان داده شده است) می باشد. بنابراین دوره تحریکناپذیری بسیار طولانی تر بوده اعصاب پتانسیل عمل کمتری را نشان می دهند.

افزایش کلسیم خارج سلولی تا حدودی اثر بی حس کنندههای موضعی را خنثی می کند، زیرا کلسیم سبب افزایش پتانسیل سطحی غشا (که تمایل کمی به ماندن در حالت استراحت دارد) می شود. در مقابل افزایش پتاسیم خارج سلولی پتانسیل غشاء را دپولاریزه کرده و سبب ایجاد حالت غیرفعال شده که اثرات بی حس کننده را افزایش می دهد.

۴. سایر اثرات \_ بیحس کنندههای موضعی که به طور رایج استفاده می شوند با تمایل کم و ویژگی ضعیفی به کانالهای سدیم متصل میشوند و چندین جایگاه دیگر نیز وجود دارد که تمایل آنها برای اتصال به داروهای بی حس کننده موضعی مشابه کانالهای سدیم است. بنابراین در غلظتهای مشخص بالینی بی حس کننده های موضعی کانال های بی شمار دیگری (برای مثال کلسیم و پتاسیم)، أنزیم (برای مثال أدنیلات سیکلاز، کراتینین آسیل کارنیتین ترانس لوکاز) و گیرندهها (برای مثال N-متيل D- أسيارتات [NMDA]، جفتشونده با پروتئين G، 5-HT3 نوروكينين - ۱ [گيرنده ماده p]) را فعال ميكنند. نقشي که چنین اثرات فرعی در دستیابی به بی حسی موضعی ایفا می کند به نظر بسیار مهم باشد اما به اندازه کافی شناخته شده نیست. علاوه بر این تداخل با این مکانهای فرعی احتمالاً در تفاوتهای بین بی حس کنندههای موضعی از نظر اثرات بی حسی (برای مثال تفاوت در بلوک) و میزان سمیت و میزان قدرت این داروها مؤثر خواهد بود.

اثرات بی حس کننده هایی که در گردش خون حضور دارند در



شکل ۲۳–۲۶. اثر فعالیت مکرر بر بلوک جریان سدیمی تولید شده از یک داروی بی حسی موضعی در اکسون میلینه. یک سری ۲۵ تایی از پالسهای استفاده شده و جریانهای سدیمی حاصله، در کنار هم نشان داده شده است. توجه نمایید که جریان حاصل از پالسها به سرعت از پالس اول تا بیست و پنجم کاهش می یابد. یک دوره طولانی از استراحت به دنبال فعالیت، باعث بهبود بلوک می شود ولی بلوک را می توان با یک سری ایمپالس دیگر مجدداً برقرار نمود.

چنین جایگاههای متنوعی ممکن است موجب بروز اثرات متنوعی شود. که برخی از آنها نظیر کنترل درد بسیار مفید نیز میباشند. برای مثال شواهدی وجود دارد که پیشنهاد میکند که کاهش پاسخ استرس و بهبود وقایع پیش از جراحی که در بیحسیهای اپیدورال ایجاد میشود ناشی از عملکرد این دارو در مهار کانال سدیم است. داروهای بیحسی موجود در خون با اثرگذاری بر فرآیند انتهار، تجمع پلاکتها به نظر اثرات آنتی ترومبوتیک دارند، همچنین بر جریان خون کوچک و تعدیل التهاب هم مؤثر میباشند.

B. ویژگیهای ساختار ـ فعالیت بی حس کنندههای موضعی بی حس کنندههای موضعی بسیار لیپوفیل و کوچک، میزان تداخل بیشتر و سریعتری با گیرندههای کانالهای سدیمی دارند. همانطور که قبلاً عنوان شد قدرت این داروها همبستگی مستقیمی با حلالیت در چربی آنها دارد. لیدوکائین، پروکائین و مپیواکائین حلالیت در آب بسیار زیادی نسبت به تتراکائین، بوپیواکائین و روپیواکائین دارند. داروهای اخیر بسیار قویتر بوده و مدت اثر طولانی تر در عمل بی حسی موضعی دارند. این بی حسکنندههای موضعی طولانی اثر همچنین به طور

مدول ۳-۲۶ اندازه نسبی و میزان تأثیر داروهای بی حسی موضعی بر انواع رشتههای عصبی

نوع رشته عصبي	عملكرد	قطر (µm)	میلینزایی	سرعت هدایت (m/s)	حساسیت به بلوک
A ieg		LANDS	المراجعات	<b>克里。D</b> 罗斯斯斯	AND THE EN
ألفا	پروپريوسپسيون ١، حركتي	17-7-	سنگين	V-17-	Apple of the
بتا	لمس، فشار	۵-۱۲	سنگين	ry.	ALL COLOR
گاما	دوکهای عضلانی	Y-5	سنگين	10-4-	44 d
دلتا	درد، حرارت	Y-0	سنگين	۵-۲۵	E. P
نوع B	پیشعقدههای اتونوم	<٣	سبک	r-10	
نوع C					
ریشه پشتی	درد	-/4-1/4	ندارد	-/۵-۲/۳	++++
سمپاتیک	پس عقدہای	-/٣-1/٣	ندارد	·/V-Y/٣	++++

گستردهای به پروتئینها متصل شده و می توانند با سایر داروهای متصل به پروتئین از این جایگاههای اتصال جدا شوند. در بیمارانی که از داروهای بی حسی موضعی در چشم استفاده می کنند (برای مثال بوپی واکائین) ایزومر (+)R معمولاً به میزان اندکی قویتر از ایزومر (-)S (لووبوپی واکائین) می باشد.

#### فاکتورهای نورونی مؤثر در بلوک

 بلوک متمایز \_ از آنجائی که بی حس کننده های موضعی قادر به مسدود کردن تمام اعصاب می باشند، اثرات آن ها محدود به از دست رفتن حس در محل ایجاد تحریک دردناک نمی باشد. با تكنيك نورواً گزيال (نخاعي يا اييدورال) فلج حركتي ممكن است منجر به فلج تنفسي و فلج عصب اتونوم منجر به افت فشارخون شود. اگر چه که فلج حرکتی ممکن است در طول جراحی مطلوب باشد اما ممکن است در سایر شرایط نامطلوب تلقی شود. برای مثال ضعف حرکتی که به دنبال مصرف بی حسی اپیدورال در طول دوره وضع حمل ایجاد می شود، ممکن است توانایی بیمار وضع حمل (برای مثال push) در طول خروج نوزاد را کاهش دهد. به طور مشابه هنگامی که به منظور ضددردی پس از جراحی به کار می روند، ضعف ایجاد شده ممکن است در توانایی راه رفتن بدون همراه اختلال ایجاد نموده و خطر زمین خوردن را افزایش دهد. در عین حال بلوک اتونوم ممكن است با عملكرد مثانه تداخل ایجاد نموده كه سبب احتباس ادرار شده و نیاز به کاتتریزاسیون مثانه می باشد. این موضوعات به ویژه در برنامهریزی برای تعداد بیمار عمل شده (به طور همزمان در یک روز) مشکل ساز است، که این خود شاخصی برای افزایش حداکثری درصد بیماران ویزیت شده برای جراحي به حساب مي آيد.

۲. حساسیت ذاتی فیبرهای عصبی \_ فیبرهای عصبی در حساسیت خود به بلوک ناشی از بیحسکنندههای موضعی متفاوت میباشند. آنچه که به طور سنتی فکر میشد و امروزه نیز عنوان میشود این است که بیحس کنندههای موضعی به طور ترجیحی فیبرهای با قطر کوچکتر را ابتدا مسدود میکنند، زیرا این فیبرها به طور غیرفعال پیام الکتریکی ایجاد شده را در فواصل کوتاهتری انتشار میدهند. اما بخش متفاوتی از فیبرهای فواصل کوتاهتری انتشار میدهند. اما بخش متفاوتی از فیبرهای بیش از اجزاء فیبرهای کوچکتر بلوک میشوند. فیبرهای پیش از فیبرهای بدون میلین (به همان میزان قطر) بلوک میشوند. برایم ثال فیبرهای پیشعقدهای نوع B پیش از فیبرهای کوچک C غیرمیلینه که مسئول انتقال پیام درد میباشند مهار میشوند (جدول ۳–۲۶).

عامل مهم دیگری که بر متمایز ساختن بلوک تأثیرگذار است، از مکانیسم وابسته به وضعیت و حالت داروهای بی حسکننده ناشی میشود. بلوک ناشی از این داروها با دفعات زیاد دپولاریزاسیون بیشتر میشود. فیبرهای حسی (درد) سرعت تحریک زیاد و دوره پتانسیل عمل طولانی دارند. فیبرهای حرکتی سرعت آهسته تری داشته و طول دوره پتانسیل عمل کوتاهتری دارند. فیبرهای نوع A دلتا و فیبرهای نوع C در انتقال با فرکانس بالا پیام درد شرکت میکنند این ویژگی باعث میشود تا بلوک این فیبرها زودتر و با غلظت کمی از داروهای بی حسکننده رخ دهد. با توجه به اهمیت موضوع پتانسیل عمل در اثرات این داروها، در مطالعاتی که خارج از محیط فیزیولوژیک برای ارزیابی قابلیت هدایت ذاتی اعصاب پس از بلوک با بی حسکنندههای موضعی صورت میگیرد، تفسیر نتایج باید محتاطانه انحام شود.

<sup>1-</sup> Proprioception

۳. ترتیب آناتومیکی \_ علاوه بر تأثیرپذیری ذاتی اعصاب به بلوک ناشی از بیحسکنندههای موضعی، سازماندهی آناتومیکی دستههای اعصاب محیطی نیز بر حساسیت این اعصاب به داروهای بیحسکننده تأثیر میگذارد. بر اساس اینکه فیبرهای حسی عصبی بایستی به تنه عصب متصل شود، شخص میتواند پیشبینی نماید که هستهٔ مرکزی حاوی فیبرهای حسی میباشد که اغلب جایگاههای دیستال را عصبدهی مینماید. بیحسکنندهها خارج از دستههای اعصاب قرار داده میشوند، بنابراین ابتدا فیبرهای پروگزیمال موجود در قسمت بیرونی دستهها را بلوک میکنند و بلوک حسی پس از عبور از اعصاب پروگزیمال به اعصاب دیستال میرسد.

## فارماکولوژی بالینی بیحسکنندههای

#### موضعي

بی حس کننده های موضعی می توانند در قسمت های معینی از بدن سبب ضددردی بسیار مؤثری شوند. معمول ترین راه تجویز شامل مصرف موضعی (برای مثال مخاط بینی، لبه های زخم [در محل برش])، تزریق در انتهای اعصاب محیطی (اینفیلتراسیون محیطی) و تنه اعصاب اصلی موجود در تنه (بلوک) و تزریق به فضای ایدورال و زیر عنکبوتیه موجود در طناب نخاعی (شکل ۴–۲۶).

## ویژگیهای بلوک از نظر بالینی

در شرایط بالینی به طور کلی یک ترتیبی از تغییرات اجزاء بلوک وجود دارد که به ترتیب با انتقال سمپاتیک شروع و سپس اعصاب مربوط به دما، درد، لمس دقیق و در نهایت اعصاب حرکتی درگیر میشوند. این موضوع به سادگی در طول دورهٔ آغاز بی حسی نخاعی احساس میشود، جائی که تفاوت درک فضایی با کیفیتهای گوناگون قابل تشخیص میباشد، بخشهایی که بیشترین تأثیر را میپذیرند بیشترین انتشار درماتومی (اعصاب رسیده از مغز) را دارا میباشند. بنابراین، از دست دادن حس سرما (اغلب با اسفنج الکلی مرطوب اندازه گیری میشود) به صورت مشخصی دو سگمان بالاتر از سطح ضددردی که با سنجاق مشخصی دو سگمان بالاتر از سطح ضددردی که با سنجاق حک میشود، خواهد بود و برعکس به صورت مشخصی دو دلیل توجهات آناتومیکی که پیش تر در مورد تنه اعصاب محیطی دلیل توجهات آناتومیکی که پیش تر در مورد تنه اعصاب محیطی بیان شد شروع اثر در بلوک محیطی بسیار متغیر بوده و تضعیف اعصاب حرکتی پروگزیمال ممکن است سریعتر از حواس

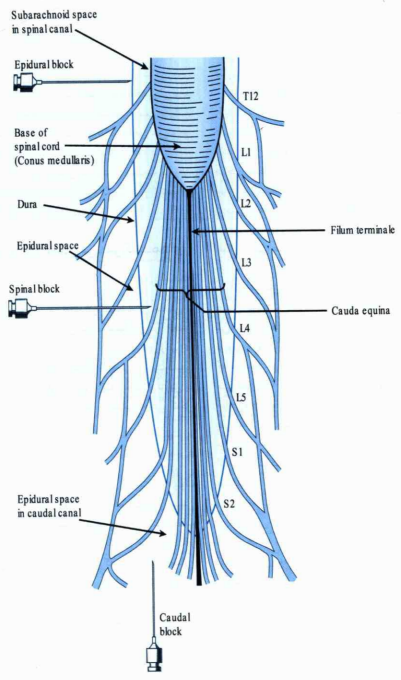
دیستال صورت پذیرد. به علاوه محلولهای بی حسکننده عموماً در اطراف دستههای عصبی قرار نمی گیرند و گسترش طولی و نفوذ شعاعی به تنه اعصاب کاملاً به صورت پراکنده صورت می گیرد.

با توجه به سطوح متفاوت در بلوک عصبی، این موضوع باید دقت شود که برای یک بی حسی جراحی موفق، ممکن است علاوه بر از بین بردن درد، نیاز به از بین بردن حس لامسه نیز باشد، ممکن است بعضی از بیماران با احساس لمس در طول جراحی مضطرب شوند و اغلب از اینکه پروسه جراحی دردناک شود، می ترسند. به علاوه، علیرغم اینکه ممکن است چگونگی بی حسی متفاوت باشد، با تکنیکهای مرسوم فعلی که بی حسی جراحی را در بیمار القاء می کنند، بی حسی بدون از دست دادن اعمال حرکتی غیرممکن است.

## A. اثر افزایش منقبض کنندههای عروق

چندین مزیت از افزودن داروهای منقبض کننده عروقی به بی حس کنندههای موضعی به دست می آید. نخست جذب نورونی دارو افزایش می یابد زیرا غلظت بسیار زیاد و پایدار دارو که میتواند دوره طولانی اثر بلوککنندگی را پدید آورد، ایجاد می شود که ممکن است به اندازه کافی بی حسی برای جراحیهای طولانی تر ایجاد کنند و همچنین کنترل درد در دوره پس از جراحی بیشتر می شود و نیاز به بی حسی عمومی کمتر مى شود. دوم حداكثر سطح پلاسمايي كاهش مى يابد و خطر بروز اثرات توکسیک سیستمیک کاهش می یابد، علاوه بر این هنگامی که در بیحسی نخاعی مورد مصرف قرار گیرد اپینفرین نه تنها به دلیل اثر منقبض کنندگی عروق سبب افزایش دوره  $\alpha_2$  بی حسی می شود بلکه با اثرگذاری بر گیرنده پس سیناپسی آدرنرژیک که در طناب نخاعی قرار دارند سبب ایجاد اثرات ضددردی می شود. تشخیص این ویژگیهای منجر به استفاده از کلونیدین، یک داروی آگونیست  $\alpha$  به عنوان درمان کمکی و همزمان با بی حس کنندههای موضعی.

متقابلاً تزریق اپینفرین اثرات ناخواستهای هم به همراه دارد. افزودن اپینفرین به محلولهای بی حسکننده می تواند قابلیت نوروتوکسیتی بی حسکنندههای موضعی مورد استفاده در بی حسی نخاعی و محیطی را افزایش دهند. علاوه بر این از مصرف منقبض کنندههای عروقی در قسمتهایی که عروق کولترال کمتری دارند (مثلاً انگشتان) بایستی اجتناب نمود اگر چه که این مفهوم هنوز مورد بحث می باشد.



شکل ۴-۲۶. نمایی شماتیک از مکان تزریق بی حس کننده های موضعی در داخل و اطراف کانال نخاعی. تزریق بی حس کننده های موضعی در نواحی اکسترادورال، با عنوان بلوک اپی دورال (یا کودال) شناخته می شود. چنین تزریقاتی حوالی اعصاب محیطی به عنوان بلوک حول عصب ( مانند بلوک پاراور تبرال)، خوانده می شود. نهایتاً آنکه تزریقات داخل فضای ساب آراکنوثید (به معنای دیگر مابع مغزی ـ نخاعی)، با عنوان بلوک نخاعی شناخته می شوند.

B. مصرف عمدی بی حس کنندههای موضعی به صورت سیستمیک

اگرچه که مبنای استفاده از این داروها دستیابی به بیحسی در یک قسمت محدودشدهای از بدن میباشد اما گاهی اوقات این دارو بهصورت سیستمیک تجویز می شود تا از مزایای آن در سرکوب فرآیند درد بهرهبرداری شود. به علاوه جهت مستند نمودن کاهش در نیاز به داروهای بیحسی و دردهای پس از جراحی، تجویز سیستمیک این داروها تا حدودی در درمان دردهای مزمن مؤثر بوده است و این اثرات ممکن است دوره اثر بی حسی را طولانی تر کند. دستیابی به کنترل درد با تجویز سیستمیک داروی بی حس کننده موضعی به نظر می رسد که حداقل تا حدودی ناشی از سرکوب تخلیه نابهجا و غیرطبیعی، اثری که در غلظتهای بیش از مورد نیاز برای بیحس کنندگی موضعی دیده می شود، می باشد. و در نتیجه این اثرات را می توان بدون هیچگونه عوارض جانبی که ناشی از نقص در کنترل هدایت اعصاب، ایجاد نمود. افزایش درجهبندی شده دوز داروهای سیستمیک بهنظر میرسد که اثرات زیر را به دنبال خواهد داشت ۱) غلظتهای کم ممکن است به طور ترجیحی تولید ایمیالس های نابهجا در اعصاب محیطی آسیب دیده را کاهش دهد ۲) غلظت متوسط حساسیت مرکزی را کاهش مے دھد که فواید بالینی بی حس کننده را بیان می کند ۳) غلظتهای بالاتر سبب بی حسی عمومی شده و ممکن است سبب سمیتهای جدی شود.

#### سميت

سمیت بی حس کننده های موضعی از دو فرآیند مجزا منشأ می گیرند: ۱) اثرات سیستمیک به دنبال تزریق غیرعمدی به داخل عروق یا جذب دارو از محل تجویز ۲) نوروتوکسیتی ناشی از اثرات موضعی تولید شده در تماس مستقیم با نورون ها.

#### A. سمت سیستمیک

دوزی از بی حسکننده موضعی که جهت بی حسی اپیدورال یا بلوک محیطی مصرف می شود جهت ایجاد اثرات سمی بالینی و یا حتی مرگ کفایت می کند. جهت کاهش خطر، حدا کثر دوز توصیه شده برای هر دارو و برای هر کاربرد منتشر شده است. مفهوم این بخش بیان می کند که جذب از محل تزریق بایستی به درستی با متابولیسم هماهنگی داشته باشد تا از سطوح سرمی سمی پیشگیری کند. به هر حال این توصیه نه تنها به ویژگیهای بیمار و یا فاکتورهای خطر همزمان توجهی ندارد همچنین نقش بلوک عصبی محیطی که اثر معنی داری در میزان

جذب سیستمیک دارد را درنظر نمی گیرد (شکل ۲-۲۶). اغلب اینها در حمایت از سمیت ناشی از تزریق غیرعمدی دارو به عروق (گاهی در شریان ولی اغلب در ورید) با شکست مواجه میشوند.

 سمیت CNS \_ تمام بی حس کنندههای موضعی توانایی ایجاد آرامبخشی، احساس سبکی در سر، اختلالات شنوایی و بینایی، و بیقراری را که حاصل غلظت زیاد پلاسمایی ناشی از جذب سریع و یا تجویز غیرعمدی داخل عروقی میباشد را دارا هستند. نخستین علامت مسمومیت با بیحس کنندهها بیحسی زبان و مزه فلزی در دهان می باشد. در غلظتهای بیشتر نیستاگموس و توئیچ عضلانی و به دنبال آن تشنجات تونیک ـ کلونیک نیز رخ می دهد. بی حس کننده های موضعی به طور مشخص سبب سرکوب مسیر مهاری قشری شده بنابراین امکان فعالیت مسیر نورونی تحریکی را فراهم میکند. این مراحل گام به گام تحریک نامتعادل (برای مثال فعالیت صرعی) سپس با سركوب عمومي CNS دنبال مي شود. به هر حال اين الگوي کلاسیک سمیت در مطالعات افراد داوطلب مشخص شده است (که به جهت مسائل اخلاقی با دوزهای کم بررسی شدند) و همچنین با دوزهای درجهبندی شده در مدلهای حیوانی بررسی شده است. هرگونه تغییر در چنین الگویی کلاسیک در سمیتهای بالینی رایج بوده و ناشی از فاکتورهای میزبان که شامل آسیبپذیری، بیحسی تجویز شده خاص، مصرف داروهای همزمان و میزان افزایش سطح سرمی دارو میباشد. در مطالعه مروری اخیر موارد بالینی سمیت قلبی ناشی از بی حس کننده های در ۱۸ درصد بیمار بیشتر از علائم سمیت عصبی گزارش شد.

هنگامی که دوزهای زیادی از بی حسکنندههای موضعی مورد نیاز باشد (برای مثال برای بلوک عصب محیطی و یا انفیلتراسیون موضعی در جراحی پلاستیک) پیش درمانی یا بنزودیازپینهای تزریقی (برای مثال دیازپام و میدازولام) تا حدودی اثرات پروفیلاکسی در برابر سمیت عصبی ناشی از بی حسکننده موضعی خواهد داشت. اما این پیش درمانی اثرات کمی بر سمیت قلبی ـ عروقی به ویژه در مواردی که دوزهای زیاد محدودکننده حیات باشد، خواهند داشت. یک نکته تجویز انفوزیون پروپوفول یا بیهوش کنندههای عمومی مسئول ۵ تا ۱۰ مورد از موارد سمیتهای قلبی ـ عروقی اشاره شده در مطالعه موردی فوق می باشد.

در صورت بروز تشنج، پیشگیری از هایپوکسمی و اسیدوز که سمیت بیحس کننده را افزایش میدهد، بسیار بااهمیت است. انتوباسیون سریع نای ممکن است تهویه و اکسیژناسیون را تسریع کند. همچنین پیشگیری از آسپیراسیون ریوی محتویات معده در این بیماران نیز ضروری است. تأثیر افزایش تهویه بسیار يسيچيده است و نقش أن در احياء پس از افزايش دوز بیحسکنندههای موضعی تا حدودی متناقض است اما در صورتی که برای مقابله با اسیدوز متابولیک مصرف شود فوایدی دیگری نیز خواهد داشت. تشنج ناشی از بیحس کنندههای موضعی بایستی به سرعت کنترل شود. انجمن بی حسی موضعی آمریکا داروهای بنزودیازیینی را به عنوان داروی خط اول (برای مثال میدازولام ۳٪ تا ۶٪ میلی گرم در کیلوگرم) را بدین منظور توصیه می کند زیرا این داروها سبب پایدار ماندن شرایط همودینامیک میشود اما دوزهای کم پروپوفول (برای مثال ۰/۲۵ تا ۰/۵ میلی گرم بر کیلوگرم) به عنوان داروی جایگزین قابل پذیرش است. فعالیت حرکتی تشنجی را می توان با تجویز مسدود کنندههای عصب \_ عضله، اگر چه که این داروها علائم CNS را کاهش نمی دهند، متوقف ساخت و تلاشها بایستی به درمان مستقيم فعاليت ضدتشنجي معطوف شود.

۲. سمیت قلبی \_ شایعترین عارضه نگران کننده ناشی از تجویز بی حس کننده های موضعی، از اثرات آن ها بر هدایت و عملکرد قلبی ناشی می شود. در سال ۱۹۷۹ یک مقاله مروری توسط ألبرایت شش مرگ ناشی از مصرف بوپیواکائین و اتیدوکائین را مورد بررسی قرار داد. بررسی وی نشان داد که این داروهای بیحسی جدید لیپوفیلیک و قویتر، خطرات بیشتری از جهت بروز سمیت قلبی و عروقی ایجاد میکنند و این ایست قلبی می تواند به طور همزمان یا بعد از حملهٔ تشنجی رخ دهد و از همه مهمتر این که این اتفاق بدون اینکه، هیپوکسی و یا اسيدوز وجود داشته باشد، رخ مي دهد. اگر چه اين پيشنهاد صراحتاً مورد نقد قرار گرفت، متأسفانه تجارب بالینی بعدی، نگرانی آلبرایت را تأیید کرد و طی ۴ سال سازمان دارو و غذا (FDA) گزارشهایی در مورد ۱۲ مورد مرگ به دنبال استفاده از بوپیواکائین ۷۵/۰ درصد در بی حسی های ایپدورال در زایمان، دریافت نمود. اطلاعات بیشتر در رابطه با افزایش سمیت قلبی ناشی از داروهای بی حس کننده از مطالعات بالینی بر روی حیوانات به دست آمده که بیانگر این است که دوزهای بوپی واکائین و اتیدوکائین در دوسوم دوزهایی که سبب تشنج می شوند می توانند موجب آریتمی شوند در حالی که مرز بین سمیت قلبی و عروقی و عصبی در مورد لیدوکائین کمتر از نصف میباشد. در پاسخ FDA مصرف بوپیواکائین ۰/۷۵ درصد در بیماری های زنان را ممنوع کرد. به علاوه انجام مطالعات تست دوز به عنوان یک استاندارد برای داروهای بی حس کنندههای

موضعی، به همراه تجویز دارو به صورت دوزهـای کـوچک در دستور کار قرار گرفت.

اگرچه باکاهش غلظت بی حسکنندگی بوپی واکائین و تغییر در فرآیند القای بی حسکنندگی، خطر بروز سمیت قلبی را کاهش می یابد، تشخیص تفاوت در استرئواییزومرهای بوپی واکائین فرصت ساخت بی حسکنندههای بی خطر بر افراهم کند (فصل ۱ را ببینید). بررسی ها نشان می دهد که انانتیومر مخلوط راسمیک بوپی واکائین از لحاظ بروز سمیت قلبی برابر نیست انانتیومر (-) مزیت بهتری از لحاظ بروز سمیت قلبی دراد که سبب فروش بهتر لووبوپی واکائین می شود. به دنبال آن روپی واکائین می شود. به دنبال آن به وجود آمد. بایستی توجه داشت که اگرچه که کاهش در سمیت به بوپی واکائین، به وجود آمد. باین ترکیبات متوسط بوده و اما تنها خطر بروز ایجاد شده با این ترکیبات متوسط بوده و اما تنها خطر بروز سمیت قلبی ناشی از آنان (هنگامی که این داروها در دوزهای زیاد است.

۳. بهبود سمیت ناشی از بوپیواکائین — اخیراً مجموعهای از اتفاقات بالینی، مشاهدات غیرمترقبه، تجارب سیستماتیک و تصمیمهای بالینی دقیق که تا حدودی ساده میباشند، درمان مؤثر و رایج برای سمیت قلبی را تجویز انفوزیون لیپید میدانند. به علاوه این درمان به نظر میرسد میتواند فراتر از درمان سمیت قلبی بوپیواکائین، در موارد سمیت مغزی یا قلبی که به وسیلهٔ هر دارویی که محلول در چربی باشد، به کار گرفته شود (نگاه کنید به جدول احیاء لیپیدی).

#### B. سمیت موضعی

۱. آسیب عصبی — در ابتدای موارد کاربرد این داروها در بی حسی نخاعی در فعالیتهای بالینی، گزارشهای منفردی از آسیب نورولوژیک ناشی از این تکنیک، نگرانیها را در مورد قابلیت نوروتوکسیک بودن این داروها افزایش داد. به دنبال آسیب ناشی از دوروکائین یک فرآورده داروئی جهت بی حسی موضعی نخاعی که حاوی پروکائین است توجهات اولیه به ترکیبات Vehicle این داروها معطوف شد. اما مطالعات بالینی بیانگر این است که پروکائین ۱ درصد به تنهائی آسیبهای مشابهی در گربهها پدید میآورد که Vehicle این آسیبها را ایجاد نمیکند. نگرانیها در مورد سمیت عصبی از اوایل دهه مصرف کلروپروکائین افزایش ها از آسیبهای عصبی ناشی از مصرف کلروپروکائین افزایش یافت. در چنین مواردی شواهدی وجود دارد که بی حسکنندههای جهت مصرف در فضای اپیدورال به کار میروند به طور غیرعمد به قسمت اینتراتکال تزریق

میشوند. همان طور که دوز مورد نیاز برای بی حسی موضعی بسیار کمتر از دوز مورد نیاز بی حسی اپیدورال است. لذا آسیب ناشی از مواجهه بخش های آسیب پذیر زیر عنکبوتیه می باشد.

با تغییر در Vehicle و مصارف بالینی نگرانیها در مورد سمیت مجدداً فروکش نمود، تا زمانی که یک دهه بعد سندرم دم اسبی با بی حسی مداوم نخاعی (CSA) گزارش گردید. برخلاف تکنیک بسیار رایج تزریق منفرد، CSA شامل قرار دادن یک کاتتر در فضای زیر عنکبوتیه بوده که امکان تکرار دوز جهت تسهیل بی حسی کافی و نگهداری بلوک برای مدت طولانی را فراهم میکند. در چنین مواردی بیحسیهای موضعی به بخش محدودی از فضای زیر عنکبوتیه تجویز می شود. جهت گسترش بلوک و به منظور بدست آوردن بی حسی کافی برای جراحی چندین دوز مکرر نیز پس از آن تجویز می شود. به مرور زمان که بلوک کافی شد غلظت نوروتوکسیک در منطقه محدودی از قسمت کودال فضای زیر عنکبوتیه انباشته و ایجاد می شود. به طور غالب بی حس کنندهای که بیشتر در این مورد مصرف می شود لیدوکائین است که بسیاری از پزشکان اذعان می کنند که حداقل اثرات سمی را دارا میباشد. پس از آن گزارشهایی مبنی بر سمیت ناشی از لیدوکائین در مواردی که به منظور بیحسی اييدورال مصرف شده و به طور غيرعمد به اينتراتكال تزريق شد، مشابه آنچه در دهههای اول در مورد کلروپروکائین دیده شد، مطرح گردید. وقوع آسیب نوروتوکسیک با CSA و تزریق در فضای زیر عنکبوتیه دوزهای اییدورال لیدوکائین، در زمانی که دوز اضافی داروی بیحسی به صورت اینتراتکال داده شد، برای اثبات آسیبپذیری عصبی به کار گرفته شد (صرف نظر از اینکه حه داروی اختصاصی برای بی حسی به کار رفته باشد). با افزایش نگرانیها، گزارشهای بعدی، شواهدی از آسیب با تزریق لیدوکائین نخاعی، در بالاترین دوزی که در بالین استفاده میشد را نشان داد و لذا کاهش دوز ماکزیمم در دستور کار قرار گرفت. این گزارشات بالینی (و مطالعات تجربی) این مفهوم را که بی حس کننده های مدرن که در دوزهای غلظت بالینی تجویز می شوند توانایی ایجاد سمیت عصبی را ندارد، از بین برد.

مکانیسم سمیت عصبی ناشی از بی حس کنندههای موضعی به طور گستردهای در کشت سلول، آکسونهای اینزوله و مدلهای invivo مورد ارزیابی قرار گرفته است. این مطالعات هزاران اثر زیان آور نظیر نارساییهای هدایتی، آسیب به غشاء نشت آنزیمی، تخریب اسکلت سلولی، تجمع کلسیم داخل سلول، تخریب انتقال آکسونی، اختلال در رشد مخروطها و آپوپتوز می باشد. نقش این عوامل و سایر فاکتورها در این آسیب

بالینی مشخص نیست اما آنچه که مشخص است آسیب ناشی از بلوک کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ نیست و بنابراین اثرات بالینی و سمیت آنها به هم مرتبط نیستند.

 علائم نورولوژیک ناپایدار (TNS) \_ علاوه بر عوارض بسیار نادر ولی مخرب ناشی از تجویز بیحس کنندههای موضعی که در نورواً گزیال (نخاع و اییدورال) به وجود می آید، سندرمی از درد ناپایدار یا دیستزی و یا هر دو اخیراً به مصرف لیدوکائین در نخاع نسبت داده می شود. اگر چه این علائم با از دست دادن حس همراه نیست ضعف حرکتی و یا اختلالات مثانه و روده و درد می تواند بسیار شدید باشد. TNS حتی در دوزهای متوسط بی حس کننده ها اتفاق می افتد و در حدود یک سوم افرادی که لیدوکائین را دریافت کردهاند نشان داده شده است و در بعضی از پوزیشنهای جراحی مانند لیتوتومی و در موارد بیهوشیهای سیّار با افزایش خطر همراه بوده است. خطر سایر بی حس کنندهها به صورت فاحشى با هم تفاوت دارد. براى مثال وقوع اين علائم تا حدود کمی در پروکائین و مپیواکائین کاهش می یابد اما در مصرف بوپیواکائین، پریلوکائین و کلرو پروکائین این علائم قابل چشم پوشی است. علت و بروز TNS همچنان نامشخص باقی مانده است اما تفاوت عوامل مؤثر بر TNS و سمیت در حیوانات تجربی در مورد مکانیسمهای واسطهای این علائم و نقائص نورولوژیک دائمی و ماندگار، همچنان با شدت مورد بحث مے باشد. اگر چه افزایش میزان بروز TNS در طبقه بندی ليدوكائين به عنوان يک داروي بي حس كننده موضعي سبب خارج کردن لیدوکائین در مصرف این تکنیک شد. اما لیدوکائین همچنان برای سایر کاربردها نظیر بیحسی اپیدورال مصرف می شود. کلرویروکائین که ابتدا به نظر می رسید که خواص سمی بسیار زیادی دارد امروز جهت بی حسی کوتاه اثر به عنوان جایگزین لیدوکائین در نظر گرفته می شود. لیدوکائین در ۵۰ میلیون جراحی به عنوان بی حس کننده موضعی نخاعی به خوبی استفاده شده است.

# ■ بیحسکنندههای موضعی رایجو کاربردهای آنان

# آرتيكائين

این دارو جهت مصرف در ایالات متحده آمریکا و به منظور بیحسیهای دندانی در آوریل سال ۲۰۰۰ به تصویب رسید.

#### احياء ليبيدي

بر مبنای موارد وجود سمیت قلبی ناشی از دوزهای خیلی کم بوپی واکائین در بیماران مبتلا به کمبود کارنتین وینبرگ پیشنهاد نمود که این اختلال متابولیکی منجر به افزایش سمیت ناشی از تجمع اسیدهای چرب در میوسیتهای عضله قلبی می شود. وی فرضیهای را ارائه داد که تجویز لیبید احتمالاً سمیت بوپیواکائین را افزایش میدهند اما آزمایشهای صورت گرفته جهت اثبات این فرضیه دقیقاً عکس آن را بیان می کنند و لذا وی بررسی سپتیک آزمایشگاهی را آغاز نمود که به طور آشکار کارآئی امولسیون لیپیدی وریدی (ILE) جهت احیا سمیت قلبی ناشی از بوپیواکائین را بیان میکند. تأیید بالینی ۸ سال پس از گزارشهای موجود مبنی بر احیا موفق بیماران مبتلا به ایست قلبی برگشتناپذیر (ناشی از بوپیواکائین به علاوه مپیواکائین) صورت پذیرفت که فرآیند حمایتی از عملکرد قلبی (ACLS) را عنوان میکند چندین گزارش مشابه از احیاء موفق که به زودی پس از آن گزارش گردید، این تجربه بالینی را به سایر داروهای بیحس کننده مانند سمیت مغزی ناشی از لووبوپیواکائین و ریپواکائین و سمیت ایجاد شده توسط سایر ترکیبات مانند کلاپس قلبی عروقی ناشی از بوپروپیون و تاکیکاردی بطنی ناشی از هالوپریدول، تعمیم داد.

بررسی آزمایشگاهی بیانگر کارائی درمان اختلالات سمی (وراپامیل - کلومی پرامین و پروپرانولول) میباشد.

مكانيسمي كه به واسطه آن ليپيدها مفيد واقع مي شوند

به طور کامل مشخص نشده است اما به نظر می رسد که عمده اثرات آن ناشی از توانایی آن در خارج کردن داروهای لیپوفیلیک از پلاسمایی آبی و بافتهای هدف باشد که مکانیسمی که رسوب لیپیدی نامیده می شود. اما به هر حال گستره این استخراج به نظر نمی رسد جهت ایجاد علائم بالینی کافی باشد که به نظر سایر مکانیسمها را برای احیای لیپیدی پیش بینی می کند. برای مثال بوپی واکائین نشان داده شده است که انتقال اسیدهای چرب را در غشاء داخلی میتوکندری مهار می کند و چربی ها ممکن است با غلبه بر این مهار میزان ذخیره انرژی را به میوکارد افزایش داده و یا از طریق افزایش غلظت کلسیم داخل میوسیتها را افزایش دهند. اگر چه بسیاری از پرسشها بدون پاسخ باقی مانده، شواهد موجود جهت تضمین تجویز لیپیدها در موارد بالینی سمیت ناشی از بی حس کننده ها كافي است. استفاده از آن به عنوان يك وظيفهٔ اجباري از طرف انجمن منطقهای بیهوشی اعلام گردیده و تجویز لیبید در آخرین بازبینی راهنماهای ACLS برای شرایط ویژه ایست قلبی گنجانده شد. نکته مهم اینکه پروپوفول را نمی توان بدین منظور استفاده کرد، چرا که مقدار نسبتاً زیادی از این محلول لازم است تا درمان با لیپید صورت پذیرد و این خود می تواند پروپوفول را تا مقادیر کشنده افزایش دهد.

1- Advanced cardiac life support procedures

با این حال پریلوکائین با افزایش بروز خطر نسبی به میزان ۲ برابر بیشتر از آرتیکائین همراه است. نکتهٔ با اهمیت اینکه، این دو دارو تنها دو داروی بیحس کنندهٔ دندانی هستند که در محلولهای ۴٪ فرموله شدهاند، بقیه داروها در غلظتهای پایین تری در بازار عرضه شدهاند. به عنوان مثال ماکزیمم غلظت لیدوکائین که برای بیحسی دندانی مورد استفاده قرار می گیرد ۲٪ میباشد و این نکته به خوبی اثبات شده است که سمیت عصبی در طیف وسیعی به غلظت وابسته است. بر این اساس، این که ریسک خطر با تغییر فرمولاسیون بیش از خصوصیات که اخیراً در مدارس دندانپزشکی آمریکا و کانادا انجام شده است، بیش از نیمی از پاسخ دهندگان عنوان کردهاند که از آرتیکائین بیش از نیمی از پاسخ دهندگان عنوان کردهاند که از آرتیکائین

آرتیکائین در میان بی حس کننده های آمینو \_ آمیدی از این جهت منحصر به فرد است که به جای حلقه بنزنی گروه تیوفن دارد. همچنین یک گروه اضافی استری دارد که متابولیسم آن توسط استراز پلاسما را تسریع می کند (جدول ۱–۲۶). تغییر حلقه سبب افزایش لیپوفیلیسیته شده و نفوذ به بافت را افزایش می دهد. در حالی که قرار دادن گرده استر سبب کوتاه شدن نیمه عمر پلاسمائی (تقریباً ۲۰ دقیقه شده) که سبب بهتر شدن شاخص درمانی و سمیت سیستمیک کمتر می شود. این ویژگی ها سبب مصرف گسترده آن در بی حسی جراحی شد در حالی که به نظر می رسد بسیار مفید و احتمالاً بی خطرتر از لیدوکائین که درمان می رسد بسیار مفید و احتمالاً بی خطرتر از لیدوکائین که درمان نگرانی هایی در خصوص دائمی شدن پارستزی (اگر چه عارضهٔ نگرانی هایی در خصوص دائمی شدن پارستزی (اگر چه عارضهٔ نادری است) به میزان ۳ برابر بیشتر با آرتیکائین وجود دارد.

# بنزوكائين

همانگونه که پیش از این اشاره شد، لیپوفیلیسیته زیاد بنزوکائین سبب به کارگیری آن در بی حسی موضعی شد. اما علیرغم مصرف بیش از یک قرن به این هدف اما اخیراً به دلیل افزایش نگرانیهایی در بروز متهموگلوبینمی مصرف آن محدود شد. افزایش سطح آن (متهموگلوبینمی) می تواند ناشی از مشکلات داخلی یا مواجهه با عوامل اکسیدان خارجی و یا مواجهه طولانی مدت با مواردی نظیر بنزوکائین (یا نیتراتها) باشد (فصل ۱۲ را ببینید). با توجه به اینکه متهموگلوبین اکسیژن را منتقل نمی کند افزایش سطح آن موجب بروز خطرات جدی می شود.

# بوپىواكائين

به دلیل نگرانی ناشی از سمیت قلبی بویی واکائین اغلب جهت مصرف در تکنیکهایی که حجم زیادی از غلظتهای بی حس کننده را نیاز دارند، نظیر بلوک عصبی محیطی یا اپیدورال برای بی حسی جراحی، منع شده است. در مقابل غلظتهای نسبتاً کم (۰/۲۵٪ ≥) به طور رایج به منظور دستیابی بی حس کننده موضعی طولانی و ضددردی پس از جراحی به منظور کنترل درد استفاده می شود و داروهایی که از این شهرت برخوردارند، برای تسکین درد برشهای جراحی با تزریق داروی بیحسی در محل مورد استفاده قرار میگیرند. این دارو به عنوان عامل انتخابی به منظور انفوزیون اپیدورال به منظور کنترل درد پیش از جراحی و به منظور کنترل درد زایمان مصرف می شود. در نهایت گزارشهای وجود دارد که از بیحسکنندههای نخاعی، با توجه به اندکس درمانی قابل قبول آنها در مقابل سمیت عصبی و خطر سندرم نورولوژیک گذرا، رفع اتهام مینماید. به هرحال بوپی واکائین در مصرف نخاعی در بیماران سرپایی و یا جراحیهای سرپایی مناسب نیست زیرا طول دوره اثر أن ممكن است بهبود از بي حسى را متوقف كرده که ترخیص بیمارا را به تعویق میاندازد.

#### كلروپروكائين

معرفی کلروپروکائین به بخش بالینی در سال ۱۹۵۱ بیانگر الگوهای اولیه داروهای آمینو ـ استر است. کلروپروکائین در موارد مورد استفاده در مشکلات زنان به عنوان بیحس کننده مصرف میشود. هیدرولیز سریع آن خطر سمیت عمومی یا مواجهه

کشنده را کاهش میدهد. گزارشات مکرر از بروز آسیبهای عصبی در مصرف اینتراتکال با دوزهای زیاد منجر به ترک و قطع مصرف أن شد. به هر حال بروز مكرر TNS، وقتى ليدوكائين به عنوان یک بی حس کننده نخاعی استفاده شد، یک خلأ ایجاد نمود که به نظر می رسد کلرپروکائین می تواند به خوبی آن را پر كند. شروع و طول دوره اثر أن كوتاهتر از ليدوكائين مي باشد اما خطر بروز TNS بسیار کمتر است. اگر چه کلروپروکائین هیچگاه از ایجاد آسیب عصبی اولیه که در بیحسی اپیدورال اتفاق میافتد تبرئه نشده است، اما این موضوع به خوبی درک شده است که دوز بالای بی حس کننده موضعی، حتی قبل از اینکه به بى حسى نخاعى بيانجامد، قادر است آسيب نوروتوكسيك ايجاد کند. یک فرمولاسیونی امروزه در اروپا جهت بیحسی نخاعی عرضه می شود و کاربردهای خارج از دستوری در ایالات متحده آمریکا نیز دارد، البته این فرمولاسیون فاقد نگهدارندههای معمول است. به هر حال شواهد جهت مصرف بی حس کنندههای نخاعی به شدت محدود میباشد و شواهد بسیار زیاد و تجارب زیادی جهت بررسیهای هرچه بیشتر آن نیازمند است. علاوه بر اینکه کلروپروکائین به عنوان کاربرد در بی حسی نخاعی مصرف میشود دارو همچنین به عنوان بیحسکننده اپیدورال هم مصرف می شود. به ویژه در شرایطی که یک کاتتر جایگزین شده و نیاز به بی حسی جراحی سریع نظیر سزارین در زایمان باشد.

# كوكائين

کاربرد فعلی کوکائین به طور گستردهای به بی حسی موضعی در جراحیهای گوش، بینی و گلو محدود شده است، چرا که خاصیت انقباض عروقی آن می تواند خونریزی را کاهش دهد. حتی در این مورد، با توجه به سایر بی حس کنندههایی که با منقبض کنندههای عروقی ترکیب شدهاند، و نگرانیهایی که در مورد سمیت سیستمیک آن وجود دارد، استفاده از آن کاهش یافته است، به خصوص اینکه توزیع و مدیریت مواد کنترل شده، چندان راحت می باشد.

### اتيدوكائين

همزمان با بوپیواکائین، اتیدوکائین کاربرد محدودی دارد زیرا خواص بلوک آن محدود میباشد. این دارو تمایل به ایجاد بلوک متمایز و معکوس دارد (برای مثال در مقایسه با سایر بیحسکنندهها نظیر بوپیواکائین این دارو بیشتر بلوک حرکتی ایجاد می کند تا بلوک حسی) که به ندرت صفت مطلوبی محسوب می شود.

# لووبوپي واکائين

هـمانگونه کـه پیش از این بحث شد این انانتیومر (-)S بوپیواکائین تا حدودی خاصیت کاردیوتوکسیک کمتری نسبت به مخلوط راسمیک دارد. این دارو کم قدرت تر بوده و طول دوره اثر بیشتری دارد اگر چه شدت این اثرات از لحاظ بسیار کم است و معنی دار نیست. مطالعات اخیر با احیاء لیپید به صورت جالبی نشان میدهند که به صورت بالقوه لووبوپیواکائین نسبت به روپیواکائین مزیت دارد، چرا که اولی به صورت مؤثری در جائی که گودال لیپیدی خوانده میشود، بهتر تقسیم میشود و می توان نتیجه گرفت که توانایی بیشتری برای بازگشت اثرات سمی که اتفاق می افتد دارد.

#### ليدوكائين

علاوه بر جریان بروز TNS با تجویز نخاعی، لیدوکائین طول دوره اثر متوسطی دارد و به عنوان مرجع استانداردی برای مقایسه بسیاری از بی حس کنندههای موضعی است.

# مپیواکائین

اگر چه به لحاظ ساختاری مشابه بوپیواکائین و روپیواکائین است (جدول ۱-۲۶)، مپیواکائین خواص بالینی مشخصی را نشان میدهد که با لیدوکائین قابل قیاس است. اما از جهت انقباض عروق با لیدوکائین متفاوت است و بیشتر تمایل به انقباض عروقی دارد تا اینکه متسعکننده عروق باشد. این ویژگی احتمالاً ناشی از دوره اثر نسبتاً طولانی آن است که به عنوان گزینه منتخب برای بلوک محیطی استفاده میشود. لیدوکائین ارجحیت خود بر مپیواکائین در بیحسی اپیدورال را حفظ کرده اشت، به خصوص جائی که جاگذاری روتین کاتتر، از اهمیت طول اثر طولانی تر راکم میکند. مهمتر اینکه مپیواکائین توسط جنین به آهستگی متابولیزه میشود که از این جهت گزینه نامناسبی به آهستگی متابولیزه میشود که از این جهت گزینه نامناسبی که از مپیواکائین در بیحسی اپیدورال در طول زایمان میباشد، هنگامی که از مپیواکائین در بیحسی نخاعی استفاده میشود میزان بروز حواهد بود.

## يريلوكائين

پریلوکائین در بین بی حس کنندههای آمینو ـ آمیدی بیشترین کلیرانس را دارد که خطر سمیت سیستمیک آن کاهش می یابد. مـ سـتاسفانه این مـزیت تـا حـدودی بـا خـاصیت آن در ایـجاد متهموگلوبینمی باشی از آن به دلیل متابولیت اکسیدکننده آن یـعنی اور تـوتولوئیدن ایـجاد می شود. به عنوان یک بی حس کننده نخاعی طول اثر پریلوکائین به میزان کمی طولانی تر از لیدوکائین است و اطلاعات محدودی بیشنهاد می کنند که خطر TNS نـاشی از آن بسیار کـم است. مصرف آن به عنوان بی حس کننده نخاعی در اروپا در حال افزایش است. هیچگونه فرآورده تأیید شدهای در ایالات متحده آمریکا وجود ندارد. همچنین هیچگونه فرآورد مناسب به منظور مصرف در بی حسی نخاعی (که بر روی بـرچسب دارو عـنوان مصرف در بی حسی نخاعی (که بر روی بـرچسب دارو عـنوان نشده باشد) وجود ندارد.

# روپیواکائین

روپیواکائین یک انانتیومر (-)S از سری هومولوگی میباشد که شامل بوپیواکائین و مپیواکائین بوده و با کایرالیته و گروه پروپیل در حلقه پیپریدین متمایز میشوند (جدول ۱–۲۶). سمیت قلبی اندک ناشی از آن منجر به استفاده وسیع ناشی از در ایجاد بلوک محیطی شده است. این دارو انتخاب رایج در انفوزیون محیطی در کنترل دردهای پس از جراحی و زایمانی میشود. اگر چه شواهدی وجود دارد که بیانگر این است که روپیواکائین بلوک متمایز مطلوبتری نسبت به بوپیواکائین ایجاد میکند اما فقدان قدرت بالینی برابر بر پیچیدگی این مقایسه افزوده است.

#### املا (EMLA)

واژه فوق به منظور بیان مخلوطی از ترکیب عناصر مختلف که دمای ذوب پائین تری نسبت به اجزاء جداگانه خود دارند استفاده می شود. لیدوکائین و پریلوکائین می توانند با چنین مخلوطی ترکیب شوند که به صورت EMLA (مخلوط یوتکنیک بی حسکننده موضعی)\. این فرآورده حاوی ۲/۵ درصد لیدوکائین مرا درصد پریلوکائین است که امکان ورود داروی بی حسی را به کراتین پوست فراهم میکند و سبب بی حسی

موضعی میشود. از این ترکیب جهت بیحسی در نوزادان و پیش از کاتتریزاسیون وریدی استفاده میشود.

# پیشرفتهای آینده

# فرأوردههاي أهسته رهش

ایجاد بی حسی و یا ضددردی طولانی مدت در کنترل دردهای پس از جراحی از قدیم الایام با جایگزینی یک کاتتر که امکان تجویز مداوم داروی بی حسی را فراهم می نمود، امکان پذیر می شد. اخیرا تلاشها جهت ساخت داروهای بی حسی آهسته رهش که دوره اثر طولانی تری را فراهم می کنند، متمرکز شده است. فرآوردههای آهسته رهش پتانسیل زیادی از جهت کاهش خطرات سمیت سیستمیک ایجاد می کنند. اقدامات مقدماتی در کیسوله کردن بی حس کنندههای موضعی به میکرسفرها، لیپوزومها و سایر میکروپارتیکل بیانگر این مفهوم است اگر چه

# كه قابليت سميت بافتى همچنان لاينحل باقى مانده است.

داروهایی با سمیت کمتر، داروهایی انتخابی تر به درستی مشخص شده که سمیت عصبی ناشی از این داروها به واسطه بلوک کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ نیست. بنابراین اثر و سمیت بافتی با مکانیسمهای یکسان واسطه گری نمی شود، لذا احتمال ایجاد ترکیبات با اندکس درمانی خیلی بهتر وجود دارد.

همانگونه که پیش از این بحث شد شناسایی و طبقهبندی خانواده کانالهای سدیمی نورونی اهداف پژوهشها را به ساخت مسدود کنندههای کانالهای سدیمی جدیدتر سوق میدهد. توزیع نورونی متفاوت این ایزوفرم و نقش منحصر به فرد آن در پیامرسانی درد بیانگر این است که ساخت بلوکرهای انتخابی این کانالها امکان پذیر بوده ممکن شاخص درمانی تعدیل کنندههای کانالهای سدیم را افزایش دهد.

#### پاسخ مطالعه مورد

در صورتی که تکنیک بی حسی نخاعی انتخاب شود، بوپی واکائین یک انتخاب مطلوب خواهد بود. این دارو به اندازه کافی طول دوره اثر داشته و تا حدودی از نظر بروز زیانهای حاصل از آسیب عصبی و علائم ناپایدار نورولوژیک (که مهم ترین نگرانی در تکنیک بی حسی وریدی است) بی خطر است. اگر چه بوپی واکائین قابلیت بسیار زیاد سمیت قلبی دارد اما با توجه به اینکه در تجویز اینتراتکال دوز زیادی مورد نیاز نیست لذا در بی حسی نخاعی در این مورد نگرانی وجود ندارد. در صورتی که یک تکنیک اپیدورال به منظور جراحی استفاده شود قابلیت سمیت سیستمیک بایستی مورد توجه قرار گیرد.

مصرف لیدوکائین یا مپیواکائین (عموماً همراه با اپینفرین) بر بروپیواکائین (یا حتی روپیواکائین یا لووبوپیواکائین) ترجیح داده میشود زیرا شاخص درمانی بهتر آنها با سمیت قلبی آنها در ارتباط است. اما به هر حال این داروها (لیدوکائین و مپیواکائین) به منظور تجویز اپیدورال و کنترل دردهای پس از جراحی که شامل تجویز بی حسکننده موضعی بسیار رقیق تری و با میزان کمتر میباشد، مصرف نمیشود. رایج ترین داروی مورد استفاده برای این هدف بوپیواکائین، روپیواکائین و لووبویی واکائین میباشد.

## PREPARATIONS AVAILABLE

Generic name	avail able as
Articaine	Septocaine
Benzocaine (topical)	Generic
Bupivacaine	Generic, Marcaine, Sensorcaine
Chloroprocaine	Generic, Nesacaine
Cocaine (topical)	Generic
Dibucaine (topical)	Generic, Nupercainal
Dyclonine (topical lozenge)	Sepacol, Sucrets, Dyclone
Intravenous lipid emulsion for overdose	Intralipid
Levobupivacaine	Chirocaine, others
Lidocaine	Generic, Xylocaine

Generic name	available as
Lidocaine and hydrocortisone (patch)	Generic
Lidocaine and bupivacaine mixture	Duocaine
Lidocaine and prilocaine eutectic mixture (topical)	EMLA cream
Mepivacaine	Generic, Carbocaine
Pramoxine (topical)	Generic, Tronothane
Prilocaine	Citanest
Procaine	Generic, Novocain
Proparacaine (ophthalmic)	Generic, Alcaine, others
Ropivacaine	Generic, Naropin
Tetracaine	Generic, Pontocaine

فارما كوكينتيك، سميت	كاربردهاي باليني فار	ائران	مكانيسم عمل	1.4.24.60
تزریقی. (مثلاً بلوک محیطی اما بر مبنای جایگاه خاص	جراحيهاي كوتاه. موضعي تزر	انتشار پتانسیل عمل را آهسته و نبهایتاً	بلوک کائال های سدیمی	اميدها • ليدوكائين
متفاوت میباشد) دوره اثر ۱ تا ۲ ساعت و ۲ تا ۴ ساعت با	(مخاطى)، وربدى، انفيلتراسيون، مته	متوقف مي كند.		
اپی نفرین، سمیت: تحریک سیستم عصبی محیطی (CNS) ۱۸۵۱ - ۱۸۸۰ : ۱۸۸۰ : میشه	نخاعي، اپيدورال، بلوک محيطي ايي			
ربوت به مجمع رید) روز بوسسیم موسمی. تزریقی، طول اثر: ۱۳۶۶ ساعت، سمیت: تحریک CNS.	الى تر (اما به صورت	همچون ليدوكاتين	همچون ليدوكائين	• بوپي واکائين
كلاپس قلبي - عروقي (بلوک با حجم زياد)	وريسدي يا موضعي مصرف كالا			
	نمى شود)			
		اکائین	• يريلوكائين، رويى واكائين، مهى واكائين، لووبوبى واكائين: همچون بوبى واكائين	• پريلوکائين، روپيوا
			<ul> <li>آرنی کالین: به حس کننده موضعی رایج در دندان پزشکی</li> <li>رویی اکالین، لومهویی و اکالین: مشابه بویی اکالین</li> </ul>	• أرني كالين: بي حسر • روي ،واكالين، لووير
				استرها
تزريقي، طول اثر: ١٠٠٠ دقيقه، همراه با ابينفرين:	بسیار کوتاماثر (به صورت وریدی یا ترر	همچون ليدوكائين	همچون ليدوكائين	• كلرويروكائين
٩٠-٩٠ دقيقه. سميت: همچون ليدوكائين	موضعي سطحي مصرف نمي شود) ١٠			
موضعي يا تزريقي. طول اثر: ٢-١ ساعت، سميت: تحريك	نیاز به سطح گسترده و انقباض مو	همچون بالا	همچون بالا. اثرات مقلد سمپاتیک نیز	• كوكائين
دالا، سكته الريتمي هاي قلبي، فشارخون بالا، سكته	عروقي جهت بروز اثرات دارد كه		cle	
مغزى				
			• بروكائين: مشابه كلرويروكائين (اما به صورت اييدورال مصرف نميشود)	• پروكائين: مشابه كل
		į	• تتراكائين: كاربرد جهت بي حسى نخاعي، اييدورال؛ طول اثر: ٢-٢ ساعت.	• تتراكائين: كاربرد ج
			• بنزوكائين: بمطور ويژه جهت بي حسى موضعي استفاده مي شود.	· بتروكائين: بمطور و



# داروهای شلکننده عضلات اسکلتی

# کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

# مطالعه مورد

خانمی ۳۰ ساله به علت آسیب ناشی از تصادف با موتورسیکلت به بخش اورژانس بیمارستان آورده شده است. علیرغم درد شدید، وی هوشیار و بیدار بوده و قادر است به طور خلاصه شرح حال خود را بیان کند. وی بیان میکند که راننده بوده و کمربند ایمنی را بسته بود. مسافر دیگری در ماشین نبوده است. سابقه پیشین پزشکی وی تنها از جهت وجود آسم اهمیت دارد و بدین منظور وی یک بار در گذشته انتوبه شده است. وی هیچگونه آلرژی نسبت به داروها ندارد. چندین نوع پارگی در ناحیه صورت در قسمتهای دست و پا و همچنین یک ناحیه میشود. متخصص شکستگی باز در فمور پای راست وی دیده میشود. متخصص

ارتوپدی قصد انجام عمل ترمیمی فوری برای شکستگی فمور را دارد و جراح پلاستیک قصد دارد همزمان پارگیهای صورت بیمار را بخیه نماید. شما تصمیم گرفتهاید بیمار را جهت آمادگی برای جراحی انتوبه نمائید. چه نوع شلکننده عضلانی جهت استفاده انتخاب میکنید. و در صورتی که ۳۰ درصد تمام بدن وی در آتش ناشی از تصادف میسوخت آیا باز هم همین دارو را انتخاب میکردید؟ و اگر وی در سابقه پزشکی خود به مدت ۱۰ سال دچار فلج یکطرفه در قسمت راست خود می بود چه داروئی را انتخاب میکردید؟

فیبرومیالژیای دردناک به کار برده میشوند. در این بخش همچنین دانترولن، داروی ضداسپاسمی که اثرات مرکزی عمدهای ندارد، و عمدتاً در درمان هیپرترمی بدخیم (یک عارضهٔ نادر مربوط به بیهوشی) به کار گرفته میشود، نیز مورد بحث قرار میگیرد.

# داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی

#### تاريخچه

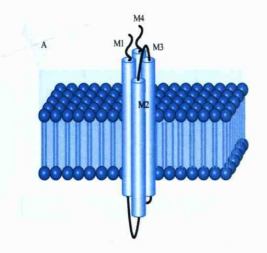
در قرن شانزدهم، کاشفین اروپایی، دریافتند که بومیان حوزه آمازون در آمریکای جنوبی، جهت کشتن حیوانات در شکار، از نیزههایی آلوده به کورار استفاده مینمایند که منجر به ایجاد داروهایی که بر روی عملکرد عضلات اسکلتی مؤثر هستند، در دو گروه درمانی عمده قرار میگیرند: گروهی حین اعمال جراحی و در بخش مراقبتهای ویژه (ICU) جهت ایجاد فلج عضلانی به کار برده میشوند (به بیان دیگر بلوککنندههای عصبی عضلانی) و گروهی دیگر جهت کاهش اسپاسم در انواعی از اختلالات دردناک مورد استفاده قرار میگیرند. داروهای بلوککننده عصبی عضلانی، با انتقال عصبی در ناحیه صفحه انتهایی عصبی عضلانی، تداخل نموده و فعالیت دستگاه عصبی مرکزی را کاهش میدهند. این ترکیبات عمدتاً به عنوان داروی کمکی حین بیهوشی عمومی و جهت تسهیل انتوباسیون نای و در نتیجه فراهمسازی امکان ونتیلاسیون مناسب جهت عمل کمکی جراحی به کار گرفته میشوند. داروهای ضد اسپاسم گروه دوم، به طور سنتی، با نام شل کنندههای عضلانی عمل کننده مرکزی طور سنتی، با نام شل کنندههای عضلانی عمل کننده مرکزی خوانده میشوند و عمدتاً جهت درمان کمر دردهای مزمن و

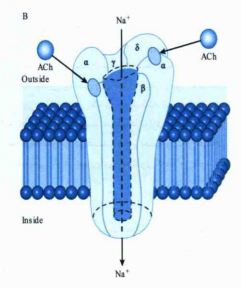
فلج عضلات اسکلتی می شود. ماده فعال آن به نام دی ـ توبوکورارین و مشتقات جدید آن، تأثیر زیادی بر فرآیند بیهوشی و جراحی داشته و همچنین کمک شایانی در فهم مکانیسمهای پایهای دخیل در انتقال عصبی ـ عضلانی نمودهاند.

#### عملكرد طبيعي عصبي \_عضلاني

مكانيسم انتقال عصبي ـ عضلاني در صفحه انتهايي، مشابه حالتی است که در مورد اعصاب کولینرژیک پرهگانگلیونیک در فصل ۶ بحث گردید. رسیدن پتانسیل عمل به انتهای عصب حرکتی، باعث ورود یون کلسیم و به دنبال آن رهاسازی نوروترانسمیتر استیل کولین ناقل می شود. استیل کولین در فضای سیناپسی منتشر شده تا گیرندههای نیکوتینی که در ناحیه صفحه انتهایی حرکتی، که با دانسیته ۱۰,۰۰۰ سوجود میباشند، را فعال نماید. همان طور که در فصل ۷ به آن اشاره شد، گیرنده Nm در بالغین از ۵ پپتید تشکیل شده است. ۲ پپتید آلفا، ۱ پپتید بتا، ۱ پپتیدگاما و ۱ پپتید دلتا (شکل ۱-۲۷). اتصال دو مولکول استیل کولین به زیر واحدهای  $\alpha$ - $\beta$  و  $\alpha$ - $\delta$  موجب بازشدن کانال می گردد. جابجایی بعدی سدیم و پتاسیم به دپلاریزهشدن تدریجی غشاء صفحه انتهایی، وابسته می باشد (شکل ۴-۷، پانل B را ببینید). تغييرات ولتار با نام پتانسيل صفحه انتهايي خوانده مي شود. ميزان پتانسيل صفحه انتهايي، مستقيماً به ميزان استيل كولين رها شده ارتباط دارد. اگر پتانسیل کم باشد، نفوذیذیری و پتانسیل صفحه انتهایی بدون ایجاد ایمپالس به میزان طبیعی باز میگردد و هیچ ایمپالسی از ناحیه صفحه انتهایی به سایر نواحی غشا عضلاني منتقل نمي شود. ولى اگر پتانسيل صفحه انتهايي بالا باشد، غشا عضلانی مجاور نیز دپلاریزه شده و ایمپالس در سراسر طول رشته عضلانی منتشر می شود. به دنبال آن انقباض عضلانی به صورت مجموعههای دوتایی تحریک و انقباض، آغاز می شود. استیل کولین رها شده در ناحیه صفحه انتهایی، به سرعت توسط انتشار و تخريب أنزيمي توسط استيل كولين استراز، برداشته می شود.

حداقل، ارتباط دو نوع گیرنده استیل کولینی دیگر نیز با سیستم عصبی ـ عضلانی، کشف شده است. یک نوع از این گیرندهها، در انتهایی پرهسیناپسی اکسونهای موتور قرار دارد و فعالیت این گیرندهها با به حرکت واداشتن وزیکولهای استیل کولین بیشتری به طرف غشاء سیناپسی باعث جابجایی و رهایی مقادیر بیشتری از نوروترانسمیتر میگردد. نوع دوم این گیرندهها بر روی سلولهای پری جانکشنال آطراف پیوستگاه واقع شدهاند و به طور طبیعی در انتقالات نوروترانسمیتری دخالتی ندارند. هر





شکل  $(-1.7^{\circ}, 2^{\circ}, 2^{\circ}, 2^{\circ})$  ستیل کولین (nAChR) یک پروتئین داخل غشایی با پنج زیر واحد مجزا میباشد  $(\alpha 2\beta \delta \gamma)$ . A شمایی از یکی از  $\alpha$  زیر واحد AChR در سطح صفحه انتهایی عضلات پستانداران بالغ. هر زیر واحد از  $\alpha$  رشته مارپیچی که از M1 تا  $\alpha$  مشخص شدهاند. B مشکیل شده است. رشته  $\alpha$  ACh در راستای حفره کانال قرار دارد. Charles شمایی از یک  $\alpha$  ACh کامل. انتهای  $\alpha$  دو زیر واحد با هم ایجاد مکانهای از یک  $\alpha$  (ACh) میجزایی (Pocket) جهت استیل کولین  $\alpha$  مینمایند. این مکانها صفحات اتصالی در سطح زیر واحدهای  $\alpha$  مینمایند. این مکانها صفحات اتصالی در سطح زیر واحدهای  $\alpha$  مولکول دوم تسهیل می کند که پس از چندین مرحله سبب باز شدن کانال می شود. این مراحل و جزئیات آن در حال بررسی و شناسایی

چند، در بعضی شرایط (مانند بی حرکتی طولانی مدت و سوختگیهای ناشی از حرارت)، این گیرندهها تکثیر شده و انتقالات عصبی ـ عضلانی بعدی را تحت تأثیر قرار می دهند. این تکثیر گیرندههای استیل کولین اکسترا جانکشنال ممکن است از لحاظ کلینیکی زمانی که داروهای شل کننده دپولاریزاسیون و غیردپولاریزاسیون استفاده می شود مورد اهمیت واقع شود.

اختلال عملکرد در مناطق متعدد مسیر دستگاه عصبی مرکزی (CNS)، اعصاب سوماتیک میلینه، پایانههای اعصاب حرکتی غیرمیلینه، رسپتورهای نیکوتینی استیل کولین، صفحه انتهایی غشاء عضلانی، غشاء عضله و خود دستگاه منقبض کننده ماهیچهای داخل سلولی باعث شل شدن عضلات و ایجاد فلج میگردد.

بلوک عملکرد صفحه انتهایی، از طریق دو مکانیسم میسر مـــى باشد: ١) داروهاى بلوككننده عـصبى ـ عـضلاني، أنـتاگـونيستهايي كه با بلوك فارماكولوژيك، اگـونيست فیزیولوژیک یعنی استیل کولین را مهار مینمایند (یا به بیان دیگر داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی غیردپلاریزان). این داورها مانع رسیدن ناقل به گیرندهها شده و بدین وسیله مانع بروز دپلاریزاسیون میشوند. از انواع اصلی این گروه غیر دپلاریزان، می توان به d- توبوکورارین، اشاره نمود. (۲) افزایش بیش از حد آگونیستهای دپلاریزان، همچون استیل کولین. این اثر متضاد استیل کولین، همچنین در گیرندههای گانگلیونی نیکوتینیک استیل کولین نیز روی میدهد. سر دسته داروهای بلوککننده دپلاریزان، سوکسینیل کولین میباشد. همچنین وجود دوزهای بالای موضعی استیل کولین (به عنوان مثال در صورت مسمومیت با مهارکنندههای کولین استراز)، نیکوتین یا آگونیستهای نیکوتینی در محل شکاف سیناپسی می تواند باعث ایجاد اثرات بلوک کنندگی دپلاریزان شود. از آنجایی که بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از داروهای دیلاریزان (به جز سوکسینیل كولين) قابل كنترل نمى باشد، اين داروها از ارزش باليني خاصي برخوردار نیستند.

# ■ فارماکولوژی پایه داروهای بلوککننده عصبی ـعضلانی

#### ئىيم.

همه داروهای بلوک کننده عصبی ـ عضلانی از نظر ساختاری، مشابه استیل کولین میباشند. به عنوان مثال سوکسینیل کولین، به صورت دو مولکول استیل کولین میباشد که از انتها به یکدیگر

متصل شدهاند (شکل ۲-۲۷). برخلاف ساختار خطی واحد سوکسینیل کولین و داروهای دپلاریزان، ساختارهای دوتایی استیل کولین در داروهای غیردپلاریزان (مانند پانکورانیوم) در یکی از دو سیستم حلقوی نسبتاً محکم و حجیم قرار گرفته است (شکل ۲-۲۷). مثالهایی از دو خانواده عمده داروهای بلوککننده غیردپلاریزان، ایزوکوینولین و مشتقات استروئیدی در دو شکل ۳-۲۷ و ۴-۲۷، نشان داده شدهاند. یکی از

شکل ۲-۲۷. شباهت ساختاری سوکسینیل کولین، یک عامل دپلاریزان و پانکورونیوم، یک عامل غیر دپلاریزان به استیل کولین که یک ناقل سیناپسی میباشد. سوکسینیل کولین براساس منشا خود، دی استیل کولین نیز خوانده می شود چرا که از اتصال دو مولکول استیل کولین توسط یک گیرنده متیل استات ساخته شده است. پانکورونیوم می تواند به صورت اتصال دو جزء شبه استیل کولینی (با خطوط پر رنگ نشان داده شده) که حول یک هسته استروثیدی متمرکز شدهاند، توصیف شود.

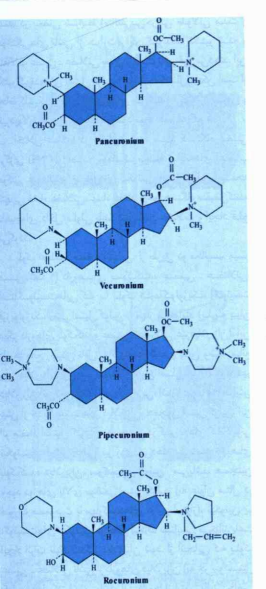
مشخصات کلی همه ترکیبات قابل استفاده در این گروه، وجود یک یا دو ازت چهار ریشهای است که حلالیت آنها در چربی را کاهش میدهد و از ورود آنها به سیستم اعصاب مرکزی جلوگیری میکند.

# فارما کـوکینتیک داروهـای بـلوککننده عـصبی ـ عضلانی

تمامی داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی، ترکیبات به شدت قطبی هستند و از آنجایی که طی مصرف خوراکی غیرفعال هستند باید به صورت تزریقی به کار گرفته شوند.

# A. داروهای شلکننده عضلانی غیردپلاریزان

میزان حذف یک داروی مسدودکننده عصبی ـ عضلانی غیردپلاریزان از خون با یک فاز اولیه انتشار سریع و به دنبال آن یک دوره کندتر حذف دارو، مشخص می شود. داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی به میزان زیادی یونیزه شده، به راحتی از غشأ سلولی عبور نمیکنند و اتصالات محکمی به بافتهای محیطی ندارند. بنابراین، حجم توزیع آنها تنها کمی بیشتر از حجم خون می باشد (۸۰-۱۴۰mL/kg).



شکل ۴-۲۷. ساختار داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی استروئیدی (هسته استروئیدی به صورت رنگی نشان داده شده است). همه این عوامل از شلکنندههای عضلانی غیر دپلاریزان محسوب میشوند.

بعضی از مشخصههای داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی TV-1 Jose

		كليرانس	طول اثر تخمینی	قدرت تخمینی نسبت به
دارو	حذف	(ml/kg/min)	(دقیقه)	توبوكورارين
مشتقات ايزوكوينولين	Section of the second	N 311 W		CANADA NEL
أتراكوريوم	خودبه خودی ا	8/8	770	1/4
سيزاتراكوريوم	اغلب خودبه خودى	۵-۶	70-44	1/0
توبوكورارين	کلیوی (۴۰ درصد)	7/7-7/4	>۵.	المريم ليقرط المكارة
مشتقات استروئيدي		ALL COL		
پانکورونیوم	کلیوی (۸۰ درصد)	1/Y-1/A	> 20	Carles and a 18
روكورونيوم	کبدی (۹۰–۷۵ درصد) و کلیوی	Y/9	740	·/ <b>A</b>
وكورونيوم	کبدی (۹۰–۷۵ درصد) و کلیوی	T-0/T	Y TO	9
عامل دپلاريزان				
سوكسينيلكولين	ChE <sup>2</sup> پلاسما (۱۰۰ درصد)	>1	< λ	·/ <del>*</del>

۱. هیدرولیز آنزیمی و غیرآنزیمی اتصالات استری

۲. بو تیریل کولین استراز (سودوکولین استراز)

طول مدت بلوک عصبی \_ عضلانی ناشی از داروهای شل کننده عضلانی غیر دپلاریزان به میزان زیادی با نیمه عمر حذف ارتباط دارد. داروهایی که دفع کلیوی دارند، عـمدتاً دارای نیمه عمر بالاتری میباشند که همین امر باعث طولانی شدن مدت اثر آنها می شود ( >۳۰ دقیقه). داروهایی که توسط کبد حذف می شوند، دارای نیمه عمر کمتر و طول اثر کوتاهتری می باشند (جدول ۱-۲۷). تمامی داروهای شلکننده عضلانی استروئیدی، توسط کبد به متابولیتهای خود یعنی ۳- هیدروکسی، ۱۷- هیدروکسی یا ۳، ۱۷- دی هیدروکسی تبدیل میشوند. متابولیتهای ۳- هیدورکسی، معمولاً دارای ۸۰-۴۰ درصد قدرت داروی اولیه را می باشند. در شرایط طبیعی، میزان تولید متابولیتها، طی بیهوشی و پس از بیهوشی، جهت ایجاد درجاتی از بلوک عصبی ـ عضلانی کافی نمی باشد. ولی تجویز ترکیب اولیه طی روزهای متمادی از مراقبت بیمار در ICU، باعث تجمع متابولیتهای ۳- هیدروکسی و به دنبال آن بروز فلج طولانی مدت در بیماران میشود چرا که نیمه عمر این متابولیتها از نیمه عمر داروی اولیه، طولانی تر می باشد. اثرات بلوككنندگي عصبي \_ عضلاني ساير متابوليتها، بسيار ضعيف

پاکسازی شلکنندههای عضلانی استروئیدی متوسط الاثر (مانند وکورونیوم و روکورونیوم ٔ) از خون، عمدتاً به حذف صفراوی و متابولیسم کبدی این داروها وابسته می باشد. این

داروهای شل کننده عضلانی نسبت به داروهای استروئیدی طولانی اثر (مانند یان کورونیوم ۳، پیپکورینیوم ۴) دارای کاربرد بالینی بیشتری میباشند. طول دوره اثر این داروها ممکن است در بیماران مبتلا به نارسایی کبدی افزایش یابد.

أتراكوريوم (شكل ٣-٢٧) يك شلكننده عضلاني متوسطالاثر غيردپلاريزان ايزوكوئينولين عمىباشد. علاوه بر متابولیسم کبدی، أتراکوریوم، توسط روش شکست خود به خود که با نام حذف هوفمان ۷ نیز خوانده می شود، تجزیه می شود. عمده ترین محصول این تجزیه، لودانوزین <sup>۸</sup> و اسید چهار ظرفیتی آن میباشد که هیچ یک دارای اثرات بلوککنندگی عصبی ـ عضلانی نمی باشند. لودانوزین به آهستگی توسط کبد متابولیزه می شود و دارای نیمه عمر طولانی می باشد (حدود ۱۵۰ دقیقه). این محصول به سادگی از سد خونی ـ مغزی عبور کرده و غلظتهای بالای آن باعث ایجاد تشنج و افزایش نیاز به هوشبرهای استنشاقی میگردد. طی بیهوشی جراحی، سطح خونی لودانوزین، در حدود ۱mcg/mL - ۱/۰ متغیر می باشد. با این وجود با انفوزیون طولانی مدت آتراکوریوم در ICU، سطح خونی لودانوزین ممکن است به بالاتر از ۵mcg/mL افزایش یابد.

آتراکوریوم دارای چندین ایزومر فضایی میباشد که ایزومر

<sup>1-</sup> Vecuronium 2- Rocuronium

<sup>4-</sup> Pipecuronium

<sup>3-</sup> Pancurionum 5- Atracurium

<sup>6-</sup> Isoquinoline 7- Hofmann elimination

<sup>8-</sup> Laudanosin

سیس آتراکوریوم دارای ساختاری مشابه آتراکوریوم می باشد ولی وابستگی کمتری به غیر فعال شدن کبدی نشان می دهد، مقادیر کمتری لودانوزین تولید می کند و به احتمال کمتری باعث رهاسازی هیستامین می گردد. سیس آتراکوریوم از همه مزایای آتراکوریوم برخوردار است و در عین حال عوارض جانبی کمتری دارد. به همین دلیل سیس آتراکوریوم به میزان زیادی جانشین اتراکوریوم در مصارف بالینی گردیده است.

گانتاکوریوم در مصارف بالینی گردیده است.

عضلانی است که کلروفورماتهای مخلوط با اونیوم غیرقرینه نیز غضلانی است که کلروفورماتهای مخلوط با اونیوم غیرقرینه نیز نامیده می شود. این دارو به صورت غیرآنزیمی و با اضافه شدن یک آمینواسید سیستئین و هیدرولیز باند استری تجزیه می شود.

سیس آ تراکوریوم ۱، تبدیل به یکی از پرکاربردترین

شل کننده های عضلانی در کاربردهای بالینی شده است. اگرچه

هنوز در دسترس عموم، به منظور کاربرد بالینی، قرار ندارد. اطلاعات پیشبالینی و بالینی نشان میدهد که گانتاکوریوم شروع اثر سریعی داشته و طول دوره اثر قابل پیشبینی دارد (بسیار کوتاه مشابه سوکسینیل کولین) که میتوان اثرات آن را با نتوستیگمین (ظرف مدت ۱ یا ۲ دقیقه) با تجویز ۱- سیستئین درمان کرد. در دوزهای معادل سه برابر ED95 عوارض جانبی قلبی و عروقی رخ میدهد که احتمالاً به علت آزاد شدن هیستامین میباشد. در این دوز هیچگونه اسپاسم برونشی و یا انقباض عروق ریوی گزارش نشده است.

# B. داروهای شلکننده دپلاریزان

طول اثر بسیار کوتاه سوکسینیل کولین (۵ تا ۱۰ دقیقه) ناشی از هیدرولیز سریع آن به وسیله بوتیریل کولین استراز در کبد و پسودوکولین استراز در پلاسما، میباشد. متابولیسم کولین استراز پلاسمایی مسیر اصلی حذف سوکسینیل کولین میباشد. اولین متابولیت سوکسینیل کولین (سوکسینیل مونوکولین)، سریعاً به سوکسینیک اسید و کولین تجزیه میشود. از آن جایی که کولین سوکسینیل کولین برخوردار است، تنها درصد ناچیزی از دوز اولیه سوکسینیل کولین برخوردار است، تنها درصد ناچیزی از دوز اولیه علاوه بر این، چون در صفحات حرکتی، انتهایی کولین استراز پلاسمایی موجود دارد لذا پلوک ناشی از سوکسینیل کولین با انتشار آن از صفحه حرکتی بلوک ناشی از سوکسینیل کولین با انتشار آن از صفحه حرکتی بلوک ناشی به مایع خارج سلولی خاتمه می یابد. بنابراین میزان کولین استراز پلاسمایی به وسیله کنترل مقدار دارویی که به صفحه استراز پلاسمایی به وسیله کنترل مقدار دارویی که به صفحه

انتهایی میرسد، طول اثر سوکسینیل کولین را تحت تأثیر قرار میدهد.

در افرادی که از نظر ژنتیکی دارای کولین استرازهایی گوناگون و غیرطبیعی میباشند، بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از سوکسینیل کولین و میواکوریوم، طولانی میگردد. عدد دی بوکائین ۲، میزانی جهت سنجش توانایی بیمار جهت متابولیزه کردن سوکسینیل کولین به شمار می رود و با به کارگیری آن امکان تشخیص برمایان به خطر میسود و با به کارگیری

آن امکان تشخیص بیماران پرخطر میسر میگردد. تحت شرایط استاندارد، دی بوکائین، توانایی مهار ۸۰٪ از میزان آنزیم طبیعی و ۲۰٪ از آنزیم غیرطبیعی را دارا می باشد. انواع ژنتیکی مختلفی از کولین استراز پلاسمایی مشخص شدهاند که از آن میان، انواع مشابه دی بوکائین، از اهمیت بیشتری برخوردار می باشند. با توجه به نادربودن این انواع مختلف ژنتیکی، آزمون ارزیابی کولین به نادربودن این انواع مختلف ژنتیکی، آزمون ارزیابی کولین

# مكانيسم عمل

تداخل داروها با گیرنده استیل کولینی صفحه انتهایی کانال، در سطوح مولکولی شرح داده شده است. در شکل ۵-۲۷، چندین روش تأثیر این داروها بر گیرنده، مشخص شده است.

A. داروهای شلکننده عضلانی غیردپلاریزان تمامی داروهای بلوک کننده عصی عضلان که

استراز سرم، آزمون بالینی رایجی نمی باشد.

تمامی داروهای بلوک کننده عصبی ـ عضلانی که در حال حاضر در ایالات متحده کاربرد بالینی دارند به جز سوکسینیل کولین تحت عنوان عوامل غير دپلاريزان طبقهبندي ميشوند. ط توبوکورارین معلیرغم اینکه سابقه زیادی در کاربردهای بالینی ندارد، نمونه اصلی داروهای بلوککننده عصبی - عضلانی محسوب می شود. مصرف دوزهای کم داروهای شل کنندهٔ عضلانی، با تأثیر غالب بر گیرندههای نیکوتینی با استیل کولین به رقابت میپردازد. کم قدرتترین داروهای شل کننده عضلانی غیر دیلاریزان (مانند روکورونیوم ٔ)، دارای سریعترین شروع اثر و کوتاهترین طول اثر می باشند. دوزهای بالا از داروهای غیردپلاریزان با ورود به حفره کانال یونی (شکل ۱-۲۷) باعث بلوک حرکتی شدیدتری میشوند. این تأثیر همچنین انتقالات عصبی ـ عضلانی را تضعیف نموده و توانایی مهارکنندههای استيل كولين استراز (مانند نئوستيگمين، ادرفونيوم و پیریدوستگیمین) را که با اثرات داروهای شلکننده عضلانی غيردپلاريزان مقابله مينمايند، را تحليل ميبرد.

<sup>2-</sup> Dibucaine number

<sup>4-</sup> Rucuronium

<sup>1-</sup> Cisatracurium

<sup>3-</sup> d-Tubocurarine

Nondepolarizing blocker Depolarizing blocker End plate Channel closed Channel closed Channel open blocked

شکل ۵-۲۷. نمایی شماتیک از تداخل داروها با گیرندههای استیل کولین موجود در کانال صفحه انتهایی (ساختمانها کاملاً سمبولیک هستند). بالا: عملكرد يك آگونيست طبيعي مانند استيل كولين در سطح گیرنده. پایین، چپ: یک بلوککنندهٔ غیردپلاریزان، مانند روکورونیوم که پس از اتصال به گیرنده، مانع بازشدن کانال میگردد. پایین، راست: یک بلوککننده دپلاریزان، مانند: سوکسینیل کولین، هم گیرنده و هم کانال را مسدود مینماید. به این ترتیب از بسته شدن طبیعی کانال جلوگیری به عمل آمده و داروی بلوک کننده قادر است به سرعت داخل و یا خارج حفره گردد. بلوک کنندههای دیلاریزان، ممکن است با اشغال گیرندهها و ایجاد دپلاریزاسیون پایدار، موجب غیر حساسشدن صفحه انتهایی شوند. یک اثر دیگر داروها بر کانالهای صفحه انتهایی، ممکن است از طریق تغییرات ایجاد شده در محیط لیپیدی اطراف کانال اعمال شود. (نشان داده نشده است). داروهای بیهوشی عمومی و الکل شاید با چنین مکانیسمی باعث اختلال در انتقالات عصبی ـ عضلانی میشوند.

داروهای شلکننده غیردپلاریزان، همچنین کانالهای سدیمی پیش سیناپسی محل اتصال را بلوک مینمایند. به موجب این تأثیر، شلکنندههای عضلانی با انتقالات استیل کولین در انتهای اعصاب تداخل می نمایند (شکل ۶-۲۷ و توضیحات ادامه را ببینید). به عنوان یک نتیجه، تأثیر غالب بلوک پس سیناپسی داروهای شلکننده عضلانی غیردپلاریزان را، با ایجاد تحریکات

مكرر (تحريك سريع الكتريكي محيطي) و به موجب أن رهاسازی مقادیر زیادی از استیل کولین، می توان به تسهیل در تتانیکهای گذرا (یا بهبود بلوک) و پیچشهای عضلانی تبدیل کرد. یکی از عواقب بالینی مهم ناشی از این امر، بازگشت بلوک تـوسط مـهاركنندههاى كـولين استراز مـىباشد. مشخصات بلوک کنندههای عصبی \_ عضلانی غیردیلاریزان در جدول ۲-۲۷ و شكل ۶-۲۷ خلاصه شده است.

### B. داروهای شلکننده دپلاریزان

۱. بلوک فاز I (دپلاریزاسیون) \_ سوکسینیل کولین تنها داروی بلوك كننده دپلاريزان سودمند مى باشد. اثرات عصبى ـ عضلانى أن شبيه استيل كولين است، به جز أن كه اثرات طولانی مدت تری در سطح عضله عصب ایجاد می نماید. سوکسینیل کولین با تأثیر بر گیرندههای نیکوتینی باعث گشودن كانالها و ايجاد ديلاريزاسيون در صفحه انتهايي حركتي می گردد. انتشار این دپلاریزاسیون به غشاهای مجاور، باعث انقباض واحدهای حرکتی عضلانی می شود. یافتههای ثبت شده طے روش ثبتگیری تک کانالی ۱، مؤید آن است که بلوککنندههای دیـلاریزان با ورود به کانال، باعث باز و بسته شدن  $^{7}$  مداوم کانال و انتقالات یونی می شوند (شکل  $^{4}$ -۲۷). از آنجایی که سوکسینیل کولین به صورت مؤثری در سیناپس متابولیزه نمی شود، غشا دیلاریزه شده همچنان دیلاریزه باقی میماند و به تحریک بعدی، پاسخ نمیدهد (یعنی در یک وضعیت بلوک دیلاریزان باقی میماند). به علاوه، از آنجایی که جفتهای تحریک ـ انقباض، نیازمند دپلاریزاسیون صفحه انتهایی میباشند (دوباره نو شدن<sup>۳</sup>) و این تحریکات مکرر لازمه حفظ تونوس عضلاني ميباشد، با مصرف اين داروها، فلج شل بروز مینماید. برخلاف داروهای غیردیلاریزان، بلوک فاز I (دپلاریزان) توسط مهارکنندههای کولین استراز نه تنها معکوس نمى شود بلكه تقويت نيز مى گردد.

مشخصات مربوط به بلوک عصبی ـ عضلانی دیلاریزان، در جدول ۲-۷۷ و شکل ۶-۲۷ خلاصه شده است.

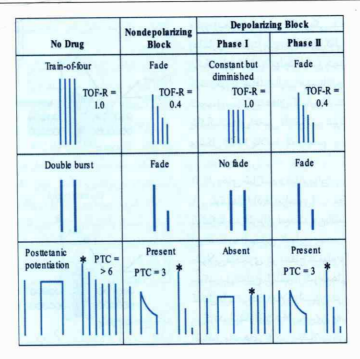
۲. فاز II بلوک (حساسیتزدایی ۴) \_ مواجهه طولانی مدت با سوكسينيل كولين، باعث كاهش ديلاريزاسيون ابتدايي صفحه انتهایی شده و غشا رپلاریزه می شود. با وجود چنین رپلاریزاسیونی، غشا دوباره و به سادگی نمی تواند دیلاریزه شود

Single-channel recording

<sup>2-</sup> Flickering

<sup>3-</sup> Repriming

<sup>4-</sup> Desensitizing



شکل ۲۰-۳۶. پاسخهای انقباضی عضله به تحریکات مختلف عصبی که در کنترل شل شدن عضلات اسکلتی مورد استفاده قرار می گیرند. تغییرات ایجاد شده توسط یک بلوک کننده غیردپلاریزان، دپلاریزان و حساسیت زدایی ناشی از سوکسینیل کولین نشان داده شده است. در نمونه چهارگانه (TOF) چهار تحریک 2Hz به کار گرفته شده است. نسبت TOF ، از تقسیم نیروی انقباضی چهارم بر نخستین به دست می آید. در نمونه انفجاری دوگانه آ، تحریک 50Hz و به دنبال آن یک دوره استراحت 700ms و سپس مجدداً همان تحریکات اعمال شده است. در نمونه تقویت پس تتانیک آ، چندین تحریک 50Hz در مدت چند ثانیه و سپس چندین ثانیه استراحت و به دنبال آن مجدداً یک تحریک با سرعت آهسته (مثلاً 0.5Hz) اعمال می شود. شمارش پس تتانیک آهده است که در واقع تعداد انقباضات مشهود پس تتانیک می باشد (نخستین انقباض پس تتانیک آن

جدول ۲۲-۲۲ مقایسه یک نمونه از شلکننده های عضلانی غیر دپلاریزان (تـوبوکوراریـن) و یک شـلکننده عـضلانی دپلاریزان (سوکسینیل کولین)

لين من الما الما الما الما الما الما الما	سوكسينيل كو	· 中国500元 3660	
فاز II	فاز I	روکورینیوم	
افزایش یافته ۱	أنتاكونيست	اضافهشونده	تجويز توبوكورارين
افزایش یافته ۱	اضافهشونده	أنتاكونيست	تجويز سوكسينيل كولين
أنتاكونيست	افزایش یافته ۱	أنتاكونيست	اثر نئوستيگمين
هيج	فاسيكولاسيون	هيچ	اثرات تحریکی اولیه بر عضله اسکلتی
ناپایدار	مداوم۲	ناپایدار (تحلیلرونده)	پاسخ به تحریک تتانیک
بله	خير	بله	فاسيكولاسيون پستتانيك
۲۰ دقیقه ۲۰	۸–۴ دقیقه	۶۰–۳۰ دقیقه ۳	سرعت بهبود

١. مشخص نيست كه أيا اين اثرات اضافه شونده است يا سينرژيك (مافوق اضافهشونده)

۲. دامنه کاهش می یابد ولی پاسخ برقرار میماند.

٣. سرعت به دوز دارو و ميزان بلوک عصبي ـ عضلاني، بستگي دارد.

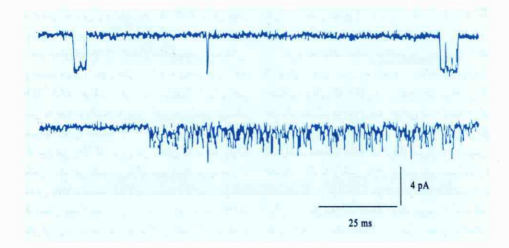
<sup>1-</sup> Train of four

<sup>3-</sup> Double burst

<sup>2-</sup> TOF Ratio

<sup>4-</sup> Post tetanic potentiation

<sup>5-</sup> Posttetanic count-PTC



شکل ۲۷-۷، اثر سوکسینیل کولین بر جربانهای گیرنده تک کانالی صفحه انتهایی عضله قورباغه. با استفاده از تکنیک Patch clamp جریان از خلال تک کانال گیرنده AChR، ثبت میشود. بخش بالایی در حضور غلظت پایین سوکسینیل کولین ثبت شده است. انحرافهای به سمت پایین، نشـانگر بازشدن کانال و عبور جریان به داخل (دپلاریزاسیون) می باشد. قسمت پایین در حضور غلظت بسیاری بیشتری از سوکسینیل کولین ثبت شده و لرزش مکرر و طولانی مدت کانال را نشان می دهد. لرزش کانال ناشی از باز و بسته شدن مکرر آن یا به عبارت دیگر گرفته شدن کانال توسط دارو می باشد.

چرا که حساسیت آن کاسته شده است ٔ مکانیسم وقوع فاز حساسیتزدایی اَشکار نمیباشد ولی یافتههای بسیاری مؤید آن است که احتمالاً، انسداد کانال نقش مهمتری نسبت به فعالیت آگونیستی سوکسینیل کولین بر گیرنده، طی فاز II بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از سوکسینیل کولین اعمال می نماید. صرف نظر از مکانیسم، کانالها به گونهای رفتار میکنند که گویی در وضعیت طولانی مدتی از انسداد قرار دارند (شکل ۶-۲۷). در انتهای فاز II، مشخصات این بلوک، بسیار شبیه بلوک داروهای غیردپلاریزان میباشد (بدین معنی که در مواجه با محرکات تتانیک، پیچشهای گذرایی روی میدهد) (شکل ۶-۲۷) و به وسیله مهارکنندههای استیل کولین استراز قابل برگشت می باشد.

# فارماکولوژی بالینی داروهای

بلوككننده عصبى عضلاني

## فلج عضلات اسكلتي

تا پیش از معرفی داروهای بلوک کننده عصبی ـ عضلانی، شلنمودن مناسب عضلات اسكلتي، تنها از طريق ايجاد سطوحی از بیهوشی با مواد فرار (استنشاقی) ممکن بود که عمق آن برای ایجاد عوارضی چون تضعیف شدید قلبی ـ عروقی و سیستم تنفسی کافی بود. کاربرد کمکی داروهای بلوککننده

عصبی ـ عضلانی، دستیابی به شل شدن مناسب عضلانی جهت پروسههای جراحی را بدون ایجاد عوارض قلبی ـ تنفسی ناشی از بیهوشی عمیق فراهم کرده است.

# ارزيابي انتقالات عصبى -عضلاني

2- Single-twitch stimulation

4- Tetanic stimulation

ارزیابی اثرات شلکنندههای عضلانی طی جراحی (و بهبود پس از تجویز مهارکنندههای کولین استراز) را میسر نموده است. پاسخ حرکتی در قبال طرحهای مختلف تحریک اعصاب محیطی، می تواند طی عمل جراحی در اتاق عمل ضبط شود (شکل ٣-١٥). سه طرح شايع شامل (١) تحريک تک پيچشي<sup>٢</sup>، (٢) تحریک چهارگانه و (۳) تحریک تتانیک می باشد. امروز دو ابزار جدید نیز جهت کنترل انتقالات عصبی ـ عضلانی بـه کـار برده میشود: تحریک انفجاری دوگانه <sup>۵</sup> و شمارش پس تتانیک <sup>۶</sup>. تحریک تک پیچشی، یک تحریک الکتریکی بیش از حد می باشد که به یک عصب محیطی و با فرکانس ۱/۱Hz تا ٠/١Hz، وارد مي شود. فركانس هاى بالاتر، اغلب طي القا و يا جهت معکوس نمودن به کار گرفته میشوند تا حداکثر تأثیر

<sup>1-</sup> Desensitized

<sup>3-</sup> Train of four (TOF)

<sup>6-</sup> Posttetanic count

<sup>5-</sup> Double-burst stimulation

داروها به درستی تخمین زده شود. تحریک TOF شامل چهار تحریک بیش از حد است که با فاصله ۱/۵ ثانیه، (2Hz) وارد می شوند. هر تحریک TOF باعث ایجاد انقباض عضلانی می شوند و نسبت میزان پاسخ پیچش چهارم به پیچش اول با نام نسبت TOF خوانده می شود. طی یک بلوک دپلاریزان، هر چهار پیچش به صورت وابسته به دوز، کاهش می یابند. طی یک بلوک غیردپلاریزان، نسبت TOF کاهش می یابد. (به طور تدریجی از بین می رود) که میزان این کاهش با درجه بلوک نسبت عکس دارد. طی بهبود از بلوک غیر دپلاریزان، میزان نسبت عکس دارد. طی بهبود از بلوک غیر دپلاریزان، میزان تحلیل کاهش یافته و نسبت TOF به سمت ۱/۰ میل می کند. جهت برقرارشدن ونتیلاسیون خود به خود باید نسبت TOF به بیردپلاریزان، ترک بلوک غیردپلاریزان، TOF بالاتر از ۱/۰ درنظر گرفته می شود. کاهش غیردپلاریزان، TOF بالاتر از ۱/۰ درنظر گرفته می شود. کاهش سریع تر می نماید.

تحریک تتانیک شامل أزادشدن محرکهای الکتریکی بسیار سریع (۲۰-۱۰۰Hz) در مدت چندین ثانیه می باشد. طی یک بلوک عصبی ـ عضلانی غیردپلاریزان (و فاز II بلوک پس از سوکسینیل کولین)، میزان پاسخ پایدار نبوده و به تدریج از پاسخهای پیچشی کاسته می شود. زوال پاسخ پس از تحریک تتانیک به طور طبیعی به عنوان یک واقعه پرهسیناپتیک در نظر گرفته می شود، هر چند میزان این زوال عمدتاً به میزان بلوک عصبی - عضلانی وابسته است. در یک بلوک پارشیال غیردپلاریزه، به دنبال یک تحریک عصبی تتانیک، پاسخ پیچشی پس تتانیک که از آن به عنوان تسهیل پس تتانیک انتقال عصبی ـ عضلانی یاد می شود، اتفاق می افتد. طی یک بلوک قدرتمند عصبی ـ عضلانی، هیچ پاسخی به تحریکات تتانیک یا پس تتانیک روی نمی دهد. هر قدر شدت بلوک کاهش یابد، پاسخ به تحریکات پیچشی پس سیناپسی نمایان تر می شود. زمان ظهور دوباره اولین پاسخ به تحریک TOF ارتباط زیادی با شمارش پس سیناپسی داشته و طول مدت بلوک عصبی ـ عضلانی کامل (بالینی) را نشان میدهد. جهت تعیین شمارش پس سیناپسی ۵ ثانیه از تتانی A· HZ و به دنبال آن ۳ ثانیه از استراحت و به دنبال آن HZ ۱ پالس برای حدود ۱۰ ثانیه (۱۰ پالس) به کار گرفته می شود. تعداد توتئیچهای عضلانی شمارش شده شرایطی را جهت تخمین عمق انسداد فراهم می کند. برای مثال شمارش پس تتانیک ۲ هیچگونه پاسخ توئیچ را (با TOF) برای مدت ۳۰-۲۰ دقیقه نشان نمی دهد. و شمارش پس تتانیک

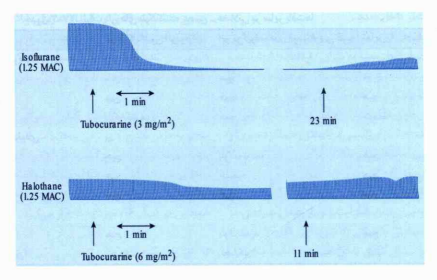
۵ با عدم پاسخ توئیچ (با TOF) در مدت زمان ۱۰-۱۵ دقیقه نسبت دارد. شکل ۶–۲۷ بخش یائین).

طرح تحریکات انفجار دوگانه، مدل جدیدتری از تحریکات الکتریکی عصبی است که با هدف ثبت بقایای بلوک عصبی عضلانی، زمانی که امکان ثبت پاسخ تک پیچشی، TOF، یا تحریک تنانیک موجود نباشد، طراحی شده است. در این مدل سه تحریک عصبی با فرکانس ۵۰۰۲ و بهدنبال آن دورهای از استراحت بهمدت ۷۰۰۳، برقرار میگردد و سپس ۲ یا ۳ تحریک دیگر با فرکانس ۵۰۰۲ وارد میشود. ثبت زوال در روش تحریک انفجار دوگانه سادهتر از تحریک TOF میباشد. فقدان تحریک انفجار دوگانه مؤید آن است که از لحاظ زوال در پاسخ تحریک انفجار دوگانه مؤید آن است که از لحاظ بالینی هیچ باقیمانده معناداری از بلوک عصبی ـ عضلانی وجود ندارد.

یک رویکرد کمی تر در ارزیابی عصبی ـ عضلانی، استفاده از acceleromyography جهت سنجش پاسخ برانگیخته (به بیان دیگر حرکت) انگشت شصت طی تحریک TOF عصب اولنار در ناحیه مج میباشد. این ابزار به عنوان یک مزیت در ماشینها و دستگاه هوشبر قرار داده شده و همچنین نمایی گرافیکی بسیار دقیقی از درصد تحریک TOF را در اختیار قرار می دهد.

# A. داروهای شلکننده غیردپلاریزان

تجویز وریدی توبوکورارین حین بیهوشی به میزان ۰/۱-۰/۴mg/kg در ابتدا باعث ایجاد ضعف عضلانی و به دنبال أن شلشدن عضلات اسكلتي و عدم برانگيختگي در مقابل تحریک الکتریکی (شکل ۸-۲۷) می شود. به طور کلی، عضلات حجیم تر (مانند شکم، تنه، پارااسپاینوس، دیافراگم) مقاومت بیشتری در برابر بلوک عصبی ـ عضلانی نشان داده و سریع تر از عضلات کوچکتر (مانند فاشیال، پا، دست) نیز بهبود می یابند. دیافراگم، معمولاً آخرین عضلهای است که دچار فلج می شود. در صورت برقراری تهویه به میزان کافی، هیچ عارضه جانبی در این زمینه روی نخواهد داد. با قطع تجویز داروهای شلکننده عضلانی، بهبود معمولاً به ترتیب معکوس روی می دهد به گونهای که عضله دیافراگم، اولین عضلهای است که عملکرد خود را باز مییابد. تأثیر فارماکولوژیک توبوکورارین با دوز ۰/٣mg/kg/IV غالباً ۶۰–۴۵ دقيقه باقي ميماند. هر چند با به کارگیری ابزار مونیتور عصبی \_ عضلانی مشخص شده است که بقایای بعضی از اثرات پنهان فلجکننده عضلانی تا بیش از ۱



<mark>شکل ۲۷-۸،</mark> بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از توبوکورارین طی بیهوشی با هالوتان و ایزوفلوران در فرد بیمار، توجه کنید که در درجـات یکســان از بیهوشی، ایزوفلوران خیلی بیشتر از هالوتان موجب تقویت بلوک میشود. MAC= حداقل غلظت آلوٹولی.

ساعت ادامه می یابند و پیامدهای عوارض احتمالی نظیر آسپیراسیون و کاهش هیپوکسی افزایش می یابد. قدرت و طول اثر سایر داروهای غیردپلاریزان در جدول ۱-۲۷ آورده شده است. علاوه بر طول اثر، یکی از مهمترین خواصی که باعث تمایز شلکنندههای غیردپلاریزان می شود، زمان شروع اثر بلوککنندگی آنهاست. خصوصیتی که نقش مهمی را در تعیین میزان فرصت جهت انجام انتولاسیون نای، دارا می باشد. از جمله داروهای غیردپلاریزان در دسترس، می توان به روکورونیوم، یکی از سریعالاثرترین این داروها (۱۲۰–۶۰ ثانیه) اشاره نمود.

# اثرات قلبی ـعروقی

مى انجامد (جدول ٢٠-٢٧).

وکورونیوم، سیس اتراکوریوم و روکورونیوم، همگی دارای اثرات کم یا ناچیز قلبی ـ عروقیمی باشند. سایر داروهای شل کننده عضلاني غيرديلاريزان (يان كورونيوم، أتراكوريوم، ميواكوريوم) با گیرندههای اتونوم و یا هیستامین عوارض قلبی ـ عروقی از خود نشان میدهند (جدول ۳-۲۷). توبرکورارین و تا حد کمتری آتراکوریوم، قادر هستند با رهایی سیستمیک هیستامین، ایجاد هیپوتانسیون نمایند، این درحالی است که دوزهای بالای توبوکورارین و متوکورین، احتمالاً باعث بلوک گانگلیونی میشوند. مصرف تركيبات أنتي هيستامين قبل از اين داروها، تا حد زيادي تأثيرات كاهش فشارخون را تعديل مينمايد. يان كورنيوم تا حد متوسطى باعث افزايش ضربان قلب، افزايش خفيف برون ده قلبی بدون تأثیر بر مقاومت عروقی سیستمیک و یا کاهش خفیف آن می شود. تاکی کاردی ناشی از پان کورونیوم، عمدتاً ناشی از تأثیر آن بر عصب واگ میباشد هر چند مکانیسم ثانویه رهایی نوراپینفرین از انتهای اعصاب آدرنرژیک و بلوک بازجذب نوراپینفرین نیز در این امر دخیل می باشند. اگرچه رهایی

داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی، کمتر از ۱۰ دقیقه به طول

# B. داروهای شلکننده دپلاریزان

پس از تـجویز داخـل وریدی سوکسینیل کولین به میزان میران -۱/۵mg/kg ۱/۷۵–۱/۷۸ فاسیکولاسیون گذرای عضلات قفسه سینه و شکم، طی ۳۰ ثانیه به وقوع می پیوندد، هر چند تأثیر ناشی ازداروهای بیهوشی عمومی و تجویز قبلی دوز کم شلکنندههای عضلانی غیردپلاریزان، باعث تخفیف این آثار می شود. هنگامی که فلج عضلانی به سرعت آغاز می شود (۹۰ ثانیه >)، عضلات دست، گردن، و پا به طور اولیه و سپس عضلات تنفسی، شروع به شل شدن می نمایند. به دنبال هیدرولیز سریع سوکسینیل کولین به وسیله کولین استراز موجود در پلاسما و کبد، اثر

جدول ۳-۲۷ جدول ۳-۲۷. اثرات داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی بر سایر بافتها

دارو	اثر برگانگلیون اتونوم	اثر برگیرندههای موسکارینی قلب	تمایل به آزادسازی هیستامین
مشتقات ايزوكو ينولين			
أتراكوريوم	هيج	هيچ	خفيف
سيساتراكوريوم	هيج	هيج	هيچ
توبوكورارين	بلوک ضعیف	هيچ	متوسط
مشتقات استروئيدي	50 (1944 - 195		
پانکورونیوم	هيج	بلوک متوسط	هيج
روكورينوم <sup>1</sup>	هيچ	خفيف	هيج
وكورونيوم	هيچ	هيچ	هيج
ساير داروها			THE PARTY OF THE
كالامين	هيچ	بلوک شدید	هيچ
سوكسينيل كولين	تحریک	تحریک	خفيف

۱. واکنشهای آلرژیک گزارش شده است.

هیستامین ناشی از بلوککنندههای عصبی ـ عضلانی (مانند آتراکوریوم)، باعث بروز برونکواسپاسم می شود ولی عمده ترین علت برونکواسپاسم پس از القاء بیهوشی، جایگذاری لوله نای می باشد.

تجویز سوکسینیل کولین طی بیهوشی ناشی از هالوتان، ممكن است باعث بروز أريتمي قلبي شود. دارو باعث تحريك گیرندههای اتونوم کولینرژیک، شامل هر دو نوع گیرنده نیکوتینی گانگلیون سمپاتیک و پاراسمپاتیک و همچنین گیرندههای موسکارینی قلب (مانند گره سینوسی)، می گردد. تجویز داورهای أنتى كولينرژيك (مانند گليكوپيرولات، أتروپين) باعث كاهش پاسخ یونوتروپیک منفی و کرونوتروپیک ناشی از سوکسینیل کولین می گردد. طی تجویز دوزهای بالای سوکسینیل کولین، ممکن است اثرات یونوتروپیک مثبت و کرونوتروپیک، مشاهده شود. از سوی دیگر، به طور مکرر، مواردی از برادی کاردی به دنبال تجویز دوز دوم سوکسینیل کولین (در صورتی که کمتر از ۵ دقیقه بعد از دوز اولیه تجویز شود)، مشاهده شده است. با کمک داروهایی چون تیوپنتال، آتروپین، داروهای بلوککننده گانگلیونی و حتى تجويز دوز پايين شلكنندههاي عضلاني غير دپلاريزان (مانند روکورونیوم)، می توان از ایجاد برادی کاردی گذرا پیشگیری نمود. اثرات مستقیم میوکاردیال، افزایش تحریک موسکارینی و تحریکات گانگلیونی در ایجاد چنین برادی کاردی سهیم مے ریاشند.

# ساير عوارض جانبى بلوك دپلاريزان

#### A. هيپركالمي

بیماران دچار سوختگی، آسیب عصبی و یا بیماریهای عصبی و عضلانی، و ضربات مغز در سایر انواع تروما ممکن است دچار تکثیر گیرندههای استیل کولین پرهجانکشنال شوند در طول تجویز سوکسینیل کولین، پتاسیم رهاشده از عضلات، احتمالاً به واسطه فاسیکولاسیون، افزایش می یابد. در صورتی که تکثیر گیرندههای اکستراجانکشنال به اندازه کافی باشد، پتاسیم ترشح شده ممکن است سبب ایست قلبی شود. زمان دقیق تکثیر گیرندهها ناشناخته است. بنابراین بهتر است که از تجویز صوکسینیل کولین در این افراد اجتناب شود.

# B. افزایش فشار داخل کره چشم

تجویز سوکسینیل کولین، ممکن است باعث شروع سریع افزایش فشار کره چشم ( <۶۰ ثانیه) شود. این اثر طی ۲ تا ۴ دقیقه به اوج رسیده و بعد از ۵ دقیقه کاهش مییابد. مکانیسم آن انقباضات تونیک میوفیبریلها یا اتساع گذرای عروق خونی کوروئیدال چشمی میباشد. با وجود افزایش فشار داخل چشمی، مصرف سوکسینیل کولین جهت جراحیهای چشمی کنترااندیکه نمیباشد. مگر آن که در اثر تروما، اتاقک قدامی چشم (کره چشم) در اثر تروما از هم گسیخته شده باشد.

#### C. افزایش فشار داخل معده

فاسیکولاسیونهای ناشی از سوکسینیل کولین در افراد عضلانی، باعث افزایش فشار داخل معده به میزان  $\Delta$ -۴۰CmH2O شده و خطر ایجاد رگورژیتاسیون و آسپیراسیون محتویات معده را افزایش می دهد. وقوع چنین عارضهای در بیماران دچار تأخیر تخلیه معده (به عنوان مثال بیماران دیابتی)، آسیبهای ناشی از تروما (مانند یک حالت اورژانسی)، اختلال عملکرد مری و چاقیهای مرضی، محتمل تر می باشد.

#### D. دردهای عضلانی

میالژی، یکی از شایعترین شکایت پس از عمل جراحی در بیماران بسیار عضلانی و کسانی که دوزهای بالای (بیشتر از ۱/Amg/kg) سوکسینیل کولین را دریافت داشتهاند، می باشد. تعیین میزان دقیق بروز میالژی ناشی از فاسیکولاسیون عضلانی، دشوار میباشد چرا که فاکتورهای مخدوش کنندهای چون روشی بیهوشی، نوع عمل و وضعیت بدن حین جراحی در این زمینه تأثیرگذار میباشند. با این وجود میزان بروز میالژی از کمتر از ۱٪ تا ۲۰٪ تخمین زده می شود. این عارضه به میزان بیشتری در بیماران، پس از جراحیهای سرپایی روی میدهد تا بیماران بستری شده در بیمارستان. به نظر می رسد، پیدایش درد، ثانویه به انقباضات ناهماهنگ فیبرهای عضلانی مجاور قبل از آغاز فلج روی دهد. با این وجود و با در نظر گرفتن فاکتورهای مخدوش کننده، هنوز دقیقاً مشخص نمی باشد که آیا بروز دردهای عضلانی پس از مصرف سوکسینیل کولین بالاتر از زمانی است که از داروهای شلکننده عضلانی غیردپلاریزان استفاده می شود یا خیر.

# تداخلات با سایر داروها

# A. داروهای بیهوشی

داروهای بیهوشی استنشاقی، به گونهای وابسته به دوز، اثرات بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از شلکنندههای عضلانی غیر دپلاریزان را تقویت مینمایند. از میان داروهای بیهوشی استنشاقی به که مورد مطالعه قرار گرفته است، داروهای بیهوشی استنشاقی به ترتیب زیر، اثرات شلکنندگی عضلات را افزایش میدهند: ایزوفلوران (حداکثر)، سووفلوران ، دسفلوران، انفلوران و هالوتان اکسید نیترو (حداقل) (شکل ۸–۲۲). از مهمترین عواملی که در تداخلات فوق تأثیر دارند میتوان به موارد زیر اشاره نمود: (۱) سرکوب سیستم عصبی در مکانهای پروگزیمال اتصال عصب به عضله (به بیان دیگر دستگاه اعصاب مرکزی)؛ (۲) افزایش جریان

خـون عـضلات (افزایش اتساع عـروقی نـاشی از داروهای بیهوشیدهنده استنشاقی) که باعث میشود میزان بیشتری از داروی شلکننده به ناحیه اتصال عصبی ـ عضلانی برسد؛ و (۳) کاهش حساسیت غشا نسبت به دپولاریزاسیون قبل از نـاحیه اتصال.

یک تداخل نادر سوکسینیل کولین و هوشبرهای استنشاقی، منجر به بروز سندرم هیپرترمی بدخیم میشود. وضعیتی که باعث رهاسازی غیرطبیعی کلسیم از ذخایر خود در عضلات اسکلتی میگردد. این عارضه با تجویز دانترولن تحت درمان قرار میگیرد و در ادامه مطالب مربوط به داروهای اسپاسمولیتیک و همچنین در فصل ۱۶، مورد بحث قرار میگیرد.

#### B. آنتىبيوتىكھا

گزارشات فراوانی مبنی بر تأثیر افزاینده آنتیبیوتیکها (مانند آمینوگلیکوزیدها) بر بلوک عصبی ـ عضلانی وجود دارد. بسیاری از این آنتیبیوتیکها باعث کاهش رهاسازی استیل کولین (مشابه حالتی که با مصرف منیزیوم روی میدهد) میشوند. به نظر میرسد، مکانیسم چنین اثراتی، بلوک کانالهای کلسیمی ویژه از نوع ۹، در انتهای اعصاب حرکتی باشد.

O. داروهای بی حسی موضعی و داروهای ضد آریتمی دوزهای کم داروهای بی حسی موضعی با تأثیرات عصبی بر ناحیه پیش اتصالی می توانند باعث کاهش تقویت پس تتانیک شوند. دوزهای بالاتر این داروها باعث بلوک انتقالات عصبی ـ عضلانی می شود. دوزهای بالاتر داروها باعث بلوک انتقالات عصبی ، با بلوک کانالهای یونی گیرندههای نیکوتینی، انقباضات عضلانی ناشی از استیل کولین را مهار می کند. در عمل، با مصرف داروهای ضد آریتمی بلوک کننده کانالهای سدیمی مثل کینیدین، اثرات آریتمی بلوک کننده کانالهای سدیمی مثل کینیدین، اثرات آریتمیها مصرف می شود ولی دوزهای معمول این داروها که جهت آریتمیها مصرف می شود، نظاهرات بالینی خاصی به وجود نمی آورند و یا این نظاهرات بسیار جزئی می باشد. غلظتهای بالاتر بویی واکائین آ، مستقل از مصرف همزمان داروهای شل کننده، با بروز آریتمیهای قلبی همراه بوده است.

#### D. سایر داروهای بلوک کننده عصبی \_ عضلانی

تجویز دوزهای کم از بلوککنندههای غیردپلاریزان قادر به خنثی کردن آثار دپلاریزاسیون سوکسینیل کولین در صفحه انتهایی می باشد. جهت جلوگیری از فاسیکولاسیون ناشی از

تجویز سوکسینیل کولین، مقادیر کمی از یک داروی بلوککننده غیردپلاریزان، (مانند b ـ توبوکورارین ۲mg به صورت IV یا پان کورونیوم IV -/Amg) پیش از تجویز سوکسینیل کولین، توصیه میگردد. اگر چه این رویکرد باعث کاهش فاسیکولاسیون و میالژیهای بعد از اعمال جراحی در بیماران میشود ولی در عین حال میزان دوز مورد نیاز جهت بروز آثار شلکنندگی عضلانی سوکسینیل کولین را، ۹۰-۵۰ درصد افزایش داده و در بیماران هوشیار باعث ایجاد احساس ضعف و رخوت میگردد. به همین دلیل امروزه پره ـ کوراریزاسیون قبل از تجویز سوکسینیل کولین جای چندانی در اقدامات بالینی ندارد.

# تأثیر بیماری و سن بر پاسخهای عصبی ـ عضلانی

بسیاری از بیماری ها قادر به افزایش یا کاهش اثرات بلوککنندگی عصبی ـ عضلانی ناشی از شلکننده های عضلانی غیردپلاریزان میباشند. میاستنی گراویس باعث تشدید بلوک ناشی از این داروها، می شود. کاهش کلیرانس کبدی و کلیوی دارو در سنین بالا، باعث طولانی شدن مدت اثر داروهای شلکننده غیردپلاریزان می گردد. به همین دلیل میزان دوز تجویزی داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی در بیماران مسن (بالای داروهای باید کاهش یابد.

در مقابل، بیماران دچار سوختگیهای شدید و بیماران دچار بیماریهای نورون محرکه فوقانی، نسبت به داروهای شلکننده عضلانی، مقاومت از خود نشان میدهند. علت این کاهش حساسیت، احتمالاً تکثیر گیرندههای خارج محل اتصال میباشد که باعث افزایش دوز مورد نیاز داروهای شلکننده غیردپلاریزان جهت بلوک تعداد مناسبی از این گیرندهها میگردد.

# بهبود آثار داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی غیردپلاریزان

داروهای مهارکننده کولین استراز قادر هستند به گونهای مؤثر با بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از داروهای غیر دپلاریزان مقابله نمایند. فارماکولوژی عمومی این داروها در فصل ۷ مورد بحث قرار گرفته است. نئوستیگمین و پیریدوستیگمین، عمدتاً با مهار استیل کولین استراز و افزایش میزان استیل کولین در صفحه حرکتی انتهایی، با اثرات بلوک عصبی ـ عضلانی داروهای غیر دپلاریزان، مقابله می نمایند. همچنین داروهای مهارکننده کولین استراز، به میزان خفیفی باعث افزایش رهاسازی این ناقل از استهای اعصاب حرکتی میشوند. در مقابل، ادرفونیوم، تنها با

مهار فعالیت استیل کولین استراز، بلوک عصبی ـ عضلانی را مهار مینماید. ادروفونیوم شروع اثر سریعتری دارد اما نسبت به نئوستیگمین قدرت کمتری در خنثی نمودن بلوکهای شدید عصبی عضلانی دارد. چنین تفاوتی در میزان بهبود از "بلوک باقیمانده"، بلوک عصبی ـ عضلانی که پس از اتمام جراحی و بازگشت بیمار به اتاق بستری همچنان پایدار باقی میماند، اهمیت می بابد. ممکن است هیپوونتیلاسیون ناشی از بلوک باقیمانده روی دهد که گاه ممکن است در بیمارانی که به آنها طی دوره بهبود سریع، داروهای تضعیفکننده دستگاه اعصاب مرکزی تجویز شده، منجر به هیپوکسی و یا حتی آپنه گردد.

سوگام مادکس ٔ یک داروی جدید معکوس کننده اثر داروهای بلوککننده عصب ـ عضله است که در اروپا بـه تأیید رسیده است. در حال حاضر در فاز ۳ کارآزمایی بالینی بوده اما جهت مصرف در ایالات متحده أمریکا به تأیید نرسیده است. تأثير آن از اين جهت به تأخير افتاده زيرا سبب اختلالات انعقادي و ازدیاد حساسیت در واکنشهای حساسیتزا می شود. سوگام مادکس یک ۲- سیکلودکسترین با یک ساختار حلقوی بزرگ با ۱۶ گروه هیدروکسیل که به سمت داخل قرار داشته و ۸ گروه کربوکسیل قطبی که به سمت خارج دارد که به صورت قدرتمندی به روکورنیوم در نسبت ۱ به ۱ متصل می شود. با اتصال به روكورونيوم سوگام مادكس سبب كاهش غلظت بالاسمايي روکورنیوم شده و سبب انتشار و برگشت روکورونیوم از محل عصب ـ عضله به جریان خون می شوند. سوگام مادکس همچنین مى تواند به مسدودكننده هاى عصب \_ عضله استروئيدى نظير روكورونيوم و پانكورونيوم، اما با قدرت كمتر، متصل شده و آنها را خنثی کند.

کارآزماییهای بالینی ایمنی و کارآیی سوگام مادکس را از محدوده ۲۰/۵ تا ۱۶ میلیگرم بر کیلوگرم تعیین نمودهاند. این کارآزمایی تفاوتی بین شیوع عوارض جانبی در بین گروههای دریافتکننده پلاسبو (کنترل منفی) و نئوستیگمین و یا سوگام مادکس نشان ندادند. بهطور معمول ۳ محدود دوز: ۲ میلیگرم بر کیلوگرم جهت معکوس کردن بلوک عصبی ـ عضلانی سطحی، ۴ میلیگرم بر کیلوگرم جهت معکوس کردن بلوک عصب ـ عضله عمیق و ۱ میلیگرم بر کیلوگرم جهت خنثی کردن بلوک عصب ـ عضله عضله متوسط ناشی از روکورونیوم تجویز میشود. کمپلکس عضله متوسط ناشی از روکورونیوم بهطور تیبیک و تغییرنیافته ظرف ۲۴ ساعت در ادرار در فرد با کلیه سالم دفع میشود. به هر حال در

<sup>1-</sup> Neostigmine 2- Pyridostigmine

<sup>3-</sup> Residual block

<sup>4-</sup> Sugammadex

فرد مبتلا به کلیه غیرطبیعی ممکن است این زمان طولانی تر شود. به علت تشکیل کمپلکس قدرتمند با روکورونیوم هیچ علائمی از برگشت بلوک عصب عضله ظرف مدت ۴۸ ساعت در بیماران مشاهده شده است.

# کاربردهای داروهای بلوککننده عصبی عضلانی ۸. شلکردن عضلات جهت جراحی

یکی از مهم ترین کاربردهای داروهای بلوککننده عصبی - عضلانی، تسهیل جراحیهای داخلی میباشد. این امر به ویژه در اعمال جراحی داخل شکمی و داخل قفسه سینه، از اهمیت شایانی برخوردار است.

#### B. انتوباسیون نای

بلوککنندههای عصبی ـ عضلانی با شل نمودن عضلات حلق و حنجره باعث تسهیل لارنگوسکوپی و جایگذاری لوله تراکئال میشوند. لولهگذاری نای، برقراری یک راه هوایی مناسب را امکانپذیر نموده و خطر اَسپیراسیون ریوی حین بیهوشی عمومی راکاهش میدهد.

#### کنترل ونتیلاسیون

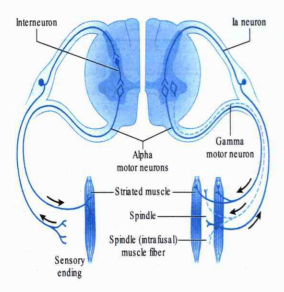
در بیماران به شدت بیماری که دچار اختلال تهویهای به علل گوناگون میباشند (مانند برونکواسپاسم شدید، پنومونی، بیماریهای انسدادی ریوی)، کنترل ونتیلاسیون جهت برقراری جریان دم و بازدم و پیشگیری از آتلکتازی، ضروری میباشد. در ICU، داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی با هدف کاهش مقاومت دیواره قفسه سینه (به بیان دیگر بهبود ظرفیت توراسیک) کاهش مصرف اکسیژن و افزایش همسانسازی با ونتیلاتور به شکل وسیعی تجویز میگردد.

#### D. درمان تشنج

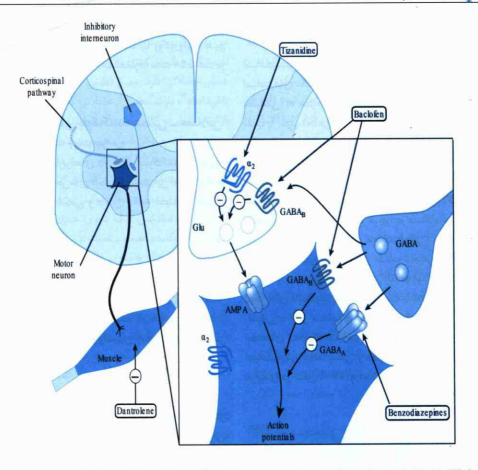
داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی (یعنی سوکسینیل کولین)، بعضاً جهت کاهش تظاهرات (حرکتی) محیطی تشنجهای استاتوس اپیلپتیکوس یا مسمومیتهای ناشی از داروهای بی حسی موضعی مورد استفاده قرار میگیرند. اگر چه چنین رویکردی در حذف تظاهرات عضلانی صرع، مفید میباشد ولی هیچ اثری بر فرآیند مرکزی ندارد، چرا که داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی قادر به عبور از سد خونی ـ مغزی نمی باشند.

#### ■ داروهای اسپاسمولیتیک

اسپاستیسیتی، به صورت افزایش رفلکسهای کششی تونیک و اسپاسمهای عضلات خمکننده (به بیان دیگر، افزایش تون پایه عضلانی) به همراه ضعف عضلانی، تعریف می شود. این پدیده اغلب با أسيب نخاعي، فلج مغزى، مالتيپل اسكلروزيس (MS) و سکتههای مغزی همراه است. این حالات همان طور که عضلات اسکلتی را درگیر میسازند باعث اختلال عملکرد روده و مثانه نیز مے شوند. بے نظر نے می رسد، مکانیسم زمینه ای چنین اسپاستیسیتی بالینی، صرفاً اختلال در قوس رفلکس کششی باشد، بلکه اختلال مراکز بالاتر موجود در دستگاه اعصاب مرکزی (به بیان دیگر اختلال نورون محرکه فوقانی) همراه با آسیب مسیرهای نزولی موجود در طناب نخاعی باعث افزایش تحریک پذیری نورون های حرکتی آلفا موجود در نخاع می شود. درمانهای فارماکولوژیک ممکن است با تعدیل قوس رفلکس کششی یا تأثیر مستقیم بر عضلات اسکلتی (به بیان دیگر جفتهای تحریک انقباضی)، باعث بهبود بعضی از علائم اسپاستیسیتی شوند. بعضی از مهمترین ترکیبات دخیل در چنین فرآیندی در شکل ۹-۲۷ آورده شدهاند.



شکل ۹–۲۷، شمایی از ساختارهای دخیل در قوس رفلکسی کششی (نیمه سمت راست). بیانگر تداخل فیبرهای اکسترفیوژال (عضلات استریاتد) با نورونهای حرکتی آلفا و فیبرهای اینترافیوژال (در عضلات نخاعی) با نورونهای حرکتی گاما است. نیمه چپ دیاگرام نشانگر رفلکس مهاری کمان است که شامل نورونهای بینابینی مهاری است.



شکل ۱۰–۲۷، مکانهای فرضی اثرات ضد اسپاسم تیزانیدین  $(\alpha_2)$  بنزودیازپینها  $(GABA_A)$  و با کلوفن  $(GABA_B)$  در طناب نخاعی. تیزانیدین احتمالاً دارای اثرات مهاری پس سیناپسی نیز میباشد. دانـترولن بـر شبکههای سـارکوپلاسمیک عـضلات اسکـلتی، اثـر مینماید. Glu نـورون گلوتامینرژیک.

داروهای موثر بر قوس رفلکس، احتمالاً با تعدیل سیناپسهای تحریکی یا مهاری، اثرات خود را اعمال مینمایند (فصل ۲۱ را ببینید). بنابراین جهت کاهش رفلکس کشش بیش از حد، مطلوب آن است که فعالیت فیبرهای Ia که نورونهای حرکتی اولیه را تحریک مینمایند، کاهشیافته و یا فعالیت نـورونهای واسطهای میهاری افـزایش داده شـود. چنین ساختارهای با جزئیات بیشتر در شکل ۲۰-۲۷ نشان داده شده است.

انواع مختلفی از ترکیبات فارماکولوژیک به عنوان تضعیفکنندههای قوس رفلکسی پلیسیناپتیک نخاعی شرح داده شدهاند (مانند باربیتوراتها [فنوباربیتال]، و اترهای گلیسرول

[مفنسین ]) که جهت درمان وضعیتهای افزایش تونوسیته عضلانی به کار گرفته می شوند. هر چند، همان طور که در شکل ۲۷–۲۷ نشان داده شده است، تضعیف غیراختصاصی سیناپسهای دخیل در قوس کششی، فعالیت مهاری گابائرژیک مطلوب را نیز همچون انتقالات گلوتامینرژیک تحریکی کاهش می دهند. داروهایی که در حال حاضر در دسترس می باشند، قادرند اسپاسمهای عضلانی در دناک را تسکین بخشند، ولی تأثیر کمی در بهبود حرکتی فرد، دارا هستند (به عنوان مثال، حرکت و بازگشت به کار).

#### ديازپام

همان طور که در فصل ۲۲ شرح داده شده است، بنزودیازپینها قادر هستند عملکرد GABA را در دستگاه اعصاب مرکزی، تسهیل نمایند. دیازپام  $^{\prime}$  بر سیناپسهای GABA تأثیر میگذارد و تأثیر آن در کاهش اسپاستیسیته حداقل تا حدودی با واسطه طناب نخاعی روی میدهد، لذا در بیمارانی که تحت آسیبهای عرضی نخاعی  $^{\prime}$  قرار گرفتهاند، مفید میباشد. اگرچه، دیازپام در بیماران دچار اسپاسم عضلانی با هر منشأ (از جمله تروماهای مورد نیاز جهت کاهش تونوسیته عضلانی، باعث آرام بخشی نیز مورد نیاز جهت کاهش تونوسیته عضلانی، باعث آرام بخشی نیز میگردد. دوز آغازین آن  $^{\prime}$  ۴mg/dL است که به تدریج تا میزان می عنوان اسپاسمولیتیک مورد استفاده قرار گرفتهاند (مانند به عنوان اسپاسمولیتیک مورد استفاده قرار گرفتهاند (مانند میبانودیازپینهای دیگری نیز میدازولام)، ولی تجارب بالینی با آنها محدود میباشد.

# باكلوفن

باکلوفن ( $\mathbf{P}$ -کلروفنیل گابا  $\mathbf{P}$ )، به عنوان یک داروی مقلد GABA و قابل مصرف از طریق خوراکی، طراحی شده است و یک آفونیست گیرندههای GABA میباشد. فعال شدن این گیرندهها احتمالاً باعث افزایش هدایت یون  $\mathbf{K}$  و ایجاد هیپرپلاریزاسیون با سه مکانیسم میشود: ( $\mathbf{I}$ ) بستن کانالهای پیشسیناپسی کلسیم؛ ( $\mathbf{I}$ ) افزایش هدایت  $\mathbf{K}$  پسسیناپسی؛ ( $\mathbf{I}$ ) مهار اینفلکس کانالهای کلسیمی دندریتیک (شکلهای  $\mathbf{I}$  و  $\mathbf{I}$  و  $\mathbf{I}$  و  $\mathbf{I}$  و  $\mathbf{I}$  و  $\mathbf{I}$  و اینال دچار اسپنید). باکلوف همچنین از میزان درد بیماران دچار اسپاستیسیتی میکاهد. مکانیسم احتمالی آن احتمالاً مهار رهاسازی ماده  $\mathbf{I}$  (وروکینین  $\mathbf{I}$ ) در طناب نخاعی میباشد.

$$\begin{array}{c} \text{CI-} \\ \begin{array}{c} \text{CH-CH}_2\text{-NH}_2 \\ \text{CH}_2\text{-COOH} \end{array}$$

Baclofen

باکلوفن حداقل به اندازه دیازپام در کاهش اسپاستیسیتی مؤثر است و اثرات آرامبخشی آن نیز کمتر است. در مجموع، باکلوفن نیروی عضلانی را به اندازه دانترولن کاهش نمیدهد. باکلوفن به دنبال تجویز خوراکی به سرعت و به طور کامل جذب شده و نیمهعمر پلاسمایی آن ۴-۳ ساعت می باشد. دوز آغازین آن ۱۵ میلیگرم و دو بار در روز می باشد که در صورت تحمل، تا آن ۱۵ میلیگرم روزانه نیز قابل افزایش است. از جمله عوارض

جانبی این دارو می توان به خواب آلودگی اشاره نمود، هر چند با مصرف طولانی مدت دارو، نسبت به اثرات آرام بخشی آن، تحمل ایجاد می شود. در بعضی از بیماران دچار صرع، مصرف این دارو، باعث افزایش فعالیتهای تشنجی شده است. بنابراین قطع دارو باید به صورت تدریجی صورت پذیرد. در طول دوران حامگلی باکلوفن را بایستی با احتیاط مصرف نمود اگرچه از اثرات مستقیم باکلوفن به اختلالات جنینی و مالفورماسیون جنینی گزارشی وجود ندارد. اما دوزهای بالا سبب کلسیفیکاسیون جناغی و اومفالوسل می شود.

مطالعات مختلف، مؤید آن است که تجویز باکلوفن از طریق اینتراتکال، قادر به کنترل اسپاستیسیتی شدید و دردهای عضلانی میباشد که به درمانهای دارویی با سایر روشهای تجویز پاسخ نشان ندادهاند. به علت خروج بسیار کم باکلوفن از طناب نخاعی، علائم محیطی بسیار کم و نادر میباشد. بنابراین غلظتهای بالاتر دارو در سیستم عصبی مرکزی، قابل تحمل میباشد. تحمل نسبت به اثرات دارو طی چندین ماه پس از درمان روی میدهد، ولی جهت پابرجاماندن اثرات مفید دارو، میتوان دوز دارو را افزایش داد. اگر چه یکی از دشواریهای این روش جاگذاری کاتتر رهاکننده دارو در فضای سابآراکنوئید خطر بروز سندرم قطع مصرف حاد به دنبال قطع درمان میباشد، ولی بروز سندرم قطع مصرف حاد به دنبال قطع درمان میباشد، ولی مبتلا به اختلالات اسپاستیک شدید را بهبود میبخشد. این تحمل در سالهای اخیر به تأیید نرسیده است و کاهش پاسخ ممکن است به علت اختلال در عملکرد کاتتر باشد.

تجویز باکلوفن خوراکی در وضعیتهای پزشکی متعددی از جمله دردهای سرکش ناحیهٔ پشت سندرم شخص سفت، نورالژی تریژمینال، سردرد خوشهای، سکهسکه سرکش اختلالات تیک، بیماری ریفلاکس معدهای و رودهای و اشتیاق برای الکل و کوکائین مورد مطالعه قرار گرفته است.

# تيزانيدين

همان طور که در فصل ۱۱، اشاره شد، آلفا-۲ آگونیستهایی چون کلونیدین و سایر ترکیبات ایمیدازول اثرات متنوعی بر دستگاه اعصاب مرکزی دارا میباشند که به خوبی شناخته نشده است. از جمله این اثرات میتوان به توانایی این ترکیبات در کاهش اسپاسمهای عضلانی اشاره نمود. تیزانیدین <sup>۵</sup>دارای اثرات

<sup>-</sup> Diazenam 2- Cord transection

<sup>3-</sup> Baclofen 4- P-chlorophenyl-GABA

<sup>5-</sup> Tizanidine

قابل توجه آگونیستی آدرنـرژیک  $\alpha_2$  مـیباشد و قـادر است در دوزهایی که اثرات قلبی ـ عروقی کمتری نسبت به کلونیدین و دکسمدوتومیدین دارد، اسپاستیسیتی را کاهش دهد. تیزانیدین از لحاظ قدرت اثرات کاهش فشارخون تقریباً  $\frac{1}{10}$  تا  $\frac{1}{10}$  کلونیدین میباشد. مطالعات انسانی و حیوانی انجام شده، مؤید آن است که تیزانیدین مهار پیش سیناپسی و پس سیناپی را در طناب نخاعی تقویت می نماید. این دارو همچنین انتقال درد در شـاخ خـلفی نخاعی را نیز مهار میکند. اثرات تیزانیدین به واسطه باز گرداندن سرکوب مهاری نورونهای بینابینی گروه II نخاعی، و بدون القاء هیچگونه تغییری در خصوصیات ذاتی عضلات، میباشد.

براساس کارآزماییهای بالینی انجام شده با دوزهای خوراکی تیزانیدین، تأثیر این دارو در کاهش اسپاسم عضلانی با داروهایی چون دیازپام، باکلوفن و دانتروان قابل مقایسه میباشد. تیزانیدین ضعف عضلانی بسیار خفیفی ایبجاد میکند. اما دارای طیف وسیعی از عوارض شامل خوابآلودگی، کاهش فشارخون، سرگیجه، خشکی دهان، سمیت کبدی و آستنی میباشد. خواب آلودگی ناشی از این دارو را میتوان با مصرف آن در شبها کنترل کرد. تیزانیدین فارماکوکینتیک خطی داشته و دوزاژ مورد نیاز در میان بیماران مختلف متفاوت است دوزاژ بایستی در بیماران مبتلا به نارسایی کبدی و کلیوی تعدیل شود. تیزانیدین در تداخل دارو - دارو دخالت دارد. سطح پلاسمایی در پاسخ به مهار دارو - دارو دخالت دارد. سطح پلاسمایی در پاسخ به مهار میکند. این آنزیم مسئول تبدیل کلسترول به پرگنولونون است. میکند. این آنزیم مسئول تبدیل کلسترول به پرگنولونون است. علاوه بر تأثیرگذاری آن در شرایط اسپاستیک، تیزانیدین در کنترل میگرن نیز مؤثر میباشد.

# سایر داروهای اسپاسمولیتیک عملکننده مرکزی

گاباپنتین  $^{7}$  یک داروی ضدصرع میباشد (رجوع به فصل  $^{7}$ )، که در مطالعات بسیاری که بر بیماران مبتلا به MS انجام شده است، اثرات قابل توجه اسپاسمولیتیک از خود نشان داده است. پرهگابالین  $^{7}$  از آنالوگهای جدیدتر گاباپنتین است که اثرات مفید آن در تسکین اختلالات دردناک که اسپاسمهای عضلانی در آن نقش دارند، به اثبات رسیده است. مطالعات اولیه انجام شده مؤید اثرات اسپاسمولیتیک پروگابید  $^{7}$  و گلیسین  $^{0}$  نیز میباشد که دارای پروگابید، آگونیست  $^{6}$  GABA و GABA میباشد که دارای متابولیتهای فعالی از جمله GABA میباشد. گلیسین، دیگر متابولیتهای فعالی از جمله GABA میباشد. گلیسین، دیگر ناقل اسید آمینه مهاری میباشد (فصل ۲۱ را ببینید). به نظر ناقل اسید آمینه مهاری میباشد (فصل ۲۱ را ببینید).

می رسد تجویز خوراکی آن نیز از نظر فارماکولوژیک فعال باشد و همچنین این ترکیب، به سادگی از سد خونی ـ مغزی عبور نماید. 
اید روسیلامید  $^{3}$  و ریلوزول  $^{V}$ ، داروهای جدیدتری هستند که در درمان اسکلروز جانبی آمیوتروفیک  $^{\Lambda}$  مفید می باشند و به نظر می رسد احتمالاً با مهار انتقالات گلوتاماتر ژیک در دستگاه اعصاب مرکزی، دارای اثرات کاهنده اسپاسم باشند.

## دانترولن

دانترولن از مشتقات هیدانتوئین و مشابه فنی توئین می باشد که دارای خاصیت منحصر به فرد اسپاسمولیتیک می باشد. برخلاف داروهایی که بر دستگاه اعصاب مرکزی اثر می نمایند، دانترولن با تداخل در جفت شدن تحریک ـ انقباض رشته های عضلانی، نیروی عضلات اسکلتی را کاهش می دهد. یک پاسخ انقباض طبیعی شامل رهاسازی کلسیم از ذخایر مربوط در شبکه سارکوپلاسمی می باشد (شکلهای ۱-۱۳ و ۱۰-۲۷ را ببینید) و این کلسیم باعث واکنش متقابل ایجادکننده کشش اکتین و میوزین می گردد. کلسیم، از طریق کانالهای کلسیم که کانال می شود. گیرنده ریانودین انم دارد، از شبکه سارکوپلاسمی آزاد می شود. گیرنده ریانودین کانال گیرنده موجود می باشد. در مورد کانال های ترکیب پروتئین کانال گیرنده موجود می باشد. در مورد کانال های ترکیب پروتئین کانال گیرنده موجود می باشد. در مورد کانال های می شود.

دانترولن با اتصال به RyR کانالهای کلسیمی شبکه سارکوپلاسمیک و بلوک وضعیت باز کانال، با رهاسازی کلسیم تداخل مینماید. واحدهای حرکتی که سریعتر منقبض میشوند، نسبت به واحدهایی که آهسته پاسخ میدهند، حساس تر میباشند. اثرات انقباضی عضلات قلبی و عضلات صاف به

<sup>1-</sup> Asthenia 2- Gabapentin

<sup>3-</sup> Pregabalin 4- Progabide

<sup>-</sup> Pregabatin 4- Progabile
- Glycine 6- Idrocilamide

<sup>5-</sup> Glycine 7- Riluzole

<sup>8-</sup> Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)

<sup>9-</sup> Dantrolene

<sup>10-</sup> Ryanodine receptor (RyR) channel

میزان بسیار خفیفی تحت تأثیر دانترولن قرار می گیردچرا که شبکه سارکوپلاسمیک در این نوع عضلات، حاوی کانالهای RYR متفاوتی (RyR2) می باشد.

دوز شروع درمان با دانترولن معمولاً ۲۵mg روزانه و به صورت تک دوز می باشد که حداکثر تا ۱۰۰mg و چهار بار در روز افزایش می یابد. تنها حدود یک سوم دوز خوراکی دانترولن جذب می شود و نیمه عمر حذف دارو، حدوداً ۸ ساعت می باشد. از عوارض عمده دانترولن می توان به ضعف ژنرالیزه عضلانی، آرام بخشی و به ندرت هپاتیت اشاره نمود.

کاربرد ویژه دانترولن در درمان هیپر ترمی بدخیم، یک اختلال نادر ارثی است که ممکن است با انواعی از محرکها از جـمله داروهـای بیهوش کننده عـمومی (مانند هـوشبرهای استنشاقی) و داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی (مانند سوکسینیل کولین؛ همچنین فصل ۱۶ را ببینید) شعلهور گردد. بیمارانی که در معرض چنین خطری قرار دارند، دارای تغییرات ژنتیکی در رهاسازی +Ca2 القا شده با واسطه +Ca2 از طریق کانالهای RyR1 یا نقص در توانایی شبکه سارکوپلاسمی در بستهبندی کلسیم با واسطه ناقلین +Ca<sup>2+</sup> می باشند (شکل ۱۰-۲۷). بسیاری از موتاسیونها که با چنین خطراتی همراهی دارند، شرح داده شدهاند. پس از تجویز یک دوزداروی تحریککننده، کلسیم به طور ناگهانی و به صورت طولانی مدت از شبکه سارکوپلاسمی رها شده و باعث انقباض گسترده عضلات، تولید اسید لاکتیک و افزایش دمای بدن می شود. درمان سریع جهت مهار اسیدوز، کاهش دمای بدن و کاهش رهاسازی کلسیم، ضروری است. جهت کاهش رهاسازی کلسیم، می توان از تجویز دانترولن داخل وریدی که با دوز ۱mg/kg داخل وریدی آغاز می شود، بهره گرفت. در صورت نیاز می توان دوز دانترولن را تکرار و تا حداکثر ۱۰mg/kg افزایش داد.

# توكسين بوتولينوم

کاربرد درمانی توکسین بوتولونیوم (BoNT) برای اهداف پزشکی و اسپاسم عضلات حاد در فصل ۶ اشاره شده است. این نوروتوکسین سبب اختلال نورونی شیمیایی و فلج موضعی، در هنگام تزریق به عضلات، میشود. هفت توکسین ایمونولوژیک زیرواحدهای هومولوگی دارند. پلیپتید زنجیره سبک BoNT فعالیت کمی دارد تا اینکه به زنجیره سنگین (۱۰۰KDa) و زنجیره سبک (۵۰KDa) تبدیل میشود. زنجیره سبک، پروتئاز وابسته به روی، رها شدن استیل کولین را با اتصال به وزیکول و

ازطریق تقسیم SNAP-<sup>25</sup> مهار میکند (BoNT-E, BoNT-A). یا سیناپتوبروین ۲- (BoNT-F, BoNT-D, BoNT-B).

تزریق موضعی به صورت توکسین بوتولونیوم در درمان کوتاه مدت (۱ تا ۳ ماه به ازای هر درمان) چروکهای ناشی از چشم و دهان استفاده میشود. تزریق موضعی سم بوتولونیوم همچنین درمان مفیدی برای اختلال اسپاستیک جنرالیزه کاربرد دارد. (برای مثال فلج مغزی). اغلب مطالعات بالینی نشان می دهند که تجویز در یک یا دو اندام می تواند پایداری درمانی را برای هفتها یا ماهها فراهم کند نسبت به زمانی که به صورت دوز منفرد تجویز می شود. Bont جایگزین داروهای آنتی کولینرژیک در درمان دیستونی شده است. اخیراً تأیید FDA در درمان بی اختیاری ادراری ناشی از مثانه پرکار و درمان میگرن رسیده است. اغلب مطالعات چندین فرمولاسیون از Bont تیپ A را استفاده کردهاند اما تیپ B آن نیز در دسترس است.

عوارض جانبی شامل عفونتهای دستگاه تنفس، ضعف عضلات، بیاختیاری ادراری، افتادن و درد میباشد. اگرچه عوارض ایمونولوژیک آن امروزه بسیار شدیدتر از قبل است اما مطالعات پیشنهاد میکنند که تزریقات نبایستی در دوزهای کمتر از ۳ ماه یکبار صورت پذیرد. مطالعات جهت بررسی بیخطری تجویزهای مکرر این ماده همچنان در حال اجراست. علاوه بر عوارض یاد شده محدودیتهای اقتصادی و قیمت بالای BoNT نیز مدنظر است. مطالعات آینده در حال اجرا در حال بررسی سروتیپهای دیگر BoNT نظیر C حال اجرا هستند تا بروانند همان اثرات وابسته و عوارض جانبی کمتر را به دست بیاورند.

# داروهای مورد استفاده در درمان اسپاسم حاد و موضعی عضلات

<sup>1-</sup> Carisoprodol 2- Chlorphenesin

<sup>4-</sup> Cyclobenzaperine

<sup>6-</sup> Methocarbamol

<sup>3-</sup> Chlorzoxazone5- Metaxalone

<sup>7-</sup> Orphenadrine

عنوان گونه اصلی داروهای این گروه، مورد توجه قرار داد. سیکلوبنزاپرین از نظر ساختاری شباهت زیادی با داروهای ضدافسردگی سه حلقهای دارد و همچنین دارای عوارض ضدموسکارینی می باشد. این دارو در درمان اسپاسمهای عضلانی ناشی از فلج مغزی یا آسیبهای طناب نخاعی بی تأثیر

است. به دلیل عوارض قدرتمند ضدموسکارینی، این دارو ممکن است باعث آرامبخشی بیش از حد، گیجی و توهمات بینایی گردد. دوز مورد نیاز سیکلوبنزاپرین جهت اسپاسمهای عضلانی ناشی از آسیبهای حاد، ۴۰mg روزانه و در دوزهای خوراکی منقسم می باشد.

#### پاسخ مطالعه مورد

به دلیل تروما و درد ناشی از آن، به نظر می رسد که تخلیه معده با تأخیر صورت پذیرد. به منظور اجتناب از آسپیراسیون احتمالی ناشی از انتوباسیون، یک دارو شلکننده عضلانی بسیار سریعالاثر بایستی مصرف شود. بنابراین می توان عملکرد مجاری هوایی را با لوله داخل نایی بهبود بخشید. بنابراین سوکسینیل کولین داروی انتخابی در این فرد می باشد. علیرغم اثرات جانبی آن، سوکسنیل کولین سریع ترین مکانیسم اثر را در میان تمام شلکنندههای عضلانی موجود دارد. یک جایگزین سوکسینیل کولین مصرف دوزهای زیاد (بیش از ۱/۲mg/kg) از روکورونیوم (شلکننده عضلانی غیر دپولاریزان) است. در این دوز روکورونیوم شروع اثر بسیار سریعی داشته که تا حدودی

مشابه سوکسینیل کولین بوده اما دقیقاً مساوی با آن نیست. هم سوختگی و هم آسیبهای نورولوژیک عامل بیان گیرندههای استیل کولین در خارج از محل اتصال عصب عضله میباشد. در بیمارانی که به چنین سوختگیهایی مبتلا میشوند، سوکسینیل کولین میتواند سبب هایپرکالمی تهدیدکننده حیات شود. اگر چه تجویز دارو بلافاصله پس از وقوع آسیب نورولوژیک سبب هایپرکالمی خطرناک نمیشود، اما در بیماران مبتلا به فلج مزمن مصرف آن ممکن است منجر به هایپرکالمی شود. بنابراین سوکسنیل کولین در بیماران مبتلا به فلج مزمن مصرف دارد.

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Generic Name	Available As
NEUROMUSCULAI	BLOCKING DRUGS
Atracurium	Generic
Cisatracurium	Generic, Nimbex
Pancuronium	Generic
Rocuronium	Generic, Zemuron
Succinylcholine	Generic, Anectine, Quelicin
Tubocurarine	Generic
Vecuronium	Generic, Norcuron
REVERSA	L AGENTS
Neostigmine	Generic
Edrophonium	Generic
Sugammadex (not available in the USA)	Bridion
MUSCLE RELAXAN	TS (SPASMOLYTICS)
Baclofen	Generic, Lioresal, Gablofen
Botulinum toxin type A	Botox, Dysport, Xeomin

Generic Name	Available As
Botulinum toxin type B	Myobloc
Carisoprodol	Generic, Soma, Vanadom
Chlorzoxazone	Generic
Cyclobenzaprine	Generic, Amrix, Fexmid, Flexer
Dantrolene	Generic, Dantrium, Revonto
Diazepam	Generic, Valium, Diastat
Gabapentin	Generic, Neurontin, Gabarone
Note: This drug is labeled for neuralgia.	r use only in epilepsy and postherpeti
monimbian.	
	Generic, Skelaxin
Metaxalone	Generic, Skelaxin Generic, Robaxin
Metaxalone Methocarbamol	
Metaxalone Methocarbamol	Generic, Robaxin
Metaxalone Methocarbamol Orphenadrine Riluzole	Generic, Robaxin Generic, Norflex, others

الانده عصيم - عَمَلان ديلان المناسع الول المناسعة على المناسعة ال		2	4 F-10	c luzidea	خلاصه: داروهای مورد استفاده
« ويژه دپلاريزان وايه كه باعت ايجاد انقياضات لوله كذارى تواشه در شروع فرايند دهاى كشيده مى شود. پس از دبلاريزاسيون، عــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	فارما کوکینتیک، سمیت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اترات	مكانيسم اتر	(がん60
ويژو دېلاريزان اوليه كه باعت ايجاد انقياضات لوله كذارى تراشه در شروع قرآيند مهاى كشيده مىشود. پس از دېلاريزاسيون. ليب و رېلاريزاسيون كه همچنين با قاچ همواه ليب را است، ادامه مىيابد. موسكارينى مىيابد. موسكارينى مىيابد. مسهار دېلاريزاسيون توسط اغمام ايجاد شسلشدن طولاتى مدت جهت قشارخون. بلوک ضميف كيرندمهاى دامه اعمال جراحى، از كاريرد آن با ورود همچون توبوكورارين ولى قاقد الترات موسكارينى مىباشد. موسكارينى كمى دارد. كاهش رقاكس هاى عفلات هييراكتيو، موارد شديد اسياسمهاى كليوى نيز مفيد مركتى كاهش رقاكس هاى عفلات هييراكتيو، الياسم برونده موارد شديد اسياسمهاى خاد تاشى از آسيب مغرى عملان ضد وسكارينى كمى دارد. كاهش ولكس ماى مغيلات هييراكتيو، اليهابات التياب برونده مفيلاييان التهابات التياب بورونده موره الولت تتبو مغيلات ويرانى مغيلات ويرانى مغيلات التيابات				عصبي - عضلاني ديلاريزان	داروهاي بلوككنند
لاتي، كذرا و به دنبال أن ايجاد فاج شل طول بيهوشي، به ندرت كنترل القباضات كشيده مي شود. بس أز ديلاريزاسيون. للب را است، ادامه مي بابد. مهار ديلاريزاسيون كه همچنين با فاچ عمراه مشارخون بلوک ضميف گيرندههای Ach ايجاد ميم مهار ديلاريزاسيون توسط Ach ايجاد ميدتر، كاسته شده است. موسكاريني مي باشد موسكاريني مي باشد موسكاريني كمي دارد ميلار بيش و يس سيتايس برون ده موارد شديد اسپاسههای خاندههای در يمالا و ميزي ميزاتراكوريوم ولي اقرات ضد موسكاريني كمي دارد كاهش رفاكس های عقبلات هيراكتيو، اسپاسههای حاد تاشي از آسيب مفزی ايران ضد ومورد با درجات متيري از آلرات أنتي موسكاريني موسكاريني مولات تيموسكاريني مغيلات ايرون ده موارد شديد اسپاسههای خاد تاشي از آسيب مغري در مورد با درجات متيري از آلرات أنتي موسكاريني	متابوليسم سريع توسط كولين استراز بالاسمايي. طول ال	لوله گذاری تراشه در شروع فرایند	دپلاریزان اولیه که باعث ایجاد انقباضات	آگونیست گیرندههای استیل کولین به ویژه	• سوكسينيل كولين
مهای کشیده می شود بس از دیلاریزاسیون، عضلانی طب استاتوس لین و ریلاریزاسیون که همچنین با فلج همراه لین و ریلاریزاسیون توسط نامه ایجاد شهال جراحی، از کاربرد آن با ورود مهار دیلاریزاسیون توسط نامه ایجاد شهال جراحی، از کاربرد آن با ورود ممجون توبوکورارین ولی قاقد اثبرات موسکارینی می باشد. مهار بسیراتراکوریوم ولی اقرات ضد همچون سیزاتراکوریوم در بیماران مهار سهار بسیش و پسرسیتاپسی برون ده موارد شدید اسیاسههای ناشی از کرکتی خرکتی عضلات هیرازیی عضلات هیراکتیو، میراکتیو، ما از آسیب اثبت کاهش رفاکسهای عضلات هیراکتیو، اسیاسههای حاد ناشی از آسیب تشش کاهش رفاکسهای عضلات هیراکتیو، میدرکتی، میدرکتی، در بویابات میدرکتی میدرکتان میدرکتی میدرکتی، اتبهابات	طبيعي: حدود ۵ دقيقه. سميت: أريتمي، هيپركالمي. افزايش	بيهوشي، به ندرت كنترل انقباضات	كذرا و به دنبال أن ايجاد فلج شل طول	در محل صفحه عصبي - عضلاني.	
لين و ريلاريزاسيون كه همچنين با فلج همراه ايبليتيكوس لما السته ادامه ميبايد. هماي مهار ديلاريزاسيون توسط اعماد ايجاد شال شروها واريرد آن با ورود مميون تويوكورارين كيوندهماي مله محيون اعمال جراحي، از كاريرد آن با ورود مميون تويوكورارين ولي قاقد اثبرات شالمشن طبولاتي هميد است. موسكاريني ميباشد. واليرات ضد اعمال جراحي، شايكرين عفلات مياليكي در بخش مراقبتهاي موسكاريني كمي دارد. ميبالا به تارسايي كليوي تيز مفيد ميبار مسهار بيش و يساسيتايسي برون ده موارد شديد اسياسههاي ناشي از آسيب الرات ضد موسكاريني عضلات ميبراكتيو، الست. عضلات برونده موارد شديد اسياسههاي حاد تاشي از آسيب مناول مدوري الرات أنتي موسكاريني عضلاي التهابات	فشار گذرای داخل شکمی و داخل کره چشم. دردهای پس	عضلاني طسى استاتوس	کشیده می شود. پس از دپلاریزاسیون،	دپالاريزه كننده، مي تواند گيرندههاي	
لب را است، ادامه مییابد.  مهار دپلاریزاسیون توسط ۱۹۸۱ ایجاد شال شدن طولاتی مدت جهت شارخون، بلوک نسیش گیرندهای دادم داروهای غیر کاربرد آن با ورود محچون توبوکورارین ولی قاقد اثرات شال مجاهری توبوکورارین ولی قاقد اثرات شال مجاهری در بخش مراقیات موسکارینی میباشد.  موسکارینی میباشد.  موسکارینی کمی دارد.  مهاد بیش و نامس های عضلات هیراکتیو، موارد شدید اسیاسههای ناشی از آسیب مغرک در بخش از آسیب در درگی اترات ضد همیراکتیو، اسیاسههای حاد ناشی از آسیب مغرک در بخش در بهاران در مغرب در بهاران در کتو مغرب اثریات میدراکتیو، اسیاسههای حاد ناشی از آسیب مغرون با درجات متعیری از اثرات آنتی موسکارینی	از عمل جراحی	ايلليتيكوس	رپلاریزاسیون که همچنین با فلج همراه	نــيكوتيني گــانكليوني اســتيلكولين و	
مهار دیلاریزاسیون توسط اعماد ایجاد شال شدن طولای مدت جهت میاد ویلاریزاسیون توسط اعماد ایجاد ماسان طولای مدت جهت متدردیلاریزه کننده متدردیلاریزه کننده متدردیلاریزه کننده متدردیلاریزه کننده متدردیلاریزه کننده متدردی متدردی متدردی اعمال جواحی، از کاربرد آن با ورود محجون توبوکورارین ولی قاقد اثرات شال شدن طولای مدت جهت محجون سیزاتراکوریوم در بیماران ویژه میاشد. موسکارینی کمی دارد. میدلا به نارسایی کلیوی نیز مفید موردی میاردی کمی دارد. میدردی میزری میدردی میراید ایرات ضد و اثرات ضد میرایین میراید انساسههای حاد تاشی از آسیب مورد مدید اتبالی جوری میدردی میرایی میدردی ایرات مدیری از آسیب موسکارینی میدردی ایرات انتی موسکارینی میدردی ایرایات			است، ادامه می یابد.	موسكاريني استيل كولين در قبل را	
مهار دیلاریزاسیون توسط اعامه ایجاد شاش طولاتی ملت جهت میار دیلاریزاسیون توسط اعامه ایجاد داروهای از کاربرد آن با ورود شارخون، بلوک نسیف گیرندههای اعام داروهای غیریکریزه کننده مضرچون توبوکورارین ولی فاقد اثرات شاشی جهت تسهیل و تشده است. موسکارین میباشد مشابه سیزاتراکوریوم ولی افرات ضد همچون سیزاتراکوریوم در بیماران میدرکی در بخش مراقبهای میارد مهار بیش و بیسسیایی کمی دارد شدید اسپاسههای ناشی از سید میرکن عضلات میرکن عضلات میرکن عضلات میرکن عضلات میرکن عضلات میرکن میراد میدرکی ولیس سینایسی برون ده میرکنی اینهایات از آسیب موراد با درجات متدیری از اثرات انتی بوسکارین عضلات بیشتری الیهایات				تحریک کند	
در سطح گیزندههای مهار دیلاریزاسیون توسط ۱۵۸ ایجاد شال براحی، از کاربرد آن با ورود در سطح گیزندههای مهار مهار دیلاریزاسیون میستامین و کاهش اعمال جراحی، از کاربرد آن با ورود شارخون، بلوک نسیما گیزندههای ۱۵۸ داروهای غیرتر، کاسته شده است. مضلات قلبی مصبحون توبوکورارین ولی قاقد اثرات ضد اعمال جراحی، شاکردن عضلات مهار وسکاریتی میراشد. موسکاریتی میراشد. میتانده هیسیاتیرای ولی اثرات ضد همچون سیزاتراکوریوم در بیماران میدود. میشود مسهار بیمش و پسسیاتیلیسی برون ده مورد شدید اسپاسههای ناشی از آسیب مخرکتی مرکتی کاهش رفاکسهای عضلات هیپراکتیو، اسپاسههای حاد ناشی از آسیب مغیر و بیمن رویکس کلیش از آسیب مغیرای خدیرای مدیری، التهابات اشتی از آسیب عضلای ناشی از آسیب مغیری، التهابات استراتی معرادی مدیری مدیری مدیری التهابات				ه عصبي - عضلاني غيردپلاريزان	ناروهای بلوک کنند
در صيفحه عصبي - فلج شار وهاسازي هيستامين و كاهش اعمال جواحي، از كاربرد آن با ورود فشارخون، بلوک ضييف گيرندمهاي ملك داروساي غييردپلاريزه كننده ميشارخون، بلوک ضييف گيرندمهاي ملك داروساي غييردپلاريزه كننده شيل شيل كردن عضلات شيل مولاي مياسي شيل و اثبرات ضد اعمال جواخي، شل كردن عضلات ويؤه مكانيكي در بخش سيالتراكوريوم ولي اثبرات ضد مجون سيزاتراكوريوم در بيماران ميلا به تارسايي كليوي تيز مفيد ميشود.  هميشود.  هماد مهاد مهاد بيش و پس سينايسي برون ده موارد شديد اسياسهماي ناشي از آسيب مغركي در يماس از آسيب عضلات مدير و خلكس كنش از آسيب عضلات ديلايي التهابات از اسيب معراه با درجات متبري از اثبات اتتي موسكارين عضلات بالتهابات	دفع كليوى. طول اثر: ٤٠٠٠ دقيقه. سميت: رهاسازي	شاشدن طولاتهمدت جمهت	مهار دیلاریزاسیون توسط Ach ایجاد	أنتاعونيست رقابتي در سطح كيرندههاي	• b - توبوكورارين
قشارخون، بلوگ نسیف گیرندههای Ach داروهای غیردبالاریزه کننده،  همچون توبوگورارین ولی قاقد اثرات شال شدن طولان مند است.  موسکارینی میباشد.  موسکارینی کمی دارد.  میتلا به نارسایی کلیوی نیز میشار و پس سیتابسی برون ده موارد شدید اسیاسههای نیز مفید کرکی  شده رفلکس کشش کاهش رفاکس های عضلات هیپراکتیو، اسپاسههای حاد تاشی از آسیب عضلای در بیمارات میدرون سیکلوبتزارین همراه با درجات متغیری از آرات آنتی موسکارینی  شده رفلکس کشش کاهش رفاکس های عضلات تیب موسکارینی  شده رفلکس کشش کاهش رفاکس های عضلات انتی موسکارینی  شده رفلکس کشش در اثرات آنتی موسکارینی	هيستامين كاهش فشارخون، أپنه طول كشيده	اعمال جراحي، از كاربرد أن با ورود	فلج شل. رهاسازی هیستامین و کاهش	- مفحه به وينزه در صفحه عصبي -	
عشلات قلیم جنیتره کاسته شده است.  ممچون توبوکورارین ولی فاقد اثرات میا شدن طولاتیمن منت جهت میاشد اعمال جواحی، شاکردن عضلات موسکارین میباشد اتقسی جهت تسهیل و نتیلاسیون ولی اثرات ضد همچون سیزاتراکوریوم در بیماران مید ورژه میادر میار به بارسایی کلیوی نیز مفید وسکارینی کمی دارد. میلا به بارسایی کلیوی نیز مفید است.  مرکتی حرکتی کلیش کاهش وایی عضلات هیپراکتیو، اسپاسمهای حالات اثنیان از آسیب عضلای ناشی از آسیب میرون سیکلوبتزایرین همراه با درجات متغیری از اثرات اتتی موسکارینی	*	داروهای غیردپلاریزه کننده،	فشارخون. بلوک ضعيف گيرندههاي Ach	عضلاني	
ممچون توبوگورارین ولی فاقد اثرات مسلسدن طولان مشاکردن عشلات جهت موسکارین میباشد.  وم مشابه سیزاتراکوریوم ولی اثرات ضد معجون سیزاتراکوریوم در بیماران مند مورد شدید اسپاسمهای ناشی از آسی، مرکتی مرکتی حرکتی خرکتی کاهش واکسهای عضلات هیپراکتیو، اسپاسمهای خاد ناشی از آسیب خورن سیکلوبتزایرین همراه با درجات متشری از ارات انتی موسکارینی عشلای، التهابات		جديدتر، كاسته شده است.	عضلات قلبي		
ومسكارين مياشد تنقس جهت تسكامين و البرات ضد اعمال جوامي، شاركرن عضلات عمال وامي، شاركرن عضلات تنقس جهت تسهيل وتتيلاسيون مكانيكي در بخش مراقبتهاي ويؤه مياشد ميازين كمي دارد. ميثلا به نارسايي كليوى نيز مفيد ميشود. است. موارد شديد اسياسههاي ناشي از هيه مركبي مركبي موارد شديد اسياسههاي ناشي از شده رفلكس كنش كاهش رفاكسهاي عضلات هيواكتيو، اسهاسههاي حاد ناشي از آسيب عضلاي برون ميكلويتازين عماه با درجات متغيري از ارات انتي موسكاريني	به فعاليت كبدى يا كليوى وابسته نيست. طول اثر: ٢٥-٥	شالشن طولاتهمدت جمهت	همچون توبوکورارین ولی فاقد اثرات	مشابه توبوكورارين	• سيزاتراكوريوم
موسكاريتي مياشد. تنقسي جهت تسهيل وتيالاسيون مكانيكي در بخش مراقبتهاي وغيالاسيون مكانيكي در بخش مراقبتهاي ويژه مياشد. ميتلا به نارسايي كليوي نيز مفيد ميتلا به نارسايي كليوي نيز مفيد است. است. موارد شديد اسياسههاي نيز مفيد مركتي مركتي مركتي ايرات ضد موارد شديد اسياسههاي حاد ناشي از اسيب عضلان رفلكس كنش كاهش رفاكس هاي عضلات هييراكتيو، اسياسههاي حاد ناشي از آسيب عضلاني التهابات المويتزايرين همراه با درجات متغيري از ارات انتيموسكاريني	دقيقه. سميت: أبنه طول كشيده ولى سميت كمترى ا	اعمال جراحي، شل كردن عضلات	رهاكننده هيستامين والثرات ضد		
مگانیکی در بخش مراقبتهای ویژه مشابه سیزاتراکوریوم ولی افرات ضد همچون سیزاتراکوریوم در بیماران مفید میشود. است. است. مهار بسیش و پس سینایسی برون ده موارد شدید اسیاسههای ناشی از آهیه مختبی مرکتی خرکتی خرکتی ایرات ضد موارد شدید اسیاسههای حالتی از آسیب مغزی کشش کاهش رفاکسهای عضلات هیپراکتیو، اسپاسههای حالتی از آسیب عضلای باتهابات از آسیب معداره با درجات متغیری از آرات آنتی موسکارینی	آتراكوريوم دارد	تنفسى جهت تسهيل ونتيلاسيون	موسكاريني ميباشد		
ويؤه مشابه سيزاتراكوريوم ولى اثرات ضد همچون سيزاتراكوريوم در يماران همشود. است. مولاد شديد اسياسمهاى ناشى از ماركى تسهيل صهار صهار يسيش و پس سيناپسى برون ده موارد شديد اسياسمهاى ناشى از شده رفلكس كنش كاهش رفاكسهاى عضلات هيواكتيو، اسياسمهاى حاد ناشى از اسيب عضلاي حاد ناشى از اسيب جون سيكلوبتزايرين همواه با درجات متغيرى از اثرات أتتى موسكاريني		مکانیکی در بخش مراقبتهای			
وم مشابه سيزاتراكوريوم ولى افرات ضد همچون سيزاتراكوريوم در يماران ميد ميدلا به تارسايي كليوي تيز مفيد ميشود.  [ADS تسمهيل ممهار ممهار پيش و پس سينايسي برون ده موارد شديد اسياسمهاي ناشي از مند مخركي دركتي ايشامهاي خالتي از آسيب مغزي الياسمهاي حاد ناشي از آسيب عضلان ينده رفلكس كنش كاهش رفاكس هاي عضلات هييراكتيو، اسياسمهاي حاد ناشي از آسيب عضلاي درجات متغيري از آرات آنتيموسكاريني		64,0			
موسكاريني كمي دارد. ميتلا به تارسايي كليوي تيز مفيد است.  المركه تسمهيل ممهار ميش و پس سيتاپسي برون ده موارد شديد اسياسههاي ناشي از مند كركي دركتي ايشاسههاي حاد ناشي از آسيب مغزي اسياسههاي حاد ناشي از آسيب عضلان ينده رفلكس كاهش رفلكس هاي عضلات هييراكتيو، اسياسههاي حاد ناشي از آسيب عضلاني، التهابات	متابوليسم كبدى. طول اثر: ٢٥٠٥ دقيقه. سميت: همچور	همچون سيزاتراكوريوم. در بيماران	مشابه سيزائراكوريوم ولى اثرات ضد	مشابه سيزاتراكوريوم	• روکورونیوم
ه می شود.  (AA) تسهیل میهار میهار پیش و پس سیناپسی برون ده موارد شدید اسپاسههای ناشی از مرکتی خرکتی خرکتی اثبات کاهش رفاکسهای عضلات هیپراکتیو، اسپاسههای حاد ناشی از آسیب عضلان بیدری بیدری مخزی عضلان با اثرات ضد موسکارینی عضلات با اتبابات	سيزاتراكوريوم.	مبتلا به نارسایی کلیوی نیز مفید	موسكاريني كمي دارد.		
ه میشود.  (AG) تسهیل میهار میهار پسیش و پس سیناپسی برون ده موارد شدید اسپاسههای ناشی از مرکتی خرکتی خرکتی موارد شدید اسپاسههای ناشی از شده رفلکس کنیش کاهش رفاکسهای عضلات هیپراکتیو، اسپاسههای حاد ناشی از آسیب عضلای سیکلوبتزایرین همراه با درجات متغیری از ارات آنتی موسکارینی					
ADA تسبهیل میهار میهار پیش و پس سیتاپسی بروزده موارد شدید اسپاسههای ناشی از مرکتی مرکتی مرکتی شده رفلکس کشش کاهش رفاکسهای عضلات هیپراکتیو، اسپاسههای حاد ناشی از آسیب اثرات ضد موسکارینی عضلان التهابات				متوسط؛ در کبد متابولیزه می شود.	وكورونيوم: طول اثر
، موارد شديد اسپاسههاى ناشى از فىلج مــــــــــــــــــــــــــــــــــــ				سم با اثرات مرکزی	اروهای ضد اسپاه
فیلج مغزی، MS و سکتههای مغزی اسپاسههای حاد ناشی از آسیب عضلانی، التهابات	خوراكي، اينتراتكال. سميت: أرامش بخشي، ضعف	موارد شدید اسپاسمهای ناشی از	مهار پیش و پسسیناپسی برونده	أمحونيست GABAB تسميل مهار	• ¡Pileés
مغزی ، اسپاسمهای حاد ناشی از آسیب عضلاتی التهابات		فلع مغزى، MS و سكتههاي	4kg	تخاعي نورون هاي حركتي	
، اسپاسمهای حاد ناشی از اسیب عضلاتی، التهابات		مغزى			
عضلاتي. التهابات	متابوليسم كبدى. طول اثر: ٢٤ ساعت؛ سميت: اثران	اسپاسمهای حاد ناشی از آسیب	كاهش رفلكس هاى عضلات هيپراكتيو،	مهار كمتر شناخته شده رفلكس كشش	• سيكلوبنزايرين
توکاربامول، ارفاناندرین، همچون سیکلوبنزاپرین همراه با درجات متغیری از اثرات آنتی موسکارینی	أنتى موسكاريني شديد	عضلاني. التهابات	اثرات ضد موسكاريني	उक्तीक ८५ विद्योग् उन्होज्य	
			با درجات متغیری از اثرات آنتی موسکارینی	ول، ارفاناندرين، همچون سيكلوبنزاپرين همراه	مكلروفنازين، متوكاربا،

فا, ما كه كدنتدك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات	مكانيسم اثر	زيرگروه
متابولیسم کبدی. طول اثر: ۲۳۳۴ ساعت. سمیت: فصل ۲۳۷ را بینیید.	اسپاسههای مزمن ناشی از فلج متابولیسم کبدی. مغزی، سکته مغزی، آسیبهای ۲۲۷ را بینید.	افزایش مهار بین نورونی آورانهای اولیه حــرکتی در طــناب نـخاعی اثـرات	تسهیل انتقلات GABA در دستگاه اعصاب مرکزی (فصل ۲۲ را بیینید)	• ديازيام
	طناب نخاعی، اسپاسم حاد ناشی از آسیب عضلات	آرامش بخش مرکزی		
اسپاسههای ناشی از Mas سکته حذف کلیوی و کبدی، طول اثر: ۴۳ ساعت، سمیت: ضعف،	اسپاسمهای ناشی از MS سکته	مهار پیش سیناپسی و پس سیناپسی به: ده ، فاکس های حک	اگونیست گیرنده آدرنرژیک <sub>2</sub> 20 در طناب نخاعی	• تيزانيدين
ارمس بحسى، ناهس فتسارخون	ساری و اسیورزویی ساران ارامسیحسی، تاهس قسارخون اسکلروزیس			
VI مىيىزتوم، بىلخىم، خوداكم:	VI هييرترمي بدخيم. خواكر:	كاهش بـرهمكنش اكتين ـ ميوزين.	شرکنندههای عضلانی با اثر مستقیم • دانتروان مهار رهاسازی کانالهای کلسیمی	شلکنندهها • دانترولن
	اسیاسمهای ناشی از فلج مغزی، آسیب طناب نخاعی و MS	تضعيف انقباضات عضلات اسكلتي	RyR1 در شــبکه ســارکوپلاسمیک عضلات اسکلتی	
اسباسم ناشي از فساج مخزي، تزريق مستقيم به عضله، طول دوره اثر ٢ تا ٢ ماه	اسهاسم ناشی از فسلج مغزی،	فلج شل		• سم بوتولونيوم
سميت: ضعف عضلاني، افتادكي	اسكـــلروز مــتعدد (MS)، مــثانه		مهارمي	
	9			



# **کنترل دارویی پارکینسونیسم** وديكر اختلالات حركتي

# كانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

#### مطالعه مورد

آرشیتکت ۶۴ سالهای از ترمور دست چپ در حالت استراحت شاکی میباشد که این امر مشکلاتی را در نوشتن و طراحی برای وی ایجاد کرده است. وی همچنین متوجه شده است که قامتی خمیده پیدا کرده، هنگام راهرفتن، پای چپش را روی زمین می کشد و زمانی که می خواهد بچرخد احساس عدم تعادل میکند، ولی وی همچنان تمام فعالیتهای روزانهاش را مستقل انجام می دهد. در معاینه متوجه چهره هیپومیمیا (چهره بدون احساس)، هیپوفونی (صدای آهسته)، ترمور دست و پای چپ حین استراحت، سختی خفیف تمام اعضای بدن، اختلال در تغییر سریع حرکات اندام سمت وی می شویم. سایر معاینات

عمومی و نورولوژیک طبیعی میباشد. تشخیص احتمالی شما و پیش اگهی وضعیت وی چیست؟ وی مصرف آگونیست دوپامین را آغاز نموده است که به نظر میرسد به خوبی تحمل کند و دوز آن به صورت پایدار و درجهبندی شده افزایش داده است تا به حدود درمانی برسد. در حدود یک سال بعد وی و همسرش جهت پیگیری بازگشتند. به نظر می رسد که علیرغم هزینههای فراوانی که انجام دادهاند، نتایج بسیار مفید نبوده است. با توجه به شرایط وی چگونه می توان بیماری و وضعیت وی را مدیریت کرد؟

> تاکنون ناهنجاریهای حرکتی بسیاری مورد شناسایی قرار گرفته است. ترمور ایا لرزش، حرکات نوسانی منظمی است حول یک مفصل که مهم ترین مشخصه آن ارتباط این ناهنجاری با حرکت مىباشد. لرزش زمان استراحت مشخصه ٢ پاركينسونيسم مىباشد که اغلب همراه با سفتی و اختلال حرکات ارادی میباشد. ترمور همچنین ممکن است حین باقیماندن در یک وضعیت مشخص (ترمور وضعیتی ا) یا حین حرکت (ترمور توجهی ا) روی دهد. یک ترمور وضعیتی بارز، نمای اصلی ترمور خوشخیم اساسی یا فامیلیال می باشد. ترمور عامدانه، در بیماران دارای ضایعه در ساقه مغز یا مخچه، به ویژه هنگامی که پایک مخچهای فوقانی درگیر باشد، روی میدهد و همچنین ممکن است به عنوان یکی از تظاهرات مسمومیت با الکل یا داروهای دیگر بروز یابد.

کره <sup>۵</sup>، شامل پرشهای عضلانی نامنظم، غیرقابل پیشبینی و غیرارادی میباشد و در بخشهای مختلف بدن روی میدهد و

فعالیتهای ارادی را مختل میسازد. در بعضی موارد، عضلات پروگزیمال اندام، به شدت درگیر میشوند و از آنجایی که این حرکات غیرطبیعی به شدت خشن میباشند از لفظ بالیسموس ٔ جهت توصیف آن استفاده می شود. کره ممکن است ارثی بوده یا یکی از عوارض بعضی اختلالات عمومی پزشکی یا درمان با داروهای خاص باشد.

حركات غيرطبيعي، ممكن است أهسته و شبيه حركات به خودپیچیدن باشند (آتتوز<sup>۷</sup>)، در بعضی از موارد این حرکات دائمی هستند و بیشتر آنها را به عنوان وضعیتهای غیرطبیعی (دیستونی^) در نظر میگیرند. آتتوز و یا دیستونی ممکن است

<sup>1-</sup> Tremor 2- Characteristic

<sup>3-</sup> Postural 4- Intention

<sup>6-</sup> Ballismus

<sup>5-</sup> Chorea

<sup>7-</sup> Athetosis 8- Dystonia

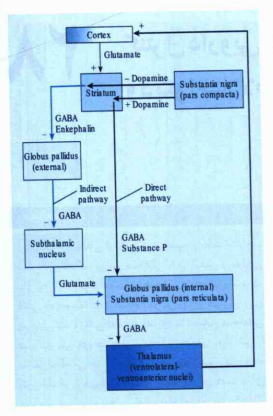
طی آسیبهای مغزی قبل از تولد، صدمات مغزی فوکال یا ژنـرالیـزه، عـارضه حاد یک دارو و یا هـمراه با اختلالات نوروژلوژیک گوناگون روی دهد و یا به صورت پدیدهای مجزا و با علتی ناشناخته تحت عنوان دیستونی پیچشی ایدیوپاتیک یا دیستونی عضلانی دفورمانس خوانده میشود. مکانهای ژنی متعددی، بسته به سن شروع، نوع وراثت و پاسخ به درمانهای دوپامینرژیک، گزارش شدهاند. اساس فیزیولوژیک این اختلال شناخته شده نمیباشد و درمانهای خشنودکنندهای جهت آن موجود نمیباشد.

تیکها مرکات ناگهانی، غیرطبیعی و هماهنگی میباشند که به طور مکرر به ویژه در بچهها و در ناحیه سر و صورت روی میدهند. این حرکات به طور ارادی برای مدت کوتاهی قابل مهار میباشد. از تیکهای شایع برای مثال، میتوان به بالاکشیدن مکرر بینی یا بالاانداختن شانه اشاره نمود. تیکها ممکن است منفرد، متعدد، گذرا و یا مزمن باشند. سندرم ژیل دولاتوره با تیکهای متعدد مزمن شناخته میشود. کنترل دارویی این تیکها، در انتهای این فصل مورد بررسی قرار میگیرد.

بسیاری از حرکات غیرطبیعی به ناهنجاریهای هستههای قاعدهای نسبت داده شده است. مدار پایه عقده قاعدگی شامل برهمکنشهای سه لوپ نورونی است که شامل کورتکس، تالاموس و همچنین خود عقدههای قاعدهای میباشند (شکل ۱۸۸۱). با این حال عملکرد دقیق این ساختمانهای آناتومیک، هنوز به وضوح دریافت نشده است و نمی توان علائم منفرد را به درگیری نواحی خاصی نسبت داد.

# پارکینسونیسم

پارکینسونیسم <sup>۵</sup>، با ترکیبی از علائم چون سختی عضلانی، کندی حرکات (برادی کینزی)، ترمور و ناپایداری وضعیت بدنی شناخته می شود و می تواند علل متنوعی داشته باشد اما معمولاً ایدیوپاتیک است (بیماری پارکینسون یا فلج آژیتانس<sup>۶</sup>). با پیشرفت بیماری، بسیاری از مبتلایان دچار افت وضعیت شناختی نیز می شوند. سایر علائم غیرحرکتی که توجه رو به رشدی به آنها می شود. شامل اختلالات مؤثری نظیر (اضطراب و افسردگی) تغییرات شخصیتی، ناهنجاریهای عملکرد اتونوم (عملکرد تنظیم فشارخون)، اختلالات خواب و درد و مشکلات حسی می باشد.



شکل ۲-۲۸. مدار فعالیت بین کورتکس، عقده قاعدهای و تالاموس. ناقلین عمده، مشخص شدهاند. ناقلین عصبی اصلی نشان داده شده است. در بیماری پارکینسون، دژنراسیون بخش متراکم (pars compacta) ماده سیاه منجر به بیشفعالی مسیرهای غیراصلی (خطوط قرمز) و افزایش فعالیت گلوتامینرژیک در هستههای سابتالاموس میگردد.

#### پاتوژنز

به نظر میرسد که پاتوژنز پارکینسونیسم با مجموعه عواملی نظیر نقص در شکسته شدن پروتئین، تجمع پروتئینها در داخل سلول، استرس اکسیداتیو، آسیب میتوکندریایی و آبشار التهابی و آپوپتوز همراه و مرتبط باشد. مطالعات انجام شده بر افراد دوقلو، مؤید آن است، که عوامل ژنتیکی نیز در بروز این اختلال نقش دارند، به ویژه زمانی که علائم این بیماری در سنین کمتر از ۵۰

<sup>1-</sup> Idiopathic torsion dystonia

<sup>2-</sup> Dystonia musculorum deformans

<sup>3-</sup> Tics

<sup>4-</sup> Gilles de la tourette's syndrome

<sup>5-</sup> Parkinsonism

<sup>6-</sup> paralysis agitans

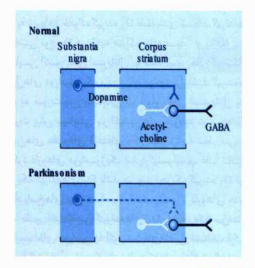
سال بروز یابد. ناهنجاریهای ژنتیکی شناخته شده ۱۰ تـا ۱۵ درصد موارد را شامل می شود. موتاسیون های ژن سینوکلئین  $\alpha$  که در موقعیت 4q21 قرار دارد، نسخهبرداری دوگانه (duplication) و یا سه گانه (Triplication) از ژن نرمال سینوکلئین در بیماری یارکینسون دیده می شود که امروز به طور گستردهای سینوکلینوپاتی نامیده می شود. موتاسیون ژن کیناز ۲ تکرار شده غني از لوسين (LRRK2) در 12cen، و ژن UCHL1، احتمالاً منجر به ایجاد پارکینسون به صورت اتوزومال غالب می شود. موتاسيون در ژن "ياركين" (6q25/2-q27) احتمالاً منجر به پارکینسون فامیلیال اتوزومال مغلوب با شروع زودهنگام یا پارکینسون اسپورادیک با شروع در نوجوانی می شود. بسیاری از ژنهای دیگر و نواحی کرومزومی نیز با دیگر اقسام ارثی بیماری ارتباط دارند. توکسین محیطی و آندوژن نیز ممکن است در اتیولوژی این بیمار اهمیت داشته باشد. مطالعات اییدمیولوژیک نشان می دهند که افزایش سطوح اسیداوریک می تواند نقش محافظت کنندگی داشته باشد اگر چه که بروز این بیماری در افراد دارای مشاغلی چون تدریس، مراقبتهای بهداشتی و با کشاورزی و یا در افرادی که در معرض منگنز، سرب و یا شرایط کمبود ویتامین D قرار دارند، بیشتر است.

چندین سال پیش با پید اشدن لوی بادیها $^{\Upsilon}$  (اجسام داخل سلولی که حاوی  $\alpha$ - سینوکلئین میباشند) در سلولهای دوپامینرژیک جنینی که به مغز بیماران مبتلا به پارکینسون منتقل می شد سبب شد تا این فرضیه پیشنهاد شود که بیماری پارکینسون ممکن است بیانگر یک بیمار پریونی باشد.

رنگ آمیزی  $\alpha$  سینوکلئین مشخص کرد که پاتولوژی آن بسیار گسترده تر از چیزی است که پیش از این شناخته شده بود. ابتدا در هستههای بویایی قرار گرفته و سپس به ساقه مغز پائینی میرسد (مرحله ۱۰ براک) سپس به ساقه مغز بالائی (مرحله ۲) و جسم سیاه (مرحله ۳) و مزوکورتکس و تالاموس (مرحله ۴) و در نهایت به بقیه قسمتهای نئوکورتکس (مرحله ۵) میرسد. ویژگیهای حرکتی بیماری پارکینسون در مرحله ۳ طبقه بندی براک مشخص می شود.

در پارکینسونیسم، غلظت معمول و نسبتاً بالای دوپامین در عقدههای قاعدهای گاهش می یابد. تلاشهای فارماکولوژیک جهت بازگرداندن فعالیت دوپامینرژیک به وسیله آگونیستهای لوودوپا و دوپامین، بسیاری از علائم حرکتی این اختلال، را تسکین می دهد. رویکرد جایگزین ولی تکمیلکننده، بازگرداندن توازن کولینرژیک و دوپامینرژیک در عقدههای قاعدهای به

وسیله داروهای ضد موسکارینی می باشد. اساس پاتوفیزیولوژیک در چنین رویکرد درمانی آن است که نورونهای دوپامینرژیک در ماده سیاه  $^{7}$  که به طور طبیعی، برون ده سلولهای گابا ارژیک در جسم مخطط را مهار می کنند، کاهش می یابند (شکل ۲–۲۸). داروهایی که به عنوان آنتاگونیستهای گیرنده دوپامینرژیک عمل می کنند (مانند داروهای آنتی سایکوتیک؛ فصل ۲۹ را ببینید) و یا داروهایی که نورونهای دوپامینرژیک ماده سیاه را تخریب می نمایند (مانند ۱- متیل  $^{-7}$  فنیل  $^{-1}$ ،  $^{-1}$ ،  $^{-1}$ ،  $^{-1}$ ،  $^{-1}$ ،  $^{-1}$  تتراهیدروپیریدین  $^{-1}$  [MPTP]؛ به ادامه رجوع نمایید) نیز باعث ایجاد سندرمهای پارکینسونیسم می شوند. بسیاری ناقلین دیگر نیز همچون نوراپینفرین، طی پارکینسونیسم در مغز کاهش می بارکینسونیسم و علایم بالینی می نشده است.



شکل ۲-۲۸ نیمایی شیماتیک از تبوالی نورونی دخیل در بروز پارکینسونیسم و کره هانتینگتون. بالا: نورونهای دوپامینرژیک (تیرهتر) که از ماده سیاه منشأ میگیرند، به طور طبیعی برونده گاباارژیک استریاتوم را مهار مینمایند. حال آن که نورونهای کولینرژیک (کمرنگتر)، دارای اثرات تحریکی میباشند. پایین: از دسترفتن اختصاصی نورونهای دوپامینی باعث بروز پارکینسون میگردد (خطچین سبز).

<sup>1-</sup> leucine-rich repeat kinase 2

<sup>2-</sup> Lewy bodies 3- Basal ganglia

<sup>4-</sup> Substantia nigra

<sup>5- 1-</sup>methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine

# لوودويا

از آن جایی که دوپامین قابلیت عبور از سد خونی ـ مغزی را ندارد، تجویز محیطی آن هیچ اثری در درمان پارکینسونیسم نخواهد داشت. ولى (\_) -٣- (٣، ۴- دى هيدوركسي فنيل) \_ ال \_ آلانين (لوودوپا^)، پیشساز متابولیک بلاواسطه دوپامین، توانایی ورود به مغز (از طریق حاملین L- آمینواسید، LAT) را دارا می باشد (شكل ۵-۶ را ببينيد). تاكنون أگونيستهاي غيركاته كولاميني بسیاری از گیرندههای دوپامین، ساخته شدهاند که همان طور که ادامه شرح داده می شود ممکن است دارای فوائد بالینی مفیدی باشند.

جزئیات مربوط به گیرندههای دوپامینی در فصلهای ۲۱ و ۲۹ مورد بحث قرار گرفته است. این گیرندهها در ۵ زیرواحد حضور دارند. گیرندههای  $D_1$  و  $D_5$  برمبنای ویژگیهای ژنتیکی و بیوشیمیایی به عنوان خانواده D<sub>1</sub> طبقهبندی شدهاند، D<sub>3</sub> ،D<sub>2</sub> و یرندههای کیرنده و کیرنده  $D_2$  طبقهبندی شدهاند. گیرندههای  $D_5$ دوپامینی نوع D<sub>1</sub> در ناحیه متراکم ماده سیاه و ناحیه پیش سیناپسی اکسونهای استریاتال "با منشا نورونهای کورتیکال و سلولهای دویامینرژیک ماده سیاه، موجود میباشند. گیرندههای به صورت پس سیناپسی بر نورونهای استریاتال و به  $D_2$ صورت پیش سیناپسی بر اکسونهای موجود در ماده سیاه نورونهای عقدههای قاعدهای واقع شدهاند. به نظر می رسد، کارکرد داروهای دوپامینرژیک ضدیارکینسونیسم، غالباً ناشی از تحریک گیرنده  $D_1$  باشد هر چند تحریک گیرنده  $D_2$  نیز با ایجاد پاسخهای بهتر همراه بوده است. بعضی از داروهای جدیدتر به طور اختصاصی گیرندههای D3 را تحریک مینمایند. اگونیستهای دوپامین یا آگونیستهای نسبی مشتقات ارگوت مانند لرگوتریل و بروموکریپتین، محرکهای قدر تمند گیرنده D<sub>2</sub> با خواص ضدپارکینسونیسم میباشند حال آن که بعضی از داورهای بلوککننده خاص دویامین که آنتاگونیستهای اختصاصی D2 میباشند، باعث بروز پارکینسونیسم میشوند.

#### شيمي

دویا، یک پیش ساز آمینواسیدی دوپامین و نوراپینفرین میباشد (در فصل ع مورد بحث قرار گرفت). ساختار مولکولی آن در شکل ۳-۲۸ نشان داده شده است. لوودوپا، ایزومر فضایی چپگرد دوپا مىباشد.

شکل ۳-۲۸. بعضی داروهای کاربردی در درمان پارکینسونیسم.

#### فارما كوكينتيك

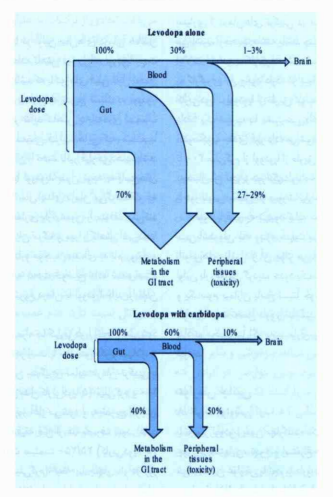
لوودوپا، به سرعت از طریق روده کوچک جذب می شود ولی میزان جذب آن به سرعت تخلیه معده و pH محتوای معده، بستگی دارد. هضم غذا، ورود لوودویا به پلاسما را به تأخیر می اندازد. همچنین، بعضی از اسیدهای آمینه موجود در غذا، با جذب رودهای و همچنین انتقال از خون به مغز، رقابت می کنند. حداكثر غلظت پلاسمايي دارو معمولاً طي ١ تا ٢ ساعت پس از تجویز دوز خوراکی دارو حاصل می شود، هر چند این میزان در افراد مختلف، متغير است. حدود دوسوم دوز خوراكي مصرف شده، طی ۸ ساعت بعد به صورت متابولیتهایی در ادرار دفع

2- Pars compacta

<sup>1-</sup> Levodopa

<sup>4-</sup> Lergotrile

<sup>3-</sup> Striatal



شکل ۲۸-۴، سرانجام تجویز خوراکی لوودوپا و تأثیر کربیدوپا. براساس یافتههای حیوانی، عرض یک مسیر، نشاندهنده مقدار مطلق دارویی است که در هر محل وجود دارد، در حالی که درصدهای نوشته شده، نشانه نسبتی از داروی تجویزی میباشد که به محلهای مربوطه میرسد. از مزایای تجویز همزمان کربیدوپا، میتوان به کاهش میزان لوودوپای لازم برای تأثیر و نیز کاهش مقدار مطلق رسیده به بافتهای محیطی و افزایش نسبت دوزداروی رها شده در مغز اشاره کرد. GI = دستگاه گوارشی.

میشود. از عمده ترین این متابولیت ها، می توان به T- متوکسی T- هیدروکسی فنیل استیک اسید (اسید ه ومووانیلیک T- T- هیدروکسی فنیل استیک اسید T (MOPAC)، اشاره نمود. متاسفانه تنها حدود T- T لوودوپای تجویز شده به صورت دست نخورده وارد مغز می شود و باقی آن خارج مغز و عمد تأ توسط روند دکربوکسیلاسیون به دوپامین تبدیل می شود که قابلیت عبور از سد خونی \_ مغزی را ندارد. بنابراین در صورتی که لوودوپا به تنهایی تجویز گردد، باید از دوزهای بالای این دارو استفاده نمود، ولی تجویز این دارو، همراه با مهارکنندههای

دوپادکربوکِسیلاز (Dopa decarboxylase)، که از سد خونی ـ مغزی عبور نمیکنند، باعث کاهش متابولیسم محیطی لوودوپا می عبور به موجب آن سطح پلاسمایی دارو افزایش یافته، نیمه عمر آن طولانی تر شده و میزان دوپا بیشتری جهت ورود به مغز فراهم می شود (شکل ۴–۲۸). در واقع، تجویز همزمان یک داروی مهارکننده دوپادکربوکسیلاز محیطی مانند کاربیدوپا، باعث کاهش نیاز روزانه به لوودوپا تا حد ۷۵٪ می گردد.

#### كاربرد باليني

بهترین اثرات درمانی لوودویا در اولین سال های درمان حاصل مىشود. اين امر احتمالاً به علت كاهش دوز روزانه لوودوپا جهت اجتناب از عوارض جانبی می باشد که با دوزهای قبلی قابل تحمل بودهاند. پاسخدهی بعضی از بیماران به تدریج نسبت به لوودوپا كاهش مى يابد، دليل اين امر شايد كاهش يايانه هاى اعصاب دویامینرژیک مادہ سیاہ یا بعضی فرآیندھایی کُه مستقیماً گیرندههای دوپامینی استریاتال را تحت تأثیر قرار می دهند، باشد. بنابر علل فوق غالباً درمان با لوودوپا، بدون توجه به پاسخهای اولیه درمانی، محدود به ۳-۴ سال ابتدای درمان می گردد. اگر چه درمان با لوودوپا، پیشرفت بیماری پارکینسون را متوقف نمی کند ولی آغاز زودهنگام آن و میزان مرگ و میر را کاهش می دهد. درمان طولانی مدت با این دارو موجب پدیدهای به نام روشن ـ خاموش می شود که در ادامه بحث توضیح داده شده است. بنابراین بهترین زمان برای شروع درمان با لوودوپا، باید براساس خصوصیت افراد تعیین شود.

تجویز لوودوپا عموماً همراه با کاربی دویا انجام می شود (شکل ۳-۲۸)، دارویی که قادر است با مهار دویادکربوکسیلاز، از تبدیل محیطی آن به دوپامین جلوگیری نماید. درمان ترکیبی با کمترین دوز ممکن، به عنوان مثال کاربیدوپا ۲۵ میلیگرم و ۱۰۰ میلی گرم لوودوپا، سه بار در روز آغاز می شود و به تدریج افزایش مى يابد. اين دارو ٣٠ تا ۶٠ دقيقه قبل از غذا مصرف شود. اغلب بيماران نهايتاً نيازمند دريافت سينمت ۲۵/۲۵۰ (كاربيدوپا: ۲۵ میلیگرم و لوودویا: ۲۵۰ میلیگرم)، سه یا چهار بار در روز می شوند. معمولاً بهتر است درمان با این دارو را در سطح پایین تری (به عنوان مثال کاربیدوپا ـ لوودوپا<sup>۲</sup> ۲۵/۱۰۰ سه بار روزانه) نگاه داشت و در عوض، جهت کاهش پاسخ نوسانی به درمان از یک اگونیستهای دوپامینی، استفاده نمود. امروزه فرمی از کاربی دویا ـ لوودویا که از میزان رهایش کنترل شدهای برخوردار میباشد، در دسترس است که ممکن است در بیمارانی که پاسخ نوسانی به دارو دارند و یا جهت کاهش دفعات تجویز دارو، مناسب باشد. در حال حاضر فرمولاسیونی از کاربی دوپا ـ لوودوپا (۲۵/۲۵۰، ۲۵/۱۰۰، ۲۵/۱۰۰) که در دهان از هم مجزا و توسط بزاق بلعیده می شود (پارکوپا")، در دسترس می باشد که بهترین حالت بلع أن، ١ ساعت قبل از غذا مى باشد. تركيب تجارى (استالوو ۴) از لوودویا، مهارکننده کاربی دویا، کاتکول اُ متیل ترانسفراز (COMT) (انتاکایون<sup>۵</sup>)، در بخش بعدی مورد بحث قرار می گیرند. در نهایت آنکه، به نظر می رسد، مونوتراپی با انفوزیون داخل دئودنال لوودویا ـ کاربیدویا، بیخطر باشد و بر

بسیاری از درمانهای ترکیبی در بیمارانی که دچار نوسانات می باشند، ارجحیت داشته باشد. چنین رویکردی در اروپا بیشتر از ایالات متحده به کار گرفته شده است ولی علایق روزافزونی در به کارگیری آن وجود دارد. در بیمارانی که به خوبی به ژلهای کاربی دوپا ـ لوودوپا از طریق تیوپهای نازودئودنال خوب پاسخ دادند یک تیوپ با دسترسی دائم و از طریق گاستروتومی آندوسکوپ جلدی قرار داده میشود. یک بلوس صبحگاهی ۱۰۰ تا ۳۰۰ میلی گرم از لوودوپا از طریق پمپ انفوزیون تزریق شده و به دنبال آن تجویز دوز نگهدارنده ۴۰ تا ۱۲۰ میلی گرم در ساعت، با دوز بلوس مکمل در صورت نیاز تجویز می شود.

لوودوپا قادر به بهبود كليه علائم باليني پاركينسونيسم میباشد ولی به ویژه جهت برطرفکردن برادی کینزی و ناتوانیهای ناشی از آن مؤثر میباشد. زمانی که این دارو برای اولین بار، معرفی گردید، حدود یکسوم بیماران پاسخ بسیار خوب و یک سوم بیماران پاسخ نسبتاً خوب از خود نشان دادند. سایر افراد یا قدرت تحمل دارو را نداشتند و یا هیچ پاسخی به آن نشان ندادند، مخصوصاً اگر به بیماری پارکینسون کلاسیک مبتلا نبودند.

#### عوارض جانبي

A. اثرات گوارشی

با تجويز لوودوپا بدون مهاركننده دكربوكسيلاز محيطي، عوارضي چون بی اشتهایی، تهوع و استفراغ در حدود ۸۰٪ بیماران روی میدهد. این عوارض با تجویز دارو در دورهای متعدد یا صرف آن همراه یا بلافاصله پس از غذا و یا افزایش دوز بسیار آهسته تا رسیدن به دوز روزانه، کاهش می پابند. همچنین تجویز داروهای ضد اسید، ۳۰ تا ۶۰ دقیقه قبل از خوردن لوودویا، مفید می باشد. استفراغ ناشی از تحریک گیرندههای شیمیایی ناحیه Trigger واقع در ساقه مغز ولی خارج از سد خونی ـ مغزی می باشد. خوشبختانه، در بسیاری از بیماران به تدریج نسبت به علائم، تحمل ایجاد میشود. باید از مصرف داروهای ضدتهوع مانند فنوتیازینها اجتناب نمود چرا که این داروها با کاهش اثرات ضدیار کینسونیسم، باعث تشدید بیماری اولیه میشود.

با تجویز همزمان کاربی دویا، عوارض جانبی گوارشی دارو بسیار کاهش یافته و تنها در ۲۰ درصد بیماران روی میدهد. همچنین بیماران نسبتاً قدرت تحمل دوزهای بالاتری از دارو را دارا می باشند.

1- on-off

<sup>2-</sup> Carbidopa-levodopa

<sup>4-</sup> Stalevo 3- Parcopa

<sup>5-</sup> Entacapone

#### B. اثرات قلبي \_ عروقي

انواع مختلفی از آریتمیهای قلبی، همچون تاکیکاردی، اکستراسیستول بطنی و به ندرت فیبریلاسیون دهلیزی در بیمارانی که لوودوپا دریافت میداشتهاند، گزارش شده است. این اثرات به افزایش تشکیل کاته کولامینهای محیطی نسبت داده می شود. بروز چنین آریتمیهایی حتی در حضور بیماری قلبی زمینهای نیز، با تجویز همزمان داروهای مهارکننده دکربوکسیلاز محیطی، کاهش می یابد.

هیپوتانسیون وضعیتی، شایع میباشد. ولی اغلب بدون علامت است و با ادامه درمان کاهش مییابد. هیپرتانسیون ممکن است به وقوع بپیوندد، به ویژه در حضور مهارکنندههای غیراختصاصی مونوآمین اکسیداز یا داروهای مقلد سمپاتیک و یا تجویز ناگهانی دوز بالای لوودوپا چنین عارضهای ایجاد شود.

#### C. اثرات رفتاری

عوارض ذهنی بسیاری تاکنون گزارش شده است که از آن جمله می توان به اضطراب، سراسیمگی، بیخوابی، خواب آلودگی، گیجی، هذیان و توهم، کابوس شبانه، سرخوشی و سایر تغییرات رفتاری و شخصیتی اشاره نمود. چنین عوارضی در افرادی که همراه با لوودوپا، از داروهای مهارکننده دکربوکسیلاز استفاده می نمایند، شایع تر است تا کسانی که تنها از لوودوپا استفاده می نمایند. احتمالاً این بدان علت است که طی درمان ترکیبی میزان بیشتری از دارو وارد مغز می شود. همچنین بروز این عوارض با بروز یک بیماری یا عمل جراحی نیز تشدید می شود. در صورت بروز این عوارض کاهش یا قطع دارو، ضروری در صورت بروز این عوارض کاهش یا قطع دارو، ضروری می باشد. امروزه داروهای آنتی سایکوتیک آتیبیک (که تمایل کمی وریس پریدون، فصل P7 دارند، کلوزایین، الانزایین، کوتیاپین، می توانند به ویژه در کاهش عوارض رفتاری ذکر شده، مؤثر می تاشند، و باشند.

## D. د یسکینزی و نوسان در پاسخ

در بیش از ۸۰ درصد بیمارانی که بیش از ۱۰ سال لوودوپا جهت درمان، دریافت میدارند، دیسکینزی به وقوع میپیوندد. شکل و طبیعت دیسکینزی دوپا در بیماران مختلف، بسیار متنوع میباشد ولی بروز آن در یک فرد، معمولاً صورت مشابهی دارد. شایع ترین تظاهرات آن حرکات کره آتتوز صورت و دیستال اندام انتهایی میباشد. پیشرفت دیسکینزی وابسته به دوز میباشد ولی میزان دوز لازم جهت ایجاد این علائم در افراد مختلف، متفاوت

می باشد. تعدادی از ترکیبات به عنوان عامل ضد دیسکنزی مورد مطالعه قرار گرفته اما این مطالعات در مراحل ابتدایی قرار دارد. با افزایش طول دوره درمان، میزان نوسان در پاسخ بالینی به لوودوپا افزایش می یابد. در بعضی از بیماران، این گونه نوسانات به زمان دریافت دارو، واکنشهای "خاموشی اثر دارو\" و یا آکینزی انتهای دوز<sup>۲</sup> نسبت داده می شود. در تعدادی دیگر، نوسانات وضعیت بالینی، ارتباطی با زمان بندی دوز ندارد (پدیده خاموش ـ روشن<sup>۳</sup>). در پدیده خاموش ـ روشن، دوره خاموشی<sup>۴</sup> آکینزی شدید، پس از یک دوره چند ساعته، به دوره بهبودی وضعیت حرکتی <sup>۵</sup> می انجامد ولی با دیسکینزی شدید همراه است. بیمارانی که در یک دوره خاموشی شدید به سر میبرند و به سایر ارزیابیها پاسخی نمیدهند، تجویز آپومورفین، اثرات مفید موقتی را به همراه خواهد داشت. این پدیده احتمالاً در بیمارانی رخ می دهد که ابتدائاً به خوبی به درمان پاسخ می دهند، مکانیسم دقیق آن ناشناخته است. دیس کینزی با توزیع نامساوی دوپامین استریاتال نسبت دارد. عدم عصبدهی دوپامینرژیک به علاوه تحریک ضربانی طولانی مدت گیرندههای دوپامین با لوودوپا سبب پیشرفت دیس کینزی می شود. هنگامی که لوودوپا به صورت مداوم تجویز شده (برای مثال به صورت مصرف از راه دئودنوم و یا ژژنوم) و یا با سیستمهای آزادسازی دارو که قادر به رهاسازی مداوم داروهای دوپامینرژیک میباشد، تجویز شود. میزان بروز دیسکینزی کاهش می یابد.

# ${f E}$ عوارض جانبی متفرقه.

ممکن است میدریازیس روی دهد و به دنبال آن بروز حمله گلوکوم حاد، در بعضی از بیماران تسریع گردد. از سایر عوارض گزارش شده ولی نادر، میتوان به دیسکرازی خونی؛ تست کومبس مثبت همراه با شواهدی از همولیز، برافروختگی، تسریع و تشدید حمله نقرس، استشمام بوهای غیرطبیعی یا مزههای غیرعادی، قهوهای شدن رنگ بزاق، ادرار یا ترشحات واژینال، پریاپیسم و افزایش خفیف و معمولاً گذرای نیتروژن اوره خون پریاپیسم و افزایش آمینازها، آلکالین فسفاتاز و بیلیروبین اشاره نمود.

## تعطيلات دارويي

یک دوره تعطیلی دارو (قطع دارو به مدت ۳ تا ۲۱ روز)، به طور موقت باعث بهبود پاسخدهی به لوودوپا و تسکین بعضی از

2- end of dose

<sup>1-</sup> Wearing-off

<sup>3-</sup> on-off phenomenon

<sup>5-</sup> On-period

<sup>4-</sup> off-period6- Drug holidays

عوارض جانبی میگردد، ولی تأثیر کمی در کنترل پدیده خاموش ـ روشن، خواهد داشت. علاوه بر این یک دوره تعطیلی دارو، خطر پنومونی آسپیراسیون، ترومبوز وریدی، آمبولی ریوی و افسردگی ناشی از بیحرکتی و درد شدید پارکینسون را افزایش میدهد. به همین جهت و همچنین به علت گذرابودن فواید این کار، دوره تعطیلی دارویی، توصیه نمی شود.

## تداخلات دارويي

دوز فارماکولوژیک پیریدوکسین (Pyridoxine) (ویتامین  $(B_6)$ ، متابولیسم خارج مغزی لوودوپا را افزایش می دهد و به همین جهت مانع اثرات درمانی آن می شود مگر آن که داروی مهارکننده دکربوکسیلاز محیطی نیز تجویز شده باشد. در بیمارانی که از مهارکننده مونوآمین اکسیداز  $(A_6)$  استفاده می کنند یا طی  $(A_6)$  همارکننده مونوآمین اکسیداز  $(A_6)$  استفاده می کنند یا طی  $(A_6)$  هبل از این داروها مصرف نمودهاند، تجویز لوودوپا، منع مصرف دارد چرا که در این صورت احتمال حمله فشارخون وجود خواهد داشت.

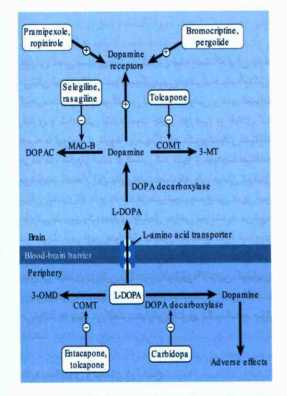
## موارد منع مصرف (كنتراانديكاسيون)

تجویز لوودپا به بیماران روانی، منع مصرف دارد چرا که باعث بروز اختلالات ذهنی میگردد. همچنین مصرف این دارو در بیماران مبتلا به گلوکوما با زاویه بسته مجاز نمیباشد ولی در صورت وجود گلوکومای با زاویه باز مزمن و در صورت طبیعی بودن مایعات چشمی و امکان انجام ارزیابی پیوسته آن، میتوان لوودوپا را تجویز نمود. بهتر است جهت درمان بیماران قلبی، از تجویز ترکیب لوودوپا و کربیدوپا، سود برده شود تا از احتمال دیسریتمی قلبی کاسته شود. همچنین بیماران مبتلا به زخم معده فعال باید به دقت تحت نظر گرفته شوند چرا که لوودوپا، به ندرت باعث بروز خونریزی گوارشی میگردد. از آن جایی که لوودوپا پیشساز ملانین پوستی میباشد، کاملاً معقول است اگر منجر به فعال شدن ملانومای بدخیم گردد. لذا تجویز این دارو در بیماران دارای سابقه ابتلا به ملانوما و یا هر نوع ضایعه دیگر بیماران دارای سابقه ابتلا به ملانوما و یا هر نوع ضایعه دیگر بیمارانی باید مرتب تحت ارزیابی متخصص پوست قرار بگیرند.

## آگونیستهای گیرندههای دوپامین

داروهایی که مستقیماً بر گیرندههای دوپامین عمل میکنند احتمالاً اثرات مفید مضاعفی نیز نسبت به لوودوپا دارا میباشند (شکل ۵-۲۸). برخلاف لوودوپا، این داروها هیچ نیازی به یک

آنزیم تبدیل کننده دیگر جهت تبدیل به متابولیت فعال نداشته و هیچ متابولیت سمی تولید نمی کنند. این داروها با هیچ دارویی جهت انتقال به خون رقابت نکرده و به خوبی از سد خونی مغزی عبور می نمایند. علاوه بر این، داروهایی که به طور انتخابی بعضی از گیرندههای دوپامینی خاص را تحریک می نمایند (و نه همه آنها را) عوارض جانبی کمتری از لوودوپا، خواهند داشت. بسخضی از آگونیستهای دوپامینی دارای فعالیت ضد پارکینسونیسمی می باشند. آگونیستهای دوپامینی قدیمی تر (بروموکریپتین و پرگولید)، از مشتقات ارگوت (ارگولین ۱) می باشند (فصل ۱۶۶ را ببینید)؛ و به ندرت در درمان پارکینسون استفاده می شوند. عوارض جانبی آن از انواع جدیدتر (پرامی پکسول ۱۶ و می شوند. عوارض جانبی آن از انواع جدیدتر (پرامی پکسول ۱۶ و می شوند.



شکل ۸-۲۸- راهکارهای فارماکولوژیک دوپامین درمانی بیماری پارکینسون. داروها و اثرات آنها مشخص شدهاند (متن را ببینید).

MAO = مونوآمین اکسیداز: COMT = کاته کول \_ أ \_ منیل ترانسفراز.

DOPAC = دیهیدروکسی فنیلاستیک اسید: L-DOPA = لوودوپا، ODD = ۳ = متوکسی تیرامین

روپی نیرول  $^{()}$ ) بیشتر است. به هر حال انواع مختلف اختلالات کنترل ایمپالس (نظیر اختلالات و سواسی خرید، بیش فعالی جنسی یا اختلالات گامبلینگ) محکن است با فعال شدن گیرندههای  $D_2$  و  $D_3$  و  $D_3$  دو پامینی تشدید شود. در سیستم مزوکورتیکولیمبیک در افراد خاص ممکن است که این اختلالات با یک نوع آگونیست افزایش یافته ولی با دیگری تغییری نکند. این اختلالات وابسته به دوز نیست اما در برخی بیماران با کاهش دوز اثرات بهبود می یابد. شیوع کنترل اختلالات ایمپالس در گزارشات مختلف متفاوت است اما ممکن است تا ۱۵ تا ۲۵ درصد در بیماران پارکینسون درمان شده با داروهای آگونیست دوپامین رخ دهد. فاکتورهای خطر شامل تاریخچه مصرف دارو یا سابقه اختلالات گامبلینگ می باشد.

هیچ شواهدی از آن که آگونیستی بر آگونیست دیگر ارجح باشد، وجود ندارد. به هر حال ممکن است یک فرد، به یک دارو پاسخ خوبی نشان دهد، در حالی که به داروی دیگر هیچ پاسخی نشان ندهد. آپومورفین ۱٬ یک آگونیست دوپامینی قدرتمند میباشد که در بخش بعدی به تفصیل مورد بحث قرار می گیرد. این دارو، عمدتاً جهت درمان بیمارانی که پاسخهای نوساندار ضعیفی در برابر لوودوپا نشان می دهند، تجویز می گردد.

آگونیستهای دوپامین به عنوان خط اول درمان بیماری پارکینسون به شمار میروند، چرا که برخلاف لوودوپا، درمان طولانی مدت با این داروها، با بروز پاسخ نوسانی و یا دیس کینزی همراه نمی باشد. در نتیجه بهتر است درمان دوپامینرژیک با یک داروی آگونیست دوپامینی آغاز شود. به عنوان درمان جایگزین می توان از لوودوپا (مانند سینمت (Sinemet) ۲۵/۱۰۰ سه بار در روز) و سپس افزودن آگونیست دوپامینی استفاده نمود. در بعضی موارد، دوز آگونیست دوپامینی استفاده نمود. در بعضی افزایش داده می شود. همچنین آگونیستهای دوپامینی ممکن افزایش داده می شود. همچنین آگونیستهای دوپامینی ممکن دوره آکینزی انتهای دوز یا پدیده خاموش ـ روشن، به سر می برند، مفید باشد. در چنین شرایطی کاهش دوز لوودوپا جهت جلوگیری از عوارض غیرقابل تحمل لوودوپا، ضروری می باشد. در بیمارانی که هیچگاه به لوودوپا پاسخ ندادهاند، معمولاً پاسخ چدانی نیز به آگونیستهای دوپامین دیده نمی شود.

## بروموكريپتين

بروموکریپتین، یک آگونیست  $D_2$  میباشد و ساختار آن در جدول 8-7 به تصویر کشیده شده است. در گذشته این دارو به طور گسترده در درمان بیماری پارکینسون استفاده شده است اما

امروزه بندرت از آن برای درمان بیماری پارکینسون استفاده می شود و آگونیستهای دوپامین جدیدتر جایگزین آن شدهاند. دوز معمول بروموکریپتین جهت درمان پارکینسون بین ۷/۵ تا ۳۰ میلیگرم متغیر میباشد. جهت کاهش عوارض جانبی، دوزدارو به صورت تدریجی و طی ۲ تا ۳ ماه بسته به پاسخ و میزان بروز عوارض جانبی، طراحی شده است.

## پرگولید ٔ

پرگولید، از دیگر مشتقات ارگوت میباشد که مستقیماً هر دو نوع  $D_2$  و  $D_1$  را تحریک مینماید. این دارو نیز بسیار مورد مصرف قرار میگیرد و به دلیل اینکه مصرف این دارو با تشدید بیماریهای دریچهای همراه بوده، امروزه در ایالات متحده آمریکا از این دارو استفاده نمی شود.

## پرامی پکسول ۵

پرامی پکسول، از مشتقات ارگوت نمی باشد اما تمایل ترجیحی آن به خانواده گیرندههای  $D_3$  می باشد. مصرف آن به عنوان تک دارو جهت پارکینسون خفیف، مؤثر است. همچنین کاربرد آن در بیماران با بیماری پیشرفته، نیاز به لوودوپا را کاهش داده و پاسخهای نوسانی را می کاهد. پرامی پکسول، علائم خلقی را نیز بهبود می بخشد. به علت توانایی این دارو در پاکسازی هیدروژن پـراکسـید و افـزایش فـعالیت نـوتروفیلها در سـلولهای دوپامینرژیک مزنسفال مـوجود در کشت سـلولی، دارای اثـرات حفاظت کننده اعصاب می باشد.

Pramipexole

پرامی پکسول به سرعت پس از مصرف خوراکی جذب شده و غلظت پلاسمایی آن طی ۲ ساعت به حداکثر میرسد. میزان زیادی از دارو به صورت دست نخورده از ادرار دفع میشود. دوز آغازین این دارو ۱۲۵۸ میلیگرم سه بار در روز است که پس از یک هفته دیگر نیز یک هفته دیگر نیز مجدداً پس از یک هفته دیگر نیز مجدداً دو برابر میشود و مجدداً پس از یک هفته دیگر نیز مجدداً دو برابر میشود. افزایشهای بعدی دوز روزانه به میزان

<sup>1-</sup> Ropinirole

<sup>3-</sup> Bromocriptine

<sup>5-</sup> Pramipexole

<sup>2-</sup> Apomorphine4- Pergolide6- Neuroprotective

۰/۷۵ میلیگرم هر هفته صورت میپذیرد که بسته به تحمل و پاسخ فرد متفاوت می باشد. اغلب بیماران نیازمند دریافت ۵/۵ تا ۱/۵ میلیگرم دارو به صورت سه بار روزانه میباشند. تجویز دارو در موارد نارسایی کلیوی نیاز، تعدیل دقیق دوز دارو را ایجاب مینماید. یک فرآورده آهسته رهش در قالب دوزهای یک بار در روز موجود بوده که دوز أن معادل تمام دوز پراميپکسول استاندارد میباشد. مصرف فرآوردههای آهستهرهش معمولاً در بیماران بسیار راحت تر بوده و از نوسان سطوح داروئی در خون (با مصرف یک روز در میان آن) جلوگیری می شود.

## روپینیرول

از دیگر مشتقات غیر ارگولین، می توان به روپی نیرول (در حال حاضر به عنوان فرآوردههای ژنریک در دسترس میباشد) اشاره نمود که نسبتاً اَگونیست اختصاصی گیرنده D2 می باشد و به عنوان تک دارو در موارد بیماریهای خفیف و به عنوان داروی افزاینده اثرات لوودوپا در بیماران مبتلا به انواع شدیدتر و پاسخهای نوسان دار، به کار گرفته می شود. دوز آغازین این دارو ٠/٢٥ ميليگرم سه بار روزانه است که به دوز کلي روزانـه آن، میزان ۰/۷۵ میلیگرم روزانه با فواصل هفتگی افزوده می گردد و تا پایان هفته چهارم غلظت ۱/۵mg میلیگرم روزانه حاصل می شود. در اغلب موارد تجویز دوز بین ۲ تا ۸ میلی گرم سه بار روزانه ضرورت می یابد. روپی نیرول توسط CYP1A2 متابولیزه می شود. مصرف همزمان سایر داروهایی که به وسیله این ایزوفرم متابولیزه میشوند، باعث کاهش کلیرانس این دارو میگردد. در حال حاضر، فرآورده آهستهرهش (روپینیرول XL) که روزانه ۱ بار تجویز می شود، در دسترس می باشد.

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3-CH_2-CH_2} \\ \operatorname{CII_3-CII_2-CH_2} \\ \end{array} \\ \text{N-CH_2-CH_2} \\ \text{N-CH_2-CH_2} \\ \text{OII} \\ \text{N-CH} \\$$

## روتي گوتين

روتی گوتین، یک آگونیست دوپامینی میباشد که روزانه از طریق چسبهای پوستی، آزاد می شود و جهت درمان مراحل اولیه بیماری پارکینسون، مورد تأیید قرار گرفته است. فرض بر آن است که تجویز این دارو در مراحل اولیه بیماری نسبت به

فرآوردههای خوراکی، باعث تحریک مداومتر دوپامینرژیک میشود؛ اثربخشی آن در موارد پیشرفتهتر بیماری، کمتر آشکار میباشد. اثرات مفید و عوارض آن مشابه سایر آگونیستهای دوپامین میباشد حال آنکه ممکن است بعضی واکنشهای پوستی در محل دریافت دارو ایجاد شود که بعضاً ممکن است جدی نیز باشند.

## عوارض جانبي أكونيستهاي دوپامين

A. اثرات گوارشی

با آغاز داروهای آگونیست دوپامین، ممکن است بی اشتهایی، تهوع و استفراغ روی دهد ولی با تجویز دارو حین مصرف غذا، این عوارض کاهش می یابد. همچنین عوارضی چون یبوست، دیس پیسی و ازوفاژیت ناشی از رفلاکس ممکن است روی دهد. خونریزی از زخمهای گوارشی نیز گزارش شده است.

#### B. اثرات قلبي \_ عروقي

در ابتدای درمان ممکن است هیپوتانسیون وضعیتی ایجاد شود. وازواسپاسمهای بدون درد انگشتان عارضه درمان طولانی مدت با مشتقات ارگوت (بروموکریپتین و یا پرگولید) می باشد. بروز أريتمي قلبي، انديكاسيوني جهت قطع درمان مي باشد. گاهي اوقات ادم محیطی مشکلساز میباشد. گاهی ممکن است بیماریهای دریچهای قلبی ناشی از پرگولید ایجاد شود.

## C. د پسکینزی<sup>۳</sup>

بعضى اختلالات حركتي غير طبيعي مشابه أن چه با تجويز لوودوپا ایجاد می شود، ممکن است به وقوع بپیوندد که با کاهش دوزداروی دوپامینرژیک تجویز شده، این عوارض کاهش می یابد.

## D. اختلالات ذهني

از عوارض ذهنی درمان دوپامینرژیک می توان به گیجی، توهمات، هذیان و سایر واکنشهای روانی اشاره نمود. چنین عوارضی ناشی از آگونیستهای گیرنده دوپامین از شیوع و شدت بیشتری در مقایسه با عوارض ناشی از لوودوپا برخوردار میباشند. اختلال در کنترل تکانهها نیز ممکن است ناشی از تشدید رفتارهای پیشین یا به عنوان پدیده جدید و واکنش به بروز رفتارهایی چون قماربازیها، خرید، شرطبندیها و رفتارهای جنسی اجبارگونه و سایر رفتارها بینجامد (فصل ۳۲ را ببینید). این

<sup>1-</sup> Ropinirole

<sup>2-</sup> Rotigotine

<sup>3-</sup> Dyskinesias

عوارض با قطع درمان، و گاهی اوقات با کاهش دوز بهبود می یابد. به نظر می رسد هیچ تفاوتی بین انواع مختلف آگونیستهای دوپامین در ایجاد این اختلالات وجود ندارد. کنترل تکانه توسط بیماران و خانوادههای آنان گزارش می شود و غالباً توسط متخصصین و کارشناسان تشخیص داده نمی شود.

#### E. متفرقه

از سایر عوارض گزارش شده با آگونیستهای دوپامینی مشتق شده از ارگوت می توان به سردرد، احتقان بینی، افزایش برانگیختگی، ارتشاحات ریوی، فیبروز ریوی و خلف پریتونئال و اریترومالاژیا اشاره نمود. بیماریهای دریچهای قلبی نیز ممکن است در مصرف پرگولید، به وقوع بپیوندد. اریترومالاژیا به صورت علائمی چون سرخی، حساسیت، درد و تورم پا و به ندرت دست ظهور می یابد که همراه با آرترالژی می باشد. علائم چند روز پس از قطع دارو بهبود می یابد. در موارد نادری به ویژه افرادی که پرامی کپسول یا روپی نیرول مصرف می کردهاند، عوارضی چون تمایل غیرقابل کنترل به خواب رفتن، گزارش شده است که نیازمند قطع بلافاصله درمان می باشد.

## موارد منع مصرف (کنترااندیکاسیون)

آگونیستهای دوپامین در بیمارانی با سابقه بیماریهای روانی یا انفارکتوسهای اخیر میوکارد یا زخمهای فعال پپتیک منع مصرف دارد. همچنین بهتر است از تجویز آگونیستهای دوپامینی مشتق ارگوت در بیماران با بیماری عروق محیطی اجتناب شود.

## مهار کننده های مونو آمین اکسیداز

دو نوع مونوآمین اکسیداز در دستگاه اعصاب شناسایی شدهاند. مونوآمین اکسیداز A که متابولیزه کننده نوراپی نفرین، سروتونین و دوپامین میباشد، مونوآمین اکسیداز B که متابولیزه کننده انتخابی دوپـامین است. سلژیلین اکسیداز B در دوز مهارکننده برگشتناپذیر و اختصاصی مونوآمین اکسیداز B در دوز طبیعی (در دوزهای بالاتر مونوآمین اکسیداز A را نیز مهار میکند) میباشد که تجزیه دوپامین را به تأخیر میافکند (شکل A-A). در نتیجه، این دارو اثرات ضد پارکینسونی لوودوپا را تقویت و طولانی میکند (که به مدد آن میتوان دوز لوودوپا را کاهش داد) و احتمالاً پدیده خاموش \_ روشن را تخفیف داده و یا پدیده خاموش را از بین میبرد. به هـمین دلیل، این دارو در بیمارانی که پاسخ آنها به لوودوپاکافی نبوده و یا نوسانی باشد، به بیمارانی که پاسخ آنها به لوودوپاکافی نبوده و یا نوسانی باشد، به

عنوان درمان کمکی، به کار گرفته می شود. دوز استاندارد ساژیلین ۵ میلی گرم همراه صبحانه و ۵ میلی گرم همراه ناهار می باشد. مصرف ساژیلین، دیرتر از زمان فوق، باعث بروز بی خوابی می شود.

تجویز سلژیلین به تنهایی، اثرات درمانی کمی بر پارکینسون دارد. مطالعات حیوانی انجام شده مؤید آن است که سلژیلین احتمالاً قادر است از پیشرفت بیماری جلوگیری کند اما کارآزماییهای انجام شده جهت روشن ساختن اثرات سلژیلین، نتایج مبهمی به دنبال داشته است. مطالعاتی که در مراکز چندگانه انجام شده است مؤید اثرات مفید سلژیلین در کاهش پیشرفت بیماری میباشد حال آن که این نتایج را میتوان به سادگی به تاثیر دارو در کاهش علائم بیماری نسبت داد.

راساژیلین ، مهارکننده دیگر مونوآمین اکسیداز B، نسبت به سلژیلین اثرات قوی را در پیشگیری از ایجاد پارکینسونیسم ناشی از MPTP از خـود نشان داده است و بـه عـنوان عـامل محافظت کننده عصبی در اولین مراحل علامت دارشدن پارکینسون، به کار گرفته شده است. دوز استاندارد این دارو ۱ میلیگرم روزانه میباشد. دوزهای ۱mg/d راسی ژیلین همچنین به عنوان درمان کمکی جهت طولانی نمودن اثرات لوودویا ـ کاربی دویا در بیمارانی که دچار مراحل پیشرفته بیماری بودهاند، به کار گرفته می شود. یک مطالعه دو سوکور بسیار وسیع، که با دارونما کنترل می شد، مطالعه با شروع تأخیری، (کارآزمایی ADAGIO) جهت ارزیابی فواید نوروپروتکتیو آن (برای مثال کند نمودن دوره بیماری) صورت پذیرفته که نتایج آن هنوز نامشخص است. در این مطالعه دوز ۱ میلیگرم در روز به نظر پیشرفت بیماری را آهسته تر کرده اما دوز ۲ میلی گرم ممکن است در این امر ناموفق باشد. تشریح این یافتهها و تصمیم گیری جهت مصرف راساژیلین به منظور اهداف نوروپروتکتیو بسیار دشوار بوده و نیازمند تحقیقات بیشتری می باشد.

سلژیلین و راساژیلین، هیچکدام نباید در بیمارانی که مپریدین، ترامادول، متادون، پروپوکسی فن، سیکلوبنزاپیرین، یا ST.jhóns wort دریافت میدارند، تجویز شود. از مصرف داروی ضدسرفه دکسترومتورفان در بیمارانی که مهار کننده مونوآمین اکسیداز B را دریافت میکنند، اجتناب شود. همچنین منطقی است تا به بیماران توصیه شود که از مصرف همه فرآوردههای بدون نیاز به نسخه مورد کاربرد در سرماخوردگی اجتناب کنند. همچنین این داروها باید در بیمارانی که داروهای ضد افسردگی

<sup>1-</sup> Erythromelalgia 2- Selegiline

<sup>3-</sup> Deprenyl

<sup>4-</sup> Rasagiline

نورایی نفرین می گردد.

سه حلقهای یا مهارکننده بازبر داشت سروتونین دریافت می دارند، با احتياط مصرف شود (رجوع به فصل ۱۶)، هر چند مواجهه با چنین مواردی در کلینیک به ندرت رخ می دهد. عوارض جانبی لوودویا ممکن است با مصرف همزمان این داروها افزایش یابد. از تجویز ترکیبی لوودویا و هر دو نوع مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز (که یک مهارکننده غیرانتخابی است) باید اجتناب نمود چرا که باعث ایجاد حمله فشارخون ناشی از تجمع

## مهار کننده های کاتکول ـ أ ـ متیل ترانسفران

مهار دویادکربوکسیلاز، با فعالیت جبرانی سایر مسیرهای مـتابوليسم لوودوپا بـه ويـژه كـاتكول ـ أ ـ مـتيل تـرانسـفراز (COMT)، همراه است که به موجب آن سطح پلاسمایی ۳-O-متيل دويا (OMD-3) افزايش مي يابد. احتمالاً از أن جايي كه 3-OMD طى انتقال از غشاء مخاطى روده و سد خونى مغزى با لوودویا بر سر حامل رقابت می کند، افزایش این ماده باعث کاهش اثرات درمانی لوودویا می شود. مهارکنندههای اختصاصی COMT، همچون تولاكاين و انتاكايون كه با كاهش متابولیسم محیطی لوودوپا، مدت اثر أن را طولانی مینمایند (شكل ۵-۲۸). كليرانس لوودويا كاهش يافته و فراهمي زيستي نسبی لوودویا را افزایش میدهند، ولی زمان حاصل شدن اوج غلظت یلاسمایی و یا حداکثر غلظت لوودویا را تحت تأثیر قرار نمیدهند. این داروها، احتمالاً در بیمارانی که لوودوپا مصرف می کرده و پاسخهای نوسانی به دارو نشان دادهاند، باعث بروز پاسخهای بهتر و افزایش دوره روشن و نهایتاً کاهش دوز مصرفی روزانه میگردند. تولاکاپن و انتاکاپن هر دو به میزان وسیعی در دسترس میباشند ولی انتاکاپن داروی ارجح میباشد چرا که تاکنون عوارض کیدی از آن گزارش نشده است.

اثرات دارویی تولکاین و انتاکاین، مشابه میباشد. هر دو به سرعت جذب شده، به پروتئینهای پلاسما متصل شده و قبل از دفع متابولیزه میشوند. تولاکاین دارای هر دو اثر مرکزی و محيطي مي باشد، حال أن كه انتاكاين محيطي اثر مي نمايد. نيمه عمر هر دو دارو، در حدود ۲ ساعت است ولی تولاکاین، به میزان خفیفی قوی تر است و دوره اثر طولانی تری دارد. دوز استاندارد تولاکاین، ۱۰۰ میلیگرم و سه بار در روز است. بعضی از بیماران همین دوز را در دو نوبت دریافت میدارند. در مقابل انتاکایون (۲۰۰ میلیگرم) باید با هر دوز تجویزی لوودویا، تا ۵ بار روزانه دریافت گردد.

عوارض جانبی داروهای مهارکننده COMT، تا حدودی ناشی از افزایش مواجهه با لوودویا بوده و شامل دیسکینزی، تهوع و گیجی میباشد. جهت اجتناب از عوارض فوق لازم است با تجویز این داروها، دوز لوودوپا به میزان ۳۰ درصد، طی ۴۸ ساعت کاهش یابد. از سایر عوارض جانبی این داروها، می توان به اسهال، دردهای شکمی، هیپوتانسیون وضعیتی، اختلالات خواب و تغییر رنگ نارنجی ادرار، اشاره نمود. تولاکاپن باعث افزایش آنزیمهای کبدی می شود که به ندرت باعث مرگ ناشی از نارسایی کبد شده است. به همین علت تجویز آن در ایالات متحده نیازمند کسب رضایتنامه از بیمار (همان طور که در برگه مشخصات دارو نیز ذکر شده است). ارزیابی عملکرد کبدی هر ۲ تا ۴ هفته در طول ۶ ماه اول و پس از آن هراز چندگاهی لازم است. دارو بایستی در صورت بروز آسیب کبدی قطع شود. چنین سمیتی در مصرف انتاکایون گزارش ندیده نمیشود.

یک ترکیب تجاری با نام استالوو<sup>۳</sup>، حاوی ترکیبی از لوودوپا و هر دو داروی کاربی دویا و انتاکاین میباشد. این دارو به سه فرم در دسترس می باشد: استالوو ۵۰ (۵۰ میلیگرم لوودوپا + ۱۲/۵ میلیگرم کاربی دویا + ۲۰۰ میلیگرم انتاکاین)، استالوو ۲۰۰ (به ترتیب ۱۰۰ میلیگرم، ۲۵ میلیگرم و ۲۰۰ میلیگرم) و استالوو ۱۵۰ (به ترتیب ۱۵۰ میلیگرم، ۳۷/۵ میلیگرم و ۲۰۰ میلیگرم). مصرف این دارو رژیم درمانی را تسهیل نموده و تعداد قرصهای مصرفی روزانه را کاهش داده است. قیمت این دارو نیز معادل یا پایین تر از مجموعه داروهای ترکیب شده است میباشد. ترکیب این داروها ممکن است اثراتی بیشتر از مصرف تنها هر کدام از لوودوپا یا کاربی دوپا ایجاد کنند. به هر حال علیرغم راحتی فرآوردههای ترکیبی منفرد، مصرف اساتلوو نسبت به کاربی دوپا ـ لوودویا سبب افزایش بروز و تعداد دفعات دیس کینزی می شود. یک بررسی به منظور ارزیابی اثرات اساتلوو بر افزایش میزان خطرات قلبی ـ عروقی (انفارکتوس قلب، سکته مرگ ناشی از مشكلات قلبي عروقي) در حال انجام است.

## آيومورفين

تزریق زیرجلدی آپومورفین <sup>۴</sup> هیدروکلراید (آپوکین)<sup>۵</sup>، یک آگونیست قدرتمند دویامین، جهت تسکین موقت (بهبودی) دوره آکینزی خاموشی ، در بیماران تحت درمانهای دویامینرژیک مفید است. غلظت این دارو به سرعت در خون و به دنبال آن در

<sup>1-</sup> Tolcapone 2- Entacapone

<sup>3-</sup> Stalevo

<sup>5-</sup> Apokyn

<sup>4-</sup> Apomorphine

<sup>6-</sup> off-period of akinesia

مغز بالا رفته و اثرات مفید درمانی آن طی ۱۰ دقیقه پس از تزریق آغاز شده و تا بیش از ۲ ساعت برقرار میماند. دوز بهینه برای هر فرد با تجویز دارو و افزایش دادن دوز آن حاصل میشود که حداکثر این دوز ۶/۰ میلیلیتر (۶ میلیگرم) است. بایستی فشارخون قبل از تجویز و هر ۲۰ دقیقه به مدت یک ساعت پس از آن مانیتور شود. اغلب بیماران نیازمند دوز ۳ تا ۶ میلیلیتر (۶–۳ میلیگرم) میباشند و نبایستی بیش از ۳ بار در روز تجویز شود. اما گاهی اوقات تا ۵ بار در روز نیز تجویز میشود.

تهوع، به ویژه در آغاز درمان، از مشکلات این دارو میباشد. به همین دلیل لازم است، سه روز قبل از تزریق آپومورفین، داروی ضد تهوع تریمتوبنزامید\(
اله میزان ۲۰۰ میلیگرم و سه بار در روز) آغاز شده و تا حداقل ۱ ماه بعد ادامه یابد. از سایر عوارض جانبی، میتوان به دیسکینزی، خوابآلودگی، درد قفسه سینه، تعریق، کاهش فشارخون و کبودی در ناحیه تزریق اشاره نمود. با توجه به عوارض و تداخلات احتمالی آپوموفین، این دارو باید تنها توسط پزشک خانواده تجویز گردد. این دارو را نبایستی در بیمارانی که آنتاگونیستهای 5-HT3 مصرف میکنند، استفاده نمود زیرا خطر بروز افت فشارخون وجود دارد.

## آمانتادين

آمانتادین یک داروی ضد ویروسی میباشد که به طور تصادفی اثرات ضد پارکینسونی آن کشف گردید. نحوه تأثیر آن در پارکینسونیسم، ناشناخته است ولی با تأثیر بر ساخت، رهاسازی یا بازجذب دوپامین، اثرات دوپامینرژیک را تقویت مینماید. گزارشاتی در دست است که نشان میدهد این دارو اثرات آدنوزین بر گیرندههای آدنوزین  $A_{2A}$  را آنتاگونیزه میکند که اینها گیرندههای هستند که احتمالاً عملکرد گیرندههای  $D_{1}$  را مهار میکنند. نقش آن در رهاسازی کاته کولامینها از ذخایر محیطی نیز به اثبات رسیده است. آمانتادین یک آنتاگونیست میکند. آن را پیشنهاد میکند.

## فارما كوكينتيك

حداکثر غلظت پلاسمایی آمانتادین طی ۱ تا ۴ ساعت پس از تجویز خوراکی، حاصل میشود. نیمهعمر پلاسمایی آن ۲ تا ۴ ساعت میباشد و بخش عمده دارو، بدون تغییر، در ادرار، دفع میشود.

## كاربرد باليني

آمانتادین، نسبت به لوودوپا، قدرت اثر کمتری دارد و اثرات آن بسیار کوتاه مدت میباشد، به طوری که یک هفته پس از درمان، تأثیر خود را از دست میدهد. با این وجود، طی همان مدت به شدت برادی کینزی، سفتی عضلانی و لرزشهای ناشی از پارکینسون را بهبود میبخشد. دوز استاندارد دارو، ۱۰۰ میلی گرم به صورت خوراکی، ۲ تا ۳ بار در روز میباشد. آمانتادین، همچنین باعث کاهش دیسکینزیهای یاتروژنیک در بیماران مبتلا به مراحل پیشرفته بیماری می گردد.

## عوارض جانبي

آمانتادین، دارای تعدادی اثرات ناخواسته بر دستگاه اعصاب مرکزی میباشد. از جمله این عوارض میتوان به بیقراری، افسردگی، تحریکپذیری، بیخوابی، آژیتاسیون، تحریکپذیری، توهم و گیجی اشاره نمود. دوز بیش از حد این دارو باعث بروز سایکوز میشود. مصرف چندین برابر دوز توصیه شده، باعث بروز تشنج شده

گاهی ضایعات لیودورتیکولاریس تر بیمارانی که آمانتادین مصرف نمودهاند، ایجاد شده است که طی یک ماه پس از قطع، از بین رفته است. واکنشهای پوستی دیگری نیز شرح داده شدهاند. ادم محیطی عارضه شناخته شده دیگری است که نباید به اختلالات قلبی، کلیوی یا کبدی نسبت داده شود. این عارضه به خوبی به درمان با دیورتیکها پاسخ میدهد. از سایر عوارض آمانتادین میتوان به سردرد، نارسایی قلبی، هیپوتانسیون وضعیتی، احتباس ادراری و اختلالات گوارشی (مانند بی اشتهایی، تهوع، یبوست و خشکی دهان) اشاره نمود.

مصرف آمانتادین در بیمارانی با سابقه تشنج و یا اختلالات قلبی باید با احتیاط صورت پذیرد.

## داروهای بلوککننده استیل کولین

2- Amantadine

تعدادی از داروها با خواص آنتیموسکارینی مرکزی موجود هستند که قدرت و تأثیر آنها در بیماران مختلف، متفاوت میباشد. بعضی از این داروها، در فصل ۸، مورد بحث قرار گرفتهاند. این داروها در بهبود لرزش و سفتی ناشی از پارکینسونیسم مفید میباشند ولی در برادیکینزی اثر کمی دارند.

<sup>1-</sup> Trimethobenzamide

<sup>3-</sup> Livedo reticularis

جدول ۱-۲۸ بعضی داروها با خواص آنتیموسکارینی که در پارکینسونیسم به کار گرفته میشوند.

دوز معمول روزانه	دارو
1-8	بنزو تروپین مزیلات
Y-17	بىپىرىدىن
104	ارفنادرين
Y/۵-٣•	پروسیکلیدین
8-Y·	ترىھگزيل فنيديل

بعضی از این داروها که بیشتر مورد مصرف قرار میگیرند در جدول ۱-۲۸ آورده شدهاند.

## كاربرد باليني

درمان با دوز کم یکی از داروهای این مجموعه آغاز میشود و دوز دارو تا حصول نتایج مفید یا بروز عوارض، افزایش مییابد. اگر بیماری به یک دارو پاسخ ندهد، داروی دیگری از این دسته به کار گرفته میشود تا احتمالاً نتایج مفیدی به دست آید.

## عوارض جانبي

داروهای ضدموسکارینی، دارای شماری از عوارض ناخواسته بر دستگاه اعصاب مرکزی و محیطی میباشند (فصل ۸ را ببینید) و در سالمندان نیز کمتر تحمل میشوند. در موارد نادری، دیسکینزی ایجاد میشود. گاهی اوقات به علت عارضه خشکی دهان، سرکوب حاد پاروتیت روی میدهد.

قطع درمان با این داروها باید به شیوهای تدریجی صورت پذیرد. قطع ناگهانی این دارو باعث تشدید پارکینسون میگردد. کنترااندیکاسیونهای استفاده از داروهای ضد موسکارینی، در فصل ۸، مورد بحث قرار گرفته است.

## اعمال جراحي

بیماران مبتلا به بیماری پیشرونده که پاسخدهی آنها به درمانهای دارویی کم است، ممکن است، از جراحی تالاموتومی (جهت ترمورهای طاقت فرسا) یا پالیدوتومی خلفی ـ قدامی، سود برند. امروزه، روشهای عملکردی، عمدتاً جایگزین روش جراحی برشی شده است، بدین معنی که به وسیله تحریک بخشهای عمقی مغز به وسیله امواج با فرکانس بالا، ضایعات برگشت پذیری در نواحی فوق ایجاد می نمایند که میزان ناتوانیها

پس از انجام این روش کمتر از روشهای جراحی برشی میباشد.

تحریک هستههای سابتالاموس و ایستنورونهای
گلوبوس پالیدوس توسط یک الکترود کاشته شده و
تحریککننده، نتایج مفیدی در کنترل نوسانات بالینی مراحل
پیشرفته پارکینسون از خود نشان داده است. پیش مادههای چنین
روش درمانی در مکانهای آناتومیک مورد نظر در شکل ۱-۲۸،
نشان داده شده است. از انجام چنین رویکردهایی در بیماران
مبتلا به پارکینسونیسم ثانویه یا غیرمعمول دمانس یا عدم پاسخ
به درمانهای دوپامینرژیک باید اجتناب نمود.

در یک کارآزمایی کنترل شده با پیوند بافتهای دوپامینرژیک (بافت جسم سیاه جنینی) بهبود علائم تنها در افراد جوان تر (کمتر از ۶۰ سال) دیده شد، و نه بیمارانی که بیش از ۶۰ سال سن داشتند. در مطالعهای دیگر، نتایج مفید حاصل شده ناشی از اقدامات مورد نظر نبود، علاوه بر این در هر دو مطالعه در بعضی از بیماران دیسکینزی غیرقابل کنترلی به وجود آمد. این امر به افزایش نسبی دوپامین ناشی از رشد فیبرها به خارج نواحی پیونده زده شده نسبت داده می شود. مطالعات پایهای بیشتری قبل از انجام چنین مطالعات درمانی سلولی ـ به ویژه درمان با سلولهای بنیادی ـ نیاز است و رویکردهای فوق همچنان در مراحل تحقیقاتی به سر می برند.

## درمان محافظت كننده عصبي

تاکنون بسیاری از ترکیباتی که از پتانسیل حفاظتکننده اعصاب برخوردار هستند، و قادر به کاهش پیشرفت بیماری باشند، تحت بررسی قرار گرفتهاند. این ترکیبات شامل آنتیاکسیدانها، داروهای ضد آپوپتوزیس، آنتاگونیستهای گلوتامات، فاکتور نوروتروفیک مشتق شده از گلیال تجویز شده داخل پارانشیم، کوآنزیم Q10، کراتین و داروهای ضدالتهابی میباشند. تأثیرات این عوامل همچنان در حال روشنشدن میباشد و تا این لحظه کاربرد درمانی آنها همچنان مشخص نشده است. امکان وجود اثرات محافظ راساژیلین، پیش از این مورد بحث قرار گرفت.

## ژندرمانی

در حال حاضر ۳کارآزمایی فاز I (ایمنی) ژن درمانی جهت بیماری پارکینسون، در ایالات متحده، صورت گرفته است. همه این کارآزماییها شامل انفوزیون ویروس شبه آدنو نوع ۲ به عنوان ناقل ژن در استریاتوم میباشند. ژن مربوط به گلوتامیک اسید دکربوکسیلاز (GAD که سنتز گابا، یک ناقل مهاری را تسهیل میکند) جهت ایجاد اثر مهاری در هسته سابتالاموس انفوزیون گردید. جهت افزایش متابولیسم لوودوپا ـ دوپامین، آروماتیک اسید دکربوکسیلاز در پوتامن و جهت نورتورین (یک فاکتور رشد که احتمال بقای نورونهای دوپامینرژیک را میافزاید)، در پوتامن انفوزیون گردید. همه عوامل به کار گرفته شده، بیخطر بودند و یافتهها مؤید مفیدبودن آنها میباشد. یک مطالعه فاز بر روی ژن یافتهها مؤید مفیدبودن آنها میباشد. یک مطالعه فاز بر روی ژن مشابه بر روی AADC کامل شده و نتایج آن در حال تکمیل است. مطالعهای مطالعه فاز ۲ بر روی نورتورین در نشان دادن سودمندی این ماده مشابه پوتامن به ماده سیاه انفوزیون میشود. فاز II کارآزماییها مشابه پوتامن به ماده سیاه انفوزیون میشود. فاز II کارآزماییها در حال حاضر طراحی شده و در حال اجرا میباشد.

## درمان تظاهرات غيرحركتي

بیماران دچار کاهش عملکرد شناختی ممکن است به ریواستیگمین  $^7$  ( $^{8}$  میلیگرم روزانه)، ممانتین  $^7$  ( $^{1}$  میلیگرم روزانه) و نصل  $^{8}$  را ببینید)، اختلالات خلقی به داروهای ضد افسردگی یا ضد اضطراب (فصل  $^{8}$  را ببینید)؛ خواب آلودگی بیش از حد روزانه به مدافینیل  $^{6}$  ( $^{8}$  - $^{8}$  میلیگرم در صبح) (فصل  $^{8}$  را ببینید)، و اختلالات مثانه و گوارشی به درمانهای مناسب سمپاتیکی پاسخ دهند (فصل  $^{8}$  را ببینید).

## توصیههای کلی جهت کنترل دارویی بیمار مبتلا به پارکینسون

بیماری پارکینسون دارای روندی پیشرونده میباشد. هر روز بیش از پیش از اثرات مفید درمان با لوودوپا کاسته شده و بر عوارض جانبی درمان طولانی مدت با لوودوپا، افزوده میشود. با این وجود، درمان دوپامینرژیک در مراحل زودتر مؤثرتر از تسکین علائم بوده و همچنین در کاهش مرگ و میر ناشی از بیماری نیز نقش دارد. بنابراین، همان طور که در شکل ۵-۲۸ خلاصه شده است، راهکارهای بسیاری جهت بهینه نمودن درمان دوپامینرژیک طراحی شده است. در موارد خفیف پارکینسون، تا حد امکان باید از علامت درمانی پرهیز کرد مگر در مواردی که در جاتی از ناتوانی برای فرد آیجاد شده باشد یا علائم تأثیر قابل

ملاحظهای بر روند زندگی فرد داشته باشند. با ضروریشدن درمان، یک دوره درمان با راساژیلین، آمانتادین یا داروهای ضد موسکارینی، (در افراد جوان) ارزشمند میباشد. با پیشرفت بیماری، لازم است، درمانهای دوپامینرژیک نیز صورت پذیرد. این امر به سهولت با آغاز داروهای آگونیست دویامین به تنهایی یا در ترکیب با دوز کم درمان با کاربی دوپا، لوودوپا، میسر می شود. به ویژه در بیماران سالخورده به طور جایگزین می توان آگونیستهای دوپامین را حذف کرده و درمان با کاربیدوپا ـ لوودوپا را آغاز کرد. در بیماران دچار پارکینسونیسم شدید و عوارض طولانی مدت درمان درمان با لوودوپا همچون پدیده روشن \_ خاموش، درمان با مهارکنندههای COMT یا راساژیلین مى تواند راهگشا باشد. تنظيم پروتئين دريافتى رژيم غذايى نيز باعث بهبود پاسخ نوسانی میشود. در بیمارانی که به روشهای فوق، پاسخ مناسبی نشان نمیدهند، تحریک نواحی عمقی مغز اغلب مفید میباشد. درمان بیماران جوان و افراد مبتلا به پارکینسون خفیف با راساژیلین، پیشرفت بیماری را به تعویق مىاندازد.

## پارکینسونیسم ناشی از دارو

رزرپین و داروی مشابه آن، تـ ترابـنزامـین، باعث رهایی مونوآمینهای بیوژنیک از ذخایر آنها میشوند، حال آن که هالوپریدول<sup>3</sup>، متوکلوپرامید<sup>۷</sup> و فنوتیازینها، گیرندههای دوپامینی را بلوک مینمایند. این داروها قادر هستند طی سه ماه پس از مصرف، پارکینسونیسم ایجاد نمایند. این اختلال، اغلب ولی نه همیشه متقارن همراه با ترمورهای نامحسوس میباشد. این سندرم در دوزهای بالای دارو روی میدهد و در عرض چند هفته تـ حـند مـاه پس از قطع دارو، از بین میرود. در صورت خروری بودن، لازم است عوامل آنتیموسکارینی نیز تجویز خردد. در صورت ادامه داروهای نورولپتیک، تجویز لوودوپا، کمکی گردد. در مورت ادامه داروهای نورولپتیک، تجویز لوودوپا، کمکی اولیه که آصولاً داروهای آنتیسایکوتیک به آن علت تجویز شدهاند، گردد.

در سال ۱۹۸۳، یک داروی ایجادکننده پارکینسونیسم، طی کوشش افرادی که سعی میکردند تا داروی خواباًور جدیدی مشابه مپریدین بسازند و آن را مصرف نمایند، کشف گردید که

<sup>1-</sup> Neurturin 2- Rivastigmine

<sup>3-</sup> Memantine 4- Donepezil

<sup>5-</sup> Modafinil 6- Haloperidol

<sup>7-</sup> Metoclopramide

MPTP نام گرفت. این مقوله در کادری به نام MPTP و پارکینسونیسم مورد بحث قرار گرفته است.

## ساير اختلالات حركتي

## ترمور (لرزش)

ترمور شامل حرکات نوسانی ریتمیک میباشد. ترمور وضعیتی فیزیولوژیک، پدیدهای طبیعی است که دامنه آن تحت تأثیر اصطراب، خستگی، تیروتوکسیکوز و اپینفرین یا ایزوپروترنول وریدی، افزایش مییابد. پروپرانولول دامنه آن را کاهش میدهد و تجویز داخل شریانی آن احتمالاً با تأثیر محیطی، مانع پاسخ ایزوپروترنول در عضو مزبور میشود. بعضی از داروهای خاص، به ویژه داروهای متسعکننده برونشی، والپروات، ضدافسردگیهای سه حلقهای و لیتیم قادر به ایجاد یک ترمور فیزیولوژیک طبیعی وابسته به دوز میباشند که با قطع دارو میفلد سمپاتیک همچون تربوتالین (یک داروی متسعکننده بروشای مقلد سمپاتیک همچون تربوتالین (یک داروی متسعکننده مجاری هوایی) به وسیله پروپرانولول (که قادر به مهار هر دو گیرنده R0 و R1 میباشد) بلوک میشود ولی توسط متوپرولول ریک آنتاگونیست اختصاصی R1)، مهار نمیشود. لذا حدس زده میشود که این ترمور اساساً توسط گیرندههای R1 یجاد شود.

 $extbf{T} extbf{T} ex$ 

مفیدترین رویکرد به کارگیری پروپرانولول میباشد، ولی این که آیا چنین پاسخی به فعالیت مرکزی وابسته است یا محیطی، آشکار نمیباشد. فارماکوکینتیک، اثرات فارماکولوژیک و عوارض جانبی پروپرانولول بر دستگاه اعصاب مرکزی و محیطی در فصل ۱۰ مورد بحث قرار گرفته است. دوز روزانه پروپرانول برحسب

مقدار احتیاج معمولاً ۱۲۰ میلی گرم (۶۰-۳۲۰ میلی گرم) می باشد که به صورت خوراکی ۱۲۰–۴۰ میلیگرم و دو بار در روز تجویز شده و عوارض جانبی ناشی از آن بسیار کم است. تجویز يرويرانولول در افراد مبتلا به نارسايي قلبي، بلوک قلبي أسم و هيپوگليسمي بايد با احتياط صورت پذيرد. ساير عوارض جانبي شامل خستگی، سردرد سبک و اختلال در نعوظ می باشد. باید به بیماران تعلیم داده شود که خودشان نبض خود را گرفته و در صورت وجود برادی کاردی پزشک را مطلع سازند. پروپرانولول طولانی اثر بسیار مفید بوده و توسط بسیاری از بیماران ترجیح داده می شود. برخی از بیماران هنگامی که پیشبینی میکنند ترمور ممکن است تشدید شود یک دوز منفرد از آن را مصرف می کنند. متویرولول در درمان ترمور در بیماران مبتلا به بیماری ریوی همزمان مفید میباشد. افزایش تدریجی دوز پریمیدون۲ (یک داروی ضدتشنج، فصل ۲۴ را ببینید)، تا میزان ۲۵۰ میلی گرم سه بار در روز، اثرات مفیدی در درمان علامتی بعضی از پیماران، از خود نشان داده است. بیماران مبتلا به ترمور، بسیار به پریمیدون حساس هستند و اغلب قادر به تحمل دوزهایی که در درمان تشنج به کار می رود، نمی باشند. بیماران باید از ۵۰ میلی گرم یک بار در روز آغاز و دوز روزانه بسته به پاسخ درمانی هر ۲ هفته ۵۰ میلی گرم افزایش یابد.

توپیرامات (Topiramate)، داروی ضد تشنج دیگری است که افزایش دوز تدریجی آن تا ۴۰۰ میلیگرم در این موارد مفید بوده است. آلپرازولام (Alprazolam) (دوز ۳ میلی گرم روزانه) یا گاباپنتین (۲۴۰۰-۱۰۰ میلیگرم، معمولاً ۱۲۰۰ میلیگرم روزانه) در این بیماران سودمند بوده است. گاباپنتین اثرات جانبی کمتری نسبت به پریمیدون دارد. تزریق داخل عضلانی سم بوتولنیوم نیز در این بیماران اثربخش است. تحریک ناحیه تالاموس توسط یک الکترود کاشته شده و یک تحریک کننده، در بسیاری از موارد پیشرفته و عودکننده به درمانهای دارویی، مؤثر بوده است. تالاموتومي اولتراسوند تحت راهنمايي MRI در کارآزماییهای اخیر مورد توجه قرار گرفته است. دیازپام، کلرودیازپوکساید، مفنسین و داروهای ضد پارکینسون که در گذشته مورد استفاده داشتند، امروزه دیگر در این زمینه کاربردی ندارند. مقادیر کمی از الکل نیز با مکانیسم ناشناختهای ترمور را برای مدتی کوتاه، مهار می کند اما با توجه به احتمال مشکلات رفتاری و سایر مسائلی که الکل پدید می آورد، نبایستی آن را به عنوان یک راه کاردرمانی پذیرفت.

## MPTP و پارکینسونیسم

برمبنای گزارشاتی در اوایل دهه ۱۹۸۰ و بروز نوعی از یارکینسون سریعاً پیشرفتکننده در بعضی از افرادجوان، دریچهای نوین در اتیولوژی و درمان پارکینسون، گشوده شد. گزارشات اولیه به وضوح از افراد جوانی صحبت می کردند که تلاش کرده بودند تا با ساخت آنالوگهای مپریدین توسط شیمی دانهایی غیر حرفه ای، ماده ای جهت کمک به سؤمصرف مواد مخدر بیابند. مصرف ناآگاهانه ۱- متیل ۴- فنیل -۱، ۲، ۳، ۶- تتراهیدروپیریدین (MPTP) در این افراد موجب بروز فرم بسیار شدید پارکینسون در این افراد گردید.

MPTP یک پروتوکسین است که به وسیله مونوآمین اکسیداز B به N- متیل -۴- فنیل پیریدینوم (+MPP) تبدیل می شود. +MPP به طور اختصاصی طی مکانیسم طبیعی بازجذب دویامین توسط سلولهای موجود در ماده سیاه جذب می شود. +MPP، کمپلکس I میتوکندریال را مهار کرده و بدین وسیله باعث سرکوب فسفریلاسیون اکسیداتیو در این سلولها

ترمور توجهی ۱، ترموری است که حین حرکت وجود دارد نه هنگام استراحت. چنین وضعیتی اغلب طی مصرف مقادیر زیاد الكل يا داروهايي همچون فني توئين روى مي دهد. قطع مصرف یا کاهش دوزدارو به گونهای چشمگیر باعث بهبود این وضعیت می شود. درمان مناسبی جهت ترمورهای عامدانه ناشی از سایر علل نورولوژیک، وجود ندارد.

ترمور زمان استراحت ، معمولاً ناشي از بيماري پاركينسون ميباشد.

## بیماری هانتینگتون

بيماري هانتينگتون يک اختلال ژنتيکي اتوزومال غالب ميباشد که ناشی از بروز ناهنجاری (طویلشدن تکرار ترینوکلئوتید CAG که مسیر پلیگلوتامین را کد میکنند) در ژن هانتینگتون واقع بر کروموزوم ۴ میباشد. فرم اتوزومال مغلوب نیز ممکن است به وقوع بپیوندد. اختلالات شبه بیماری هانتینگتون (HDL)، ارتباطی با توالی تکرارشده ترینوکلئوتیدی CAG در ثن هانتينگتون ندارند. اقسام اتوزومال غالب (HDL1) HDL2 ،16q24.3 :20pter-P12) و مغلوب (4P15.3 و 4P15.3) نیز ممکن است روی دهد.

از مشخصات بیماری هانتینگتون حرکات کره پیشرونده و دمانس دوران بزرگسالی میباشد. به نظر میرسد عدم توازن

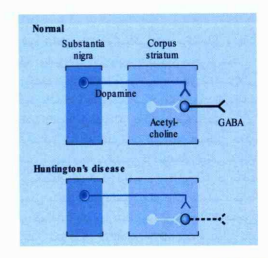
می شود. تداخل +MPP و کمپلکسها، به مرگ سلول و نهایتاً تخلیه دوپامین استریاتال و بروز پارکینسون منجر می شود. کشف اثرات MPTP می تواند، مؤید نقش توکسینهای محیطی باشد که با جذب اختصاصی در مناطق مورد نظر، باعث ایجاد پارکینسون می شوند، اگر چه تاکنون هیچ توکسین دیگری با اثرات فوق شناخته نشده است. این روش همچنین مدلی مناسب را جهت ایجاد پارکینسون در نمونههای حیوانی به ویژه در پریماتهای غیر انسان فراهم میآورد. این مدل در ساخت داروهای جدیدتر ضد پارکینسون به کار گرفته شده است. مواجه قبلی حیوانات با یک مهارکننده مونوآمین اکسیداز B، همچون ساژیلین، مانع تبدیل MPTP به +MPTP شده و بنابراین مانع بروز پارکینسون شده است. این مطالعات شواهدی را فراهم آوردهاند تا بپذیریم ساژیلین و راساژیلین قادرند پیشرفت یارکینسون را کند نمایند.

دویامین، استیل کولین، GABA و احتمالاً بعضی از ناقلین دیگر در عقدههای قاعدهای در ایجاد این بیماری نقش داشته باشد (شکل ۶-۲۸). مطالعات فارماکولوژیک مؤید آن است که کره، ناشی از فعالیت بیش از حد مسیرهای دوپامینرژیک ماده سیاه مى باشد. این امر احتمالاً به علت افزایش پاسخهای دوپامینی پس سینایسی و یا کاهش نوروترانسمیترهایی میباشد که به طور طبیعی آنتاگونیست دویامین میباشند. داروهایی که در انتقالات دوپامینی اختلال ایجاد مینمایند، چه با تخریب مونوآمینهای مرکزی (به عنوان مثال رزریین، تترابنازین) و چه با بلوک گیرندههای دوپامینی (مانند فنوتیازینها، بوتیروفنونها)، باعث بهبود کره می شوند و داروهای شبه دوپامینی چون لوودوپا، بیماری را تشدید مینمایند.

میزان گابا و آنزیمهایی که در ساخت آن دخیل میباشند (گلوتامیک اسید دکربوکسیلاز)، به میزان قابل توجهی در عقدههای قاعدهای بیماران مبتلا به هانتینگتون، کاهش می یابد. گیرندههای گابا، اغلب در مسیرهای مهاری نقش دارند. همچنین کاهش قابل توجهی در غلظت کولین استیل ترانسفراز (آنزیم مسوول سنتز استیل کولین) موجود در عقدههای قاعدهای ب\_یماران، روی م\_یدهد. چ\_نین یافتههایی از اهـمیت

<sup>2-</sup> Rest tremor 1- Intention tremor

<sup>3-</sup> Huntington's disease



شکل ۴-۲۸. نمای شماتیک توالی نورونهای دخیل در کره هانتینگتون.

بالا: نورونهای دوپامینرژیک (قرمز) که از ماده سیاه منشأ گرفتهاند، به

طور طبیعی سبب مهار خروجی گاباارژیک از جسم مخطط میشوند، در

حالی که نورونهای کولینرژیک (سبز) اثر تحریکی دارند. پایین: در کره

هانتینگتون ممکن است برخی نورونهای کولینرژیک از بین بـروند امـا

تعداد نورونهای دژنره شده گاباارژیک (سیاه) بیشتر است.

پاتوفیزیولوژیک برخوردار هستند و باعث کشف راههایی جهت تسکین کره از طریق افزایش گابا مرکزی و یا فعالیت استیل کولین شدهاند (اما با نتایج ناامیدوارکننده). در نتیجه همزمان داروهایی که با سیستم دوپامینی تداخل مینمایند، شایع ترین داروهایی هستند که جهت کنترل دیسکینزی بیماری هانتینگتون به کار گرفته میشوند. در مورد تمامی داروهایی که در ادامه مورد بحث قرار می گیرند، کاهش میزان حرکات غیرطبیعی با درجاتی از پارکینسونیسم یاتروژنیک همراه بوده است.

تترابنازین ( ۵۰-۱۲/۵ میلیگرم به صورت خوراکی سه بار در روز)، دوپامین مغزی را تخلیه نموده و از شدت کره میکاهد. این دارو عوارض کمتری نسبت به رزرپین، که بدین منظور استفاده میشد، دارد، تترابنازین توسط سیتوکروم p450 متابولیزه میشود (CYP2D6) و بنابراین در بیمارانی که نیازمند تجویز دوزهای بالاتر از ۵۰ میلیگرم بر دسیلیتر هستند ژنوتیپ و بررسی بیان CYP2D6 لازم است. در متابولیزه کنندههای ضعیف دوز حداکثر توصیه شده ۵۰ میلیگرم در روز (۲۵ میلیگرم به ازای هر دوز است) و حداکثر دوز ۱۰۰ میلیگرم روزانه می تواند استفاده شود. درمان با مسدودکنندههای گیرنده پس سیناپسی نظیر شود. درمان با مسدودکنندههای گیرنده پس سیناپسی نظیر

ف نوتیازینی ها و بوتیروفنون ها می تواند کمککننده باشد. هالوپریدول در دوزهای کوچک برای مثال ۱ میلیگرم دو بار در روز آغاز شده و هر ۴ روز، بسته به پاسخ ایجاد شده، افزایش می یابد. در صورتی که هالوپریدول کمک نکرد فلوفنازین در دوزهای مشابه ۱ میلیگرم به صورت دو بار در روز می تواند کمککننده باشد. چندین مطالعه اخیر پیشنهاد می کنند که اولانزاپین نیز می تواند کمککننده باشد که دوز آن در افراد متفاوت است. اما ۱۰ میلیگرم به صورت روزانه اغلب کافی است اگرچه دوزهای بالاتر از ۳۰ میلیگرم گاهی اوقات نیاز است. فارماکوکینتیک و ویژگیهای بالینی این داروها با جزئیات بیشتر فارماکوکینتیک و ویژگیهای بالینی این داروها با جزئیات بیشتر بازجذب انتخابی سروتونین ممکن است افسردگی، پرخاشگری و اثرتاسیون را کاهش دهند اما به هر حال مهارکنندههای قدرتمند اژیتاسیون را کاهش دهند اما به هر حال مهارکنندههای قدرتمند تترابنازین مصرفشده را کم کند.

سایر جنبههای مهم مدیریت این بیماری شامل مشاوره ژنتیکی، گفتاردرمانی، درمان فیزیکی، احتیاطها و مراقبتهای دیسفاژی و ارائه خدمات اجتماعی می باشد.

#### سایر اشکال کره

كره خوشخيم ارثى (اغلب اتوزومال غالب؛ ولى اتوزومال مغلوب نیز محتمل است) به گونهای ارثی یا به طور خود به خود، ایجاد می شود. کره در اوایل دوران کودکی بروز یافته و طی دوران بزرگسالی پیشرفت چندانی نمی کند؛ دمانس نیز روی نمی دهد. در بیماران با موتاسیون ژن TITF-۱، ناهنجاریهای تیروئیدی یا ریوی نیز ممکن است حضور داشته باشند (سندرم مغز ـ تیروئید ـ ریه). کره فامیلیال ممکن است به عنوان جزئی از سندرم کره ـ آکانتوزیس به وقوع بییوندد که احتمالاً با تیکهای دهانی ـ زبانی، صوتی، تغییرات شناختی، صرع، نوروپاتی محیطی و آتروفی عضلانی، همراه خواهد بود. سطح سرمی  $\theta$ - لیبویروتئین طبیعی است. موتاسیون ژنهای کدکننده کورئین (Chorein) در 9q21 ممكن است رخ دهد. درمان چنين اختلالات ارثى، علامتی میباشد. درمان این اختلالات ژنتیکی ارثی به صورت علامتی است. تترابنازین (۰/۵ میلی گرم در کیلوگرم در روز برای کودکان و ۳۷/۵ میلی گرم در روز برای بالغین) ممکن است کره را بهبود بخشد.

درمان مستقیماً متوجه علت زمینهای پیدایش کره میباشد. از جمله این علل میتوان به بیماریهای عمومی پزشکی

همحون تبروتوکسیکوز، یلی سیتمی ورا روبرا Poly cythemia) (vera rubra، لوپوس سیستمیک اریتروماتوزیس، هیپوکلسمی، و سیروز کبدی، اشاره نمود. کره ناشی از دارو با قطع مصرف دارو، بهبود می یابد از جمله داروهای دخیل در این امر، می توان به لوودویا، داروهای ضدموسکارینی، آمفتامین، لیتیم، فنی توئین و یا داروهای ضد بارداری خوراکی، اشاره نمود. داروهای نورولپتیک ممكن است باعث ایجاد دیسكینزی حاد یا تأخیری شود (در ادامه بحث می شود). کره سیدنهام اغلب وضعیتی گذرا و خفیف است و کمتر نیاز به درمان دارویی آن وجود دارد. با این وجود داروهای بلوککننده دویامین در بهبود چنین وضعیتی مفید میباشند.

#### باليسموس

اساس بیوشیمیایی بالیسموس، ناشناخته است. اما رویکرد فارماکولوژیک در کنترل آن مشابه کره می باشد. درمان با هالویریدول، پرفنازین و سایر داروهای بلوککننده دوپامینی احتمالاً مفيد مي باشد.

## آتتوز و دیستونی ۳

اساس فارماكولوژيك چنين اختلالاتي ناشناخته ميباشد و همچنین درمان خشنودکنندهای جهت آنها وجود ندارد. گروهی از بیماران به خوبی به درمان با لوودوپا، پاسخ می دهند (دیستونی یاسخدهنده به لوودویا)، که این افراد جهت کارآزماییها، باارزش میباشند. به ندرت بعضی از بیماران مبتلا به دیستونی به دیازیام، أمانتادین، داروهای أنتیموسکارینی (در دوزهای بالا)، كاربامازيين، بكلوفن، هالويريدول يا فنوتيازينها، پاسخ مناسبي نشان می دهند. آزمودن رویکردهای دارویی فوق ارزشمند مى باشد حال آن كه اغلب مفيد نخواهد بود. بيماران دچار دیستونی موضعی همچون بلفارواسپاسم عیا تورتیکولی از تزریق توکسین بوتولنیوم در عضلات بیش فعال، سود میبرند. تحریکات مغزی عمقی ممکن است از لحاظ بالینی در چنین موارد لاعلاج، مفيد باشد.

## تىكھاء

اساس پاتوفیزیولوژیک تیکها، ناشناخته میباشد. تیکهای چندگانه مزمن (سندرم ژیل دولاتوره<sup>۷</sup>) احتمالاً نیازمند علامت درمانی میباشند به ویژه اگر این اختلال شدید باشد و بر زندگی فرد تأثیر زیادی داشته باشد. آموزش دادن بیمار، خانواده و معلمها در این زمینه اهمیت زیادی دارد. درمان فارماکولوژیک

ممکن است زمانی تیکها با زندگی اجتماعی یا سایر فعالیتهای این چنینی در تداخل هستند، ضروری باشد.

درمان آن با داروهای مسدودکننده گیرنده دوپامین یا تخلیه کننده ذخایر دویامین نظیر فلوفنازین، پیموزید و تترابنازین است. این داروها فرکانس و شدت تیک را تا حدود ۶۰ درصد کاهش میدهند. پیموزید یک آنتاگونیست گیرنده دوپامینی ممكن است به عنوان درمان خط اول و يا درماني كه به ساير داروها پاسخ نمی دهند جوابگو باشد. درمان بایستی با ۱ میلی گرم در روز آغاز شده و دوزاژ ۱ میلیگرم هر ۵ روز افزایش یابد. اغلب بیماران دوز ۷ تا ۱۶ میلیگرم در روز را نیاز دارند. عوارض جانبی آن مشابه هالوپریدول میباشد اما سبب اختلال در ریتم قلبی می شود. هالویریدول برای سالیان زیادی جهت درمان بیماری تیک کاربرد داشت. در صورتی که درمان با دوزهای کم (۲۵/۰ یا ۰/۵ میلیگرم روزانه) آغاز شود و سپس کمکم در طی هفتهها افزایش یابد (برای مثال ۰/۲۵ میلیگرم هر ۴ تا ۵ روز) بیماران بهتر این دارو را تحمل خواهند کرد. اغلب بیماران نهایتاً دوز ٣ تا ٨ ميلي گرم را نياز خواهند داشت. عوارض جانبي شامل اختلالات حركتي اكستراييراميدال (خارجهرمي) خواب آلودگي، خشکی دهان، تاری دید و اختلالات معدهای ـ رودهای می باشد. آریپیرازول (فصل ۲۹ را ببینید) در درمان تیک مؤثر بوده

اگر چه این دارو جهت درمان تیک یا سندرم تورت به تأیید نرسیده است اما بعضی از آگونیستهای  $\alpha_2$  آدرنرژیک FDA نسبت به داروهای نورولپتیک عوارض خارج هرمی کمتری به وجود می آورند، لذا در این مورد بیشتر مصرف می شوند. کلونیدین، تیکهای حرکتی یا زمانی را تا میزان ۵۰ درصد در کودکان، کاهش می دهد. احتمالاً این دارو اثرات خود را از طریق کاهش فعالیت نورونهای نورآدرنرژیک موجود در لوکوس سرئولوس، اعمال مىنمايد. دوز أغازين دارو، ٣-٢ ميكروگرم به ازای هر کیلوگرم وزن کودک و به صورت روزانه میباشد که پس از ۲ هفته به ۴ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم در روز و در صورت نیاز به ۵ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم در روز افزایش می یابد. این دارو ممکن است در ابتدا باعث کاهش گذرای فشارخون گردد. شایعترین عارضه جانبی این دارو، آرامبخشی میباشد. از سایر عوارض آن می توان به افزایش ترشح بزاق و اسهال اشاره نمود. گوانفاسین (Guanfacine)، آگونیست دیگر  $\alpha_2$  آدرنرژیک، نیز

5- Torticollis

<sup>1-</sup> Sydenham's chorea

<sup>2-</sup> Ballismus 4- Blepharospasm

<sup>3-</sup> Athetosis & Dystonia

<sup>7-</sup> Gilles de la tourette's syndrome

استفاده می شود. هر دو این داروها در درمان علائم رفتاری نظیر اختلالات کنترل تکانه مؤثر هستند.

آنتی سایکوتیک غیرمعمول نظیر رسپریدون و آری پیپرازول پروفایل اثرات جانبی بسیار خوشایندی داشته و در بیماران مبتلا به اختلالات رفتاری بسیار سودمند خواهند بود. کلونازپام و کاربامازپین نیز مصرف میشوند، خصوصیات فارماکولوژیک این داروها در بخش دیگری از این کتاب آورده شده است.

تزریق توکسین بوتولینوم A، در محل درگیری نیز گاهی مفید میباشد. درمان بعضی از اختلالات همراه همچون نقص توجه (به عنوان مثال توسط چسبهای پوستی کلونیدین، گوانفاسین، پمولین، متیلفنیدات، یا دکستروآمفتامین) و یا اختلال وسواسی ضروری (مهارکننده انتخابی بازبرداشت سروتونین یا کلومی پرامین) میباشد. گاهی تحریک عمقی مغز در بعضی موارد مقاوم به درمان، مفید میباشد. اما در حال حاضر به عنوان بهترین یک پیشنهاد تحقیقاتی، قابل طرح میباشد.

## دیسکینزی ناشی از دارو

لوودوپا یا آگونیستهای دوپامین به گونهای وابسته به دوز منجر به انواعی از دیسکینزی در بیماران مبتلا به پارکینسون میشوند که کاهش دوز دارو موجب بهبود آنها میشود. کره همچنین ممکن است در بیمارانی که فنی توئین، کاربامازپین، آمفتامینها، لیتیم یا ضدبارداریهای خوراکی را مصرف میکنند ایجاد شود که با قطع چنین داروهای آسیبرسانی، این عوارض مرتفع میشود. دیستونی نیز ممکن است ناشی از تجویز عوامل دوپامینرژیک، لیتیم، مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین، کاربامازپین یا میتوکلوپرامید باشد و ترمورهای وضعیتی نیز ممکن است با مصرف داروهایی چون تئوفیلین، کافئین، لیتیم، اسید والپروئیک، هـورمونهای تـیروئیدی، ضـد افسردگیهای سهحلقهای و ایزوپروترنول، به وقوع بپیوندند.

اساس فارماکولوژیک دیس کینزی حاد یا دیس تونی که گاهی اوقات با مصرف چند روز اول یک فنوتیازین ایجاد می شود، چندان روشن نمی باشد. در اغلب موارد، تجویز تزریقی یک داروی آنتی موسکارینی همچون بنز تروپین (به میزان ۲ میلی گرم داخل وریدی)، دیفن هیدرامین (۵۰ میلی گرم داخل وریدی یا داخل وریدی)، یا بیپریدین (۵۰ میلی گرم داخل وریدی یا داخل عضلانی) کمک کننده می باشد در حالی که در موارد دیگر، دیاز پام میلی گرم داخل وریدی)، از میزان حرکات غیرطبیعی می کاهد.

دیسکینزی تأخیری ، اختلالی است که توسط

مجموعهای از حرکات غیرطبیعی متعدد، مشخص می شود و پس از درمان طولانی مدت با داروهای نورولپتیک یا متوکلوپرامید به وجود می آید (فصل ۲۹ را ببینید). اساس فارماکولوژیک آن به دقت آشکار نشده است. کاهش دوزداروی مسبب، یک بلوککننده گیرنده دوپامین، اغلب باعث تشدید دیسکینزی می شود، حال آن که افزایش دوز دارو باعث سرکوب این وضعیت می گردد. از داروهایی که به احتمال قوی تری در درمان علامتی مفید می باشند، می توان به داروهایی اشاره نمود که با عملکرد دوپامینی تداخل دارند حال یا از طریق تخلیه ذخایر (مانند در ربین، تترابنازین) یا از طریق بلوککننده های گیرنده (مانند فنوتیازین ها، بوتیروفنون ها). داروهای بلوککننده گیرنده به گونهای متناقض در ایجاد دیسکینزی نیز نقش دارند.

دبس تونی تأخیری اغلب موضعی است یا بخش کوچکی را دربر می گیرد. دیستونی ژنرالیزه کمتر شایع میباشد و در بیماران جوان به وقوع می پیوندد. درمان مشابه دیسکینزی تأخیری میباشد ولی داروهای آنتی کولینرژیک نیز ممکن است مفید باشند. دیستونی موضعی همچنین ممکن است به تزریق موضعی توکسین بوتولینوم A پاسخ دهد. آگاتیزی تأخیری نیز به گونهای مشابه پارکینسونهای ناشی از دارو، درمان می شود. سندرم خرگوش 6، از دیگر اختلالات القا شده توسط نورولپتیکها می باشد که با تظاهراتی همچون حرکات ریتمیک عمودی دهان نمود می یابد و ممکن است به درمان با داروهای ضد کولینرژیک، پاسخ دهد.

از آنجایی که سندرمهای تأخیری در بزرگسالان اغلب برگشتناپذیر است و درمان رضایت بخشی نیز ندارد، تلاشها باید جهت کاستن احتمال بروز این عارضه متمرکز گردد. داروهای باید جهت کاستن احتمال بروز این عارضه متمرکز گردد. داروهای طور متناوب قطع شود تا نیاز به ادامه درمان مشخص شود و مراحل دیس کینزی ابتدایی پنهان نماند. تیوریدازین، یک مارحل دیس کینزی ابتدایی پنهان نماند. تیوریدازین، یک فنوتیازین با زنجیره جانبی پیپریدین و در عین حال یک آنتی سایکوتیک موثر است که به نظر می رسد کمتر در واکنشهای اکستراپیرامیدال نقش داشته باشد. این امر احتمالاً به علت اثر کم آن بر گیرندههای دوپامین در سیستم استریاتال می باشد. در پایان این که داروهای آنتی موسکارینی نباید به طور روزمره در بیمارانی که داروهای نورولپتیک دریافت میدارند، تجویز شود زیرا ترکیب این احتمال بروز دیس کینزی را افزایش می دهد.

<sup>1 -</sup> Benztropine

<sup>3-</sup> Biperiden

<sup>5-</sup> Rabbit syndrome

<sup>2-</sup> Diphenhydramine4- Tardive dyskinesia

سندرم نورولپتیک بدخیم ، عارضهای نادر با درمانهای نورولپتیک میباشد که مشخصاتی همچون سختی عضلانی، تب و تغییرات وضعیت ذهنی و اختلال عملکرد اتونوم همراه میباشد (جدول ۴–۱۶). علایم به طور معمول طی ۱ تا ۳ روز (در مقایسه با هیپرترمی بدخیم که طی چند دقیقه تا چند ساعت ظهور می ابد) پدید می آیند و ممکن است هر زمانی طی درمان روی میابد) پدید می آیند و ممکن است هر زمانی طی درمان روی آنتی کولینرژیکها، کاهش دمای بدن و هیدراته کردن بیمار میباشد. دانتروان، آگونیستهای دوپامینی، لوودوپا یا آمانتادین نیز احتمالاً دارای اثرات مفیدی میباشند ولی میزان مرگ و میر ناشی از سندرم نورولپتیک بدخیم نسبتاً بالا و بیش از ۲۰ درصد میباشد.

## سندرم پاهای بی قرار ۲

از مشخصات این سندرم احساس ناخوشایند و خزندهای میباشد که از عمق پاها و گاهی دستها، برمیخیزد. علائم معمولاً زمانی به وقوع میپیوندد که فرد در حالت استراحت قرار دارد به ویژه زمانی که دراز کشیده و یا در حالت نشسته قرار دارد، چیزی آنها را به انجام این حرکات وا میدارد. چنین علائمی باعث ایجاد تأخیر در زمان به خواب رفتن فرد میشود. همچنین ممکن است اختلالات خواب ناشی از حرکات دورهای اندامها، در این افراد بروز یابد. علت این امر ناشناخته است ولی این اختلال در زنان حامله و در بیماران اورمیک یا نوروپاتی دیابتی شایع میباشد. در اغلب بیماران یافته مستعدکنندهای یافت نشده است. ولی لوکاسیونهای ژنی متعددی مرتبط با این عارضه شناخته شدهاند. علائم با تصحیح آنمی فقر آهن همزمان بهبود یافته و اغلب علائم با تصحیح آنمی فقر آهن همزمان بهبود یافته و اغلب

لوداسیونهای رای متعددی مربط با این عارصه سناخته سدهاند. علائم با تصحیح آنمی فقر آهن همزمان بهبود یافته و اغلب به داروهایی چون آگونیستهای دوپامین، لوودوپا، دیازپام، کلونازپام، گاباپنتین یا اوپیوئیدها، پاسخ می دهد. درمان باید با تسجویز آگونیستهای طولانیمدت دوپامین (مانند پرامی پکسول، ۲۷۵-۱۲۵۰ میلیگرم یا روپی نیرول درمان برامی پکسول، ۲۵۵-۱۲۵۰ میلیگرم یا روزانه)، آغاز شود. درمان دوپامینرژیک، درمان ارجح سندرم پاهای بیقرار می باشد. جهت کاربی دوپا (۱۰۰/۲۵ یا ۲۰۰/۵۰ که حدوداً ۱ ساعت بیش از زمان اجتناب از تشدید این عارضه که ممکن است با لوودوپا کاربی دوپا (۱۰۰/۲۵ یا ۲۰۰/۵۰ که حدوداً ۱ ساعت بیش از زمان خواب دریافت میگردد) همراهی داشته باشد، منظور از تشدید یا دوب در حال استراحت؛ و پاسخ کمتر به درمانهای دارویی، می باشد. در حال استراحت؛ و پاسخ کمتر به درمانهای دارویی، می باشد در دریافتی آن کاهش یابد یا یک آگونیست دوپامین جانشین آن در دافتی آن کاهش یابد یا یک آگونیست دوپامین جانشین آن

شود. اگر این عارضه در پیمارانی ایجاد شود که آگونیست دریافت میدارند، دوز دریافتی روزانه باید کاهش یابد یا تقسیم شود و یا اینکه داروهای اوپیوئیدی جانشین آنها شود. درمان با آگونیستهای دوپامین ممکن است با پیشرفت اختلالات کنترل تكانه همراه باشد. گاباپنتين، داروی آلترناتيوی جهت اوپيوئيدها می باشد که روزانه ۱ بار یا ۲ بار دریافت می گردد (در عصر و قبل از خواب)، دوز شروع آن ۳۰۰ میلیگرم روزانه میباشد که افزایش آن به یاسخ و تحمل بیمار بستگی دارد (حدوداً تا ۱۸۰۰ میلیگرم روزانه افزایش می یابد.) و تجویز گاباپنتین اناکاربیل خوراکی (۶۰۰ یا ۱۲۰۰ میلیگرم یک بار در روز) می تواند کمککننده باشد. مطالعات اخير پيشنهاد مي كنند يره گابالين، يك داروي مرتبط، نيز با دوز تام روزانه ۳۰۰–۱۵۰ میلیگرم و در قالب دوزهای منقسم مفید می باشد. کلوناز پام به صورت ۱ میلی گرم روزانه، گاهی اوقات کمککننده است. هنگامی که اوپیوئیدها مورد نیاز باشند از انواعی که دارای نیمه عمر طولانی تر هستند با پتانسیل ایجاد اعتیاد كمترى دارند استفاده مي شود. اكسي كدون غالباً مؤثر است. دوز دارو بسته به فرد مصرف کننده تعیین می شود.

## بيماري ويلسون

بیماری ویلسون یک اختلال ارثی (q21.1-13q14.3) مغلوب در متابولیسم مس می باشد. مشخصات بیوشیمیایی ویلسون به که اهش سطح مس و سرولوپلاسمین خون و مشخصات پاتولوژیک آن مقادیر زیاد مس در مغز و احشاء داخلی می باشد که با علائم کبدی و اختلال عملکرد عصبی ظهور می یابد. از جمله علائم عصبی، می توان به ترمور، حرکات شبه کرهای، سفتی، هیپوکینزی، اختلال بلع و تکلم اشاره نمود. خواهرها و برادرهای بیمار مبتلا به ویلسون باید جهت موارد غیرعلامتدار ویلسون مورد غربالگری قرار بگیرند.

درمان شامل برداشت مقادیر مس اضافه و سپس برقراری توازن مس میباشد. میزان مس رژیم غذایی را نیز باید در سطح زیر ۲ میلیگرم در روز حفظ نمود. پنیسیلامین آ (دیمتیل سیستئین)، به مدت چندین سال مهمترین و اولین داروی مورد استفاده در برداشت مس بود. این دارو یک شلاتکننده میباشد که همراه با مس ایجاد کمپلکسهای حلقهای مینماید. به راحتی از دستگاه گوارش جذب شده و به سرعت در ادرار ترشح میشود. دوز معمول شروع این دارو، در بزرگسالان ۵۰۰ میلیگرم، سه یا چهار بار در روز میباشد. پس از ایجاد بهبود، میتوان دوز

<sup>1-</sup> Neuroleptic malignant syndrome

<sup>2-</sup> Restless legs syndrome 3- Wilson's disease

<sup>4-</sup> Penicillamine

نگهدارنده را کاهش داده که این میزان معمولاً کمتر از ۱ گرم روزانه نمیباشد. باید تا زمان نامشخصی ادامه داده شود. از عوارض جانبی آن میتوان به تهوع، استفراغ، سندرم شبه لوپوس، پمفیگوس، میاستنی، آرتروپاتی، نوروپاتی عصب بینایی و دیسکرازیهای مختلف خونی اشاره کرد. طی درمان باید ارزیابیهای متعدد ادرار و شمارش کامل سلولهای خونی انجام شود. در ۱۰ درصد موارد نورولوژیک، پنیسیلامین موجب وخامت وضعیت می شود.

ترینتین ۱ هیدروکلراید، داروی شلاتکننده دیگری با دوز روزانه ۱-۱/۵ گرم تجویز میگردد که به دلیل احتمال کیم در وقوع واکنشهای داروئی و وخیمتر شدن وضعیت نورولوژیک ممکن است نسبت به پنیسیلامین ترجیح داده میشود. به نظر میرسد ترینتین به جز آنمی خفیف ناشی از کمبود آهن، دارای عوارض جانبی کمی در بیماران باشد. تتراتیومولیدات ۲ ممکن است جهت نگهداری عملکردهای نورولوژیک (در بیماران مبتلا به درگیریهای نورولوژیک) از ترینتین بهتر باشد. این دارو را

همچنین با یا بدون غذا می تواند مصرف کرد. این دارو در حال حاضر در دسترس نیست.

تجویز خوراکی استات روی باعث افزایش دفع گوارشی مس می شود و گاهی طی مراحل درمانی دوره نگهدارنده و در ترکیب با سایر داروها تجویز می گردد. دوز مؤثر این دارو ۵۰ میلی گرم و سه بار در روز می باشد. سولفات زینک (روزانه ۲۰۰ میلی گرم خوراکی) نیز جهت کاهش جذب مس به کار گرفته شده است. روی با القاء متالوتیونین سلولهای رودهای، باعث مهار جذب مس از دستگاه گوارش می گردد. مزیت اصلی آن عوارض جانبی کم این دارو در مقایسه با سایر داروهای ضد مس می باشد هر چند ممکن است در ابتدای درمان باعث ایجاد برخی تحریکات گوارشی گردد.

پیوند کبد نیز گاهی اوقات الزامی می شود نقش انتقال سلولهای کبدی و ژن درمانی هنوز تحت بررسی است.

## پاسخ مطالعه مورد

رابطه بین ترمور و فعالیت (لرزش در حال استراحت) در این مورد نشان دهنده پارکینسون است. بررسیها نشان میدهد که یافتههای کلاسیک یک بیماری پارکینسون شامل لرزش در حال استراحت، سفتی، برادی کینزی، اختلال در گام برداشتن میباشد. یک ناهنجاری غیرقرینه در بیماری پارکینسون رایج است. پیش آگهی این بیماری بدین صورت است که با گذشت زمان علائم عمومی تر می شود. درمان فارما کولوژیک شامل

یک آگونیست دوپامین (پرامیپکسول یا روپینیرول) بوده اما در شرایط کنونی نبایستی آغاز کرد مگر اینکه علائم بیمار تشدید شود. پس از آغاز درمان با آگونیستها بیماران ممکن است علائمی از اختلال کنترل تکانه (گامبلینگ) را نشان دهند که این ممکن است نیازمند کاهش دوز یا قطع مصرف داروهای آگونیست باشد.

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Generio name	available as
Amantadine	Generic, Symmetrel
Apomorphine	Apokyn
Benztropine	Generic, Cogentin
Biperiden	Akineton
Bromocriptine	Generic, Parlodel
Carbidopa	Lodosyn
Carbidopa/levodopa	Generic, Sinemet, Parcopa
Carbidopa/levodopa/entacapone	Generic, Stalevo
Entacapone	Generic, Comtan
Levodopa	Dopar, others
Orphenadrine	Generic, various

Generie name	available as	
Penicillamine	Cuprimine, Depen	
Pergolide <sup>1</sup>	Permax, other	
Pramipexole	Generic, Mirapex	
Procyclidine	Kemadrin	
Rasagiline	Azilect	
Ropinirole	Generic, Requip, Requip XL	
Selegiline (deprenyl)	Emsam	
Tetrabenazine	Xenazine	
Tolcapone	Tasmar	
Trientine	Syprine	
Trihexyphenidyl	Generic, Artane, others	

<sup>1-</sup> Treintine 2- Tetrathiomolybdate

<sup>3-</sup> Zinc acetate

Not available in the USA

خلاصه: داروهای مورد مصرف در اختلالات حرکتی

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات	مكانيسم عمل	1.42,60
	一		بان	لوودوپا و ترکیبات آن
بسيمارى باركينسون: موثرترين خوراكي، اثرات: ٦٨ ساعت. سميت: ناراحتىهاي كوارشي،	بىمارى پاركىنسون: مىۋىرترىن	بهبود همه علايم بيماري پاركينسون و	انتقال به دستكاه اعصاب مركزى	• لوودوپا
درمان ولى اغلب خط اول درمان اريتمي، ديس كينزي، روشن - خاموش و پديده خاموش	درمان ولى اغلب خط اول درمان	ايجاد اثرات واضح دويامينرزيك محيطي	(CNS) و تبديل به دويامين (كه وارد	
محسوب نمى شود چرا كه مىمكن شدن. اختلالات رفتارى. تداخلات: مصرف همزمان أن با	محسوب نمي شود چرا كه ممكن		ONS نمی شود)؛ همچنین در بافتهای	
است طى زمان باعث بروز نوسانات كاربى دويا، به ميزان قابل توجهى دوز مورد نياز راكاهش	است طى زمان باعث بروز نوسانات		محيطي نيز به دوپامين تبديل مي شود.	
مسى دهد. بسه كارگيرى أن همواه با COMT يا	پاسخهای ناتوانکننده شود.			
مهاركننده هاي MAO-B مدت اثر آن را طولاتي ميكند.				
ing relix elec CNS mec.	ز و سميت راكاهش مي دهد. كاربي دويا،	الوودويا به دويامين را مهار كرده و دوز مورد نيا	<ul> <li>لوودویا + کاربی دویا (Sinemet)، ساید: کاربی دویا، متابولیسم محیطی لوودویا به دویامین را مهار کرده و دوز مورد نیاز و سمیت را کاهش می دهد. کاربی دویا، نمی تواند وارد NNS شود.</li> </ul>	· Legely + Sless ce
	يد (يه مطالب ذيل مراجعه كنيد).	، كاتكول _أ _ متيل ترانسفراز (COMT) مرباد	<ul> <li>أوودويا + كاربي دويا + انتاكايون (Sonalevo) انتاكايون، يك مهاركننده كانكول أ متيل ترانسفزاز (COMT) مي ياشد (به مغالب ذيل مراجعه كنيد).</li> </ul>	· Legged + Sless Ce

غيراركوت پاسخ لوودوپا را تعديل مىكند. عنوان درمان اوليه بـه كـار كـرفته هيپوتانسيون وضعيتي، دي
<ul> <li>پراميپکسول اثرات مستقيم اكونيستى بر كيرنده ول.</li> <li>کاهش علايم پاركينسونيسم، نوسانات در بيمارى پاركينسون: مى تواند به خوراكي، طول اثر: ٨ ساعت، سميت: تـهوع و استفرا</li> </ul>

• أيومرفين: غير اركوت؛ روش زيرجلدي جهت درمان ديسكينزي ناشي از لوودوبا، مفيد مي باشد بروز بالاي تهوع و استفراغ. » بروموکریپتین: مشتقات ارگوت، آگونیستهای قدرتمند گیرنده و O دارای سمیت بیشتری نسبت به پرامی,کسول و روپینیرول میباشد.

مهاركنندههاي مونوأمين اكسيداز (MAOI) • إساريلين سلژيلين: همچون راساژيلين، درمان كمكي همراه لوودويا؛ احتمالاً در درمان پاركينسون القاء شده توسط MPTP ضميف تر از راساژيلين است. مهار انتخابی تر MAO-B، در دوزهای ill'y A-OAM ( it agl a) SIL افرایش ذخایر دوپامین در نورونها، اعصاب مى باشد احتمالاً داراى اثرات حفاظتكننده بر بيمارى پاركينسون؛ درمان كمكى همراه لوودويا كه پاسخهاى لوودويا را تعديل ميكند خوراكي. سميت و تداخلات: ممكن است طي تجويز همزمان با مهريدين ايجاد سندرم سروتونين نمايد. چنين پدیدهای از لحاظ نظری حتی با داروهای مهارکننده اختصاصي بازجذب سروتونين و ضد افسردكي هاي سمحلقماي شدني ميباشد

agichitas TMOS مهار CONT در محيط، وارد CNS

تول كايون: همچون انتاكايون ولى وارد CNS مى شود. بعضى شواهد از سميت كبدى و بالارفتن أنزيمهاى كبدى ناشى از أن حكايت دارند.

نمى شود.

الرات ان

كاهش متابوليسم لوودويا و طولاني كردن بيمارى باركينسون

ميني

خوراكي، سميت: افزايش سميت لوودويا، تهوع، ديسكينزي،

		خلاصه: داروهای مورد مصرف در اختلالات حرکتی (ادامه)
فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	زيرگروه مكانيسم عمل اثرات
خوراکی، سمیت: اثرات تیپیک آنتی موسکارینی شامل: خوابآلودگی، میدریازیس، احتباس ادراری، خشکی دهان	بيمارى پاركىنسون	داروهای انتی موسکارینی • بنز تروبین آنـتاگوئیست گیرنده M در عقدههای کاهش ترمور و سفتی، اثرات کم بر قاعدهای برادیکینزی
بــيمارى ھـانتينگتون، كـاريردھاى ۔خوراكى، سميت؛ ھييوتانسيون، خوابـاألودگى، افسـردگى، ديگر (فصل ۱۱ را بيمنيد) ۔ اسهال، تترابنازين: تا حدى سميت كمترى دارد.		داروی به کار گرفته شده در بیماری هانتیگتون • تترابنازین، رزریین تخلیه ناقلین آسینی، به ویژه دویامین از کاهش وخامت کره انتهای اعصاب • هالوپریدول، فلوفنازین و سایر نورولپتیکها، اولاتزایین: بلوکرهای گیرنده دویامین گاهی اوقات تا حدی مقید میباشند.
خــوراکــی، سمیت: پـارکینسونیسم، سـایر دیسکـینزی.ها، خواب.آلودگی	سندرم تورت، سایر کاربردها (فصل ۲۹ را بینیند)	داروهای به کار گرفته شده در سندرم تورت $_{\rm Z}$ مهار گیرندهای $_{\rm Z}$ مرکزی کاهش تعاد و شدت تیکهای صوتی و $_{\rm Z}$ پیموزید مهار گیرندهای $_{\rm Z}$ مرکزی حرکتی مکاونیدین در حدود ۵۰ درصد بیماران مفید است. رجوع به فصل ۱۱ جهت مطالعه فارماکولوژی پایه فتحازین ها، بنزودیازیین ها، کاربامازیین: تا حدی ارزشمند میباشند.

# 49

## داروهای آنتیسایکوتیک (ضدجنون) و لیتیم

## كانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

#### مطالعه مورد

بیمار دانش آموزی دبیرستانی، ۱۷ ساله، مذکر است که با شک به اسکیزوفرنی، جهت ارزیابیهای بیشتر به یک کلینیک روان پزشکی ارجاع داده شده است. پس از تشخیص، وی تحت درمان دوزهای افزایش یابنده هالوپریدول و به صورت درمان سرپایی، تحت درمان قرار گرفت. درمان باعث بهبود علایم مثبت بیمار گردید ولی سرانجام باعث بروز عوارض غیرقابل تحمل گردید. با وجود گران بودن ریس پریدون، جهت وی

تجویز گردید که طی چند هفته با بهبود علایم بیمار همراه بود و در عین حال از سوی بیمار به خوبی تحمل گردید. چه علایم و نشانههایی به نفع تشخیص اولیه و احتمالی اسکیزوفرنی میباشد؛ طی درمان اسکیزوفرنی، داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک چه مزیتی بر داروهای سنتی تری چون هالوپریدول دارند؟ بجز اسکیزوفرنی، چه اندیکاسیونهای درمانی دیگری جهت داروهای آنتیسایکوتیک متصور میباشد؟

## داروهای آنتی سایکوتیک

داروهای آنتیسایکوتیک قادر به کاهش علایم سایکوز در بسیاری از وضعیتها، از جمله اسکیزوفرنی، اختلال دوقطبی، افسردگی سایکوتیک، سایکوزهای وابسته به سن، سایکوزهای افسردگی سایکوزهای ناشی از دارو، میباشند. این داروها همچنین باعث بهبود خلق و کاهش اضطراب و اختلالات خواب میشوند ولی درمان انتخابی جهت مواردی که این علایم عمده اختلالات در بیماران غیرسایکوتیک میباشند، محسوب نمیشوند. داروهای نورولپتیک (Neuroleptic)، زیرمجموعهای از داروهای آنتیسایکوتیک هستند که با بروز بالای عوارض اکستراپیرامیدال (EPS) در دوزهای درمانی نمونههای انسانی و کاتالپسی در حیوانات آزمایشگاهی همراه میباشند. در حال حاضر، داروهای آنتیسایکوتیک غیرتیپیک ، از انواع پرمصرف داروهای آنتیسایکوتیک میباشند.

## تاريخچه

رزرپین و کلروپرومازین انخستین داروهایی بودند که جهت کاهش علایم سایکوز در اسکیزوفرنی مؤثر تشخیص داده شدند. رزرپین تنها مدت کوتاهی با این عنوان مورد مصرف قرار گرفت و پس از آن علاقهای در به کارگیری آن به عنوان یک داروی ضد سایکوز وجود نداشته است. کلروپرومازین، یک داروی نورولپتیک است که منجر به بروز کاتالپسی در جوندگان و EPS در انسانها می شود. کشف این حقیقت که اثرات آنتی سایکوتیک در واقع ناشی از اثرات مهار گیرندههای دوپامینی (D یا CD) می باشد، منجر به کشف بسیاری دیگر از داروهای آنتی سایکوتیک، بین سالهای ۱۹۵۰ و ۱۹۷۰ گردید. کشف کلوزاپین در سال ۱۹۵۹ منجر به درک این واقعیت شد که داروهای آنتی سایکوتیک در دوزهای مؤثر بالینی لزوماً باعث بروز اثرات EPS در انسانها در عی شوند. به علت چنین انفکاکی، کلوزاپین یک داروی نحی شوند. به علت چنین انفکاکی، کلوزاپین یک داروی نحی شوند. به علت چنین انفکاکی، کلوزاپین یک داروی

<sup>1-</sup> atypical antipsychotic 2- Reserpine

<sup>3-</sup> Chlorpromazine

آنتی سایکوتیک آتیپیک خوانده شد این دارو در دوزهای مساوی با سایر داروهای آنتی سایکوتیک اثرات EPS کمتری در انسان و حیوانات آزمایشگاهی ایجاد میکند. در نتیجهٔ توجهات جهت دوری از داروهای آنتی سایکوتیک تیپیکال به سمت افزایش ساخت داروهای آتیپیکال با همان ویژگیها و مزایا معطوف گردید. به کارگیری داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک و آتیپیک اثرات شگرفی بر کنترل بیماران از جمله زمان بستری کوتاهتر، برجاي گذارده است. اين داروها همچنين جهت مطالعه پاتوفیزیولوژی، اسکیزوفرنی و سایر سایکوزها نیز مفید میباشند. بایستی توجه کرد که بسیاری بر این اعتقاد هستند که اسکیزوفرنی و اختلال دوقطبی دو اختلال مجزا نمی باشند و در واقع دو سوی یک طیف از بیماریهای مغزی با تظاهرات سایکوتیک می باشند.

## طبیعت سایکوز و اسکیزوفرنی

واژه "سایکوز" به انواع متعددی از اختلالات ذهنی، اطلاق مى شود: وجود هذيان (عقايد اشتباه)، انواع مختلف توهم اغلب بینایی و شنوایی و گاه لمسی یا بویایی و اختلال واضح در تفکر در زمینه حس سالم. اسکیزوفرنی، نوع خاصی از سایکوز میباشد که عمدتاً با اختلال واضح تفکر و در عین وجود حواس سالم، تظاهر می یابد. سایکوز خاص اسکیزوفرنی نمی باشد و در همه بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی و در همه دوران نیز وجود ندارد.

اسکیزوفرنی، یک اختلال تکاملی اعصاب میباشد که ناشی از تغییرات عملکردی و ساختاری مغز میباشد که حتی در بعضی از بیماران از زمان زندگی داخل رحمی وجود دارد و طی کودکی یا نوجوانی یا هر دو، توسعه می یابد. مطالعاتی که بر روی دوقلوها، فرزندخواندهها و خانوادهها انجام شده است، مؤید آن است که اسكيزوفرني يك اختلال ژنتيكي با تأثير بالاي وراثت ميباشد. تنها یک ژن واحد مقصر نمی باشد. مطالعاتی که در حال حاضر بر روی بسیاری از ژنها انجام میشود، مؤید آن است که بسیاری ژنها با موتاسیونهای کم شامل حذف و جایگزینیهای بزرگ (تعداد کپیهای متغیر) یا فراوان عامل ایجاد تظاهرات مختلف بالینی و روند بیماری میباشند.

## فرضیه سروتونین در اسکیزوفرنی

کشف مواد توهمزای ایندول همچون LSD (لیزرژیک اسید دی اتیل آمید) و مسکالین (mescaline) که هر دو آگونیستهای سروتونین (HT) میباشند، منجر به جستجوی مواد توهمزای

درونزاد در ادرار، خون و مغز بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی شده است. این تلاشها بیفایده بود ولی باعث کشف بسیاری از زیرگروههای گیرنده HT-5 از جمله کشف نقش محوری اثر تحریکی بر گیرنده HT20 و احتمالاً تحریک گیرنده 5-HT50 به عنوان اساس اثرات توهمزای این مواد گردید.

آشکار شده است که بلوک گیرندههای HT<sub>2A</sub>، عامل کلیدی در مکانیسم عمل گروه عمده داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک میباشد که کلوزایین با عنوان سردسته داروئی این رده معرفی شده و به ترتیب مصرف و معرفی آنها در سراسر دنیا شامل ملپرون '، ریسپریدون '، زوتپین '، بلونانسئین اولانزاپین ، ا  $^{\circ}$ کـوئیتیاپین $^{\circ}$ ، زیــپراسـیدون $^{\circ}$  آرپـیپرازول $^{\vee}$ ، سـرتیندول پالیپریدون ۱۰ ایلوپریدون ۱۰ آسناپین ۱۱ و لوراسیدون ۱۲ می باشد. این داروها، آگونیستهای معکوس گیرنده HT2A میباشند؛ و به همین علت است که فعالیت سرشتی این گیرندهها را مهار میکنند. این گیرندهها از میان سایر نوروترانسمیترها، رهاسازی دوپامین، نورایی نفرین، گلوتامات، GABA و استیل کولین در کورتکس، نواحی لیمبیک و استریاتوم را تنظیم میکنند. تحریک گیرندههای HT<sub>2A</sub> به دپلاریزاسیون نورونهای گلوتامینرژیک و در عین حال ثبات بخشیدن به گیرندههای NMDA واقع در نواحی گیرندههای NMDA پسسیناپسی می|نجامد. اخیراً مشخص شده است که مواد توههزا قادر به تنظیم ثبات کمپلکس گیرندههای 5HT<sub>2A</sub> و NMDA میباشند.

تحریک گیرنده ۲-HT<sub>2C</sub> امکان بیشتری جهت فهم فعالیت دوپامینرژیک کورتکس و نواحی لیمبیک، فراهم می آورد. تحریک گیرندههای ۵-HT<sub>2C</sub> منجر به مهار ترشح دوپامین در دستگاه لیمبیک میشود. بسیاری از داروهای آنتی سایکوتیک آتیپیکال برای مثال کلوزایین، اسنایین، اولانزایین آگونیستهای معکوس 5-HT<sub>2C</sub> می باشند. در حال حاضر آگونیستهای 5-HT<sub>2C</sub> تحت مطالعه جهت به کارگیری به عنوان داروهای آنتی سایکوتیک، می باشند.

## فرضیه دو پامین در اسکیزوفرنی

فرضیه دوپامین در اسکیزوفرنی دومین فرضیهای بود که براساس نوروترانسمیترها ارائه گردید ولی جهت توجیه جنبههای

- 1- Melperone
- 3- Zotepine
- 5- Quetiapine
- 7- Aripiprazole
- 9- Paliperidone
- 11- Asenapine
- 2- Risperidone
- 4- Blonansein olanzapine
- 6- Ziprasdone
- 8- Sertindole
- 10- Iloperidone
- 12- Lurasidone

مختلف اسکیزوفرنی به ویژه اختلالات شناختی، کافی به نظر نرسید. با این وجود این فرضیه تا به امروز جامع ترین فرضیه ای است که ابعاد عمده اسکیزوفرنی همچون علایم مثبت و منفی (کندشدن عاطفی، گوشه گیری و فقدان انگیزه) اختلالات شناختی و احتمالاً افسردگی را توجیه مینماید. فهم این فرضیه همچنین جهت فهم مکانیسم اثر اغلب و احتمالاً تمامی داروهای آنتی سایکوتیک، ضروری به نظر می رسد.

بسیاری از شواهد حکایت از آن دارند که فعالیت بیش از حد دوپامینرژیک نقش عمده را در ایجاد سایکوز دارا می باشد: (۱) بسیاری از داروهای آنتی سایکوتیک، به شدت گیرندههای یس سینایسی D<sub>2</sub> در دستگاه اعصاب مرکزی به ویژه نواحی مزولیمبیک و سیستم استریاتال ـ فرونتال را مهار میکنند؛ از این جمله می توان به آگونیستهای نسبی دویامین همچون آری پیپرازول و بیفه پرونوکس اشاره نمود. (۲) داروهایی که فعالیت دویامینرژیک را می افزایند، همچون لوودویا، آمفتامین، بروموکریپتین و آپومورفین که هر کدام باعث تشدید سایکوز اسکیزوفرنی یا ایجاد سایکوزهای de novo در بعضی از بیماران می شوند. (۳) مطالعات انجام شده بر مغز بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی پس از مرگ که درمانهای آنتی سایکوتیک دریافت نمی کردهاند مؤید افزایش تراکم گیرنده های دویامین بوده است. (۴) بعضی و البته نه تمامی مطالعات انجام شده پس از مرگ بیماران اسکیزوفرنی، حاکی از افزایش میزان دوپامین و تراکم گیرندههای D<sub>2</sub> در هسته اکومبنس، کودات و پوتامن بوده است. (۵) مطالعات تصویربرداری نشان داده است که افزایش آمفتامین باعث القای رهاسازی دوپامین در استریاتال و به دنبال آن افزایش حد پایه اشغال گیرندههای  $D_2$  استریاتال توسط دوپامین خارج سلولی شده است و همچنین شواهد دیگری نیز مبتنی بر افزایش ساخت و رهاسازی دوپامین استریاتال وجود دارد.

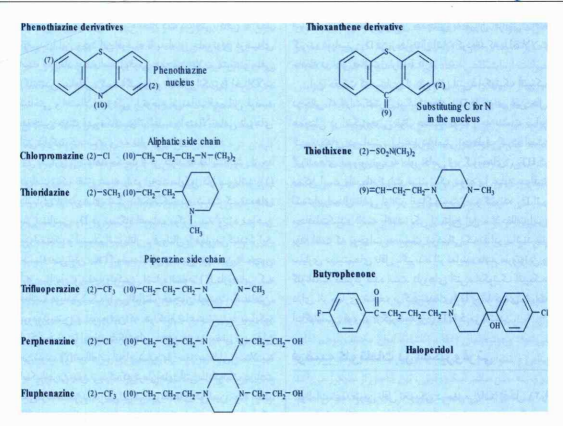
با این همه، فرضیه دوپامینی قادر به توجیه همه جنبههای اسکیزوفرنی نمیباشد. کاهش فعالیت دوپامینرژیک کورتکس و هیپوکامپ با اختلالات شناختی و علایم منفی اسکیزوفرنی مرتبط دانسته شده است. تصویربرداریهای پس از مرگ یا در محیط آزمایشگاه از نواحی انتقالات دوپامینرژیک کورتیکال، لیمبیک، نیگرال و استریاتال در افراد مبتلا به اسکیزوفرنی، کاهش فعالیت دوپامینرژیک در این نواحی را نشان داده است. کاهش عصبدهی دوپامینرژیک در کورتکس مدیال تمپورال، کاهش عصبدهی دوپامینرژیک در کورتکس مدیال تمپورال، کورتکس پرهفرونتال دورسولترال و هیپوکامپ و همچنین کاهش مواردی میباشند در مطالعات پس از مرگ به آنها اشاره شده مواردی میباشند در مطالعات پس از مرگ به آنها اشاره شده

است. مطالعات تصویربرداری همچنین به میزان افزایش یافته گیرنده دوپامینی  $D_1$  در پرهفرونتال اشاره کردهاند که با اختلالات حافظه در حال فعالیت  $^7$ ، ارتباط دارد.

این حقیقت که بسیاری از داروهای آنتی سایکوتیک آتیپیک در حالی که اثرات کمتری بر گیرندههای  $D_2$  دارند، در عین حال همچنان در اسکیزوفرنی مؤثر هستند، توجه را به سمت سایر گیرندههای دوپامینی یا غیردوپامینی معطوف کرده است. گیرندههای سروتونینی، به طور خاص زیر گروههای  $T_{2A}$  ممکن است واسطه اثرات سینرژیک بوده یا علیه عواقب اکستراپیرامیدال ناشی از اثر آنتاگونیستی بر گیرنده  $D_2$  اثر محافظتکننده داشته باشند. یکی از نتایج این ملاحظات این موده است که توجهات به سمت ترکیباتی که قادر باشند بر بسیاری سیستمهای ناقل ـ گیرنده، اثر نمایند، مانند سروتونین و گلوتامات، متمرکز شده است. داروهای آنتی سایکوتیک آتیپیک، دارای اثر مهاری ضعیف بر گیرندههای  $D_2$  و تا حدی اثرات آناگونیستی قوی تر بر گیرندههای  $D_2$  و تا حدی اثرات آناگونیستی قوی تر بر گیرندههای  $D_3$   $T_4$ 

## فرضیه گلوتامات در اسکیزوفرنی

گلوتامات، عمدهترین ناقل تحریکی در مغز میباشد (فصل ۲۱ را ببینید). فن سیکلیدین و کتامین مهارکنندههای غیررقابتی گیرنده NMDA مى باشند كه باعث تشديد اختلالات شناختى و سايكوز در بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی می شوند. فن سیکلیدین (PCP) و داروهای مشابه، MK-801، به صورت حاد و مزمن سبب افزایش فعالیت لوکوموتور، مجموعهای از اختلالات شناختی در جوندگان و پریماتها، میشود. این اثرات به طور گستردهای به منظور ساخت أنتى سايكوتيكها و تقويت كنندههاى شناختى جدیدتر مورد استفاده قرار گرفت. آنتاگونیستهای انتخابی 5-HT<sub>2A</sub> محون داروهای آنتی سایکوتیک آتیپیکال نسبت به PCP و MK-801 از خاصیت آنتاگونیست زیادی در بلوک گیرنده D<sub>2</sub> برخوردار است. این نکته، مرحله آغاز فرضیه کاهش فعالیت گیرندههای NMDA واقع بر اینترنورونهای GABA ارژیک میباشد که منجر به کاهش تأثیرات مهاری بر عملکرد نورونها و به دنبال أن ایجاد اسكیزوفرنی می شود. كاهش فعالیت GABA باعث مهار گسیختگی فعالیتهای گلوتامینرژیک بعدی و منجر به تحریک بیش از حد نورونهای کورتیکال از خلال گیرندههای غیر NMDA می شود. بعضی شواهد پیشنهاد می کنند که LY2140023، دارویسی که به عنوان آگونیست گیرنده 2/3



شکل ۱-۲۹، فرمولاسیون ساختاری بعضی از داروهای آنتیسایکوتیک قدیمی تر، فنوتیازینها، تیوگزانتینها و بوتیروفنونها. تنها نماینده هر نوع نشان داده شده است.

متابوتروپیک گلوتامیکی (mGluR2/3)، احتمالاً در درمان اسکیزوفرنی مؤثر میباشند.

گیرنده NMDA، یک کانال یونی است که جهت فعال شدن کامل نیازمند گلیسین میباشد. پیشنهاد شده است که در بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی، مکان گلیسین در گیرنده NMDA، به تمامی اشباع نشده است. کارآزماییهای بسیاری با هدف ایجاد فعالیت گلوتامینرژیک به دنبال تجویز دوزهای بالای گلیسین صورت پذیرفته است ولی نتایج قانع کننده به نظر نمیرسد. در حال حاضر مهارکنندههای ناقل گلیسین به عنوان داروهای انتیسایکوتیک احتمالی در حال بررسی میباشند.

آمپاکینها ، داروهایی هستند که جریانها با واسطه گیرندههای گلوتاماتی از نوع AMPA را تقویت مینمایند. در ارزیابیهای رفتاری، آمپاکینها در تصحیح رفتار بسیاری از مدلهای حیوانی اسکیزوفرنی و افسردگی مؤثر بودهاند. این

عوامل نورونها را علیه نوروتوکسیکها حفاظت میکنند که این امر تا حدودی توسط متابولیزه کردن فاکتورهای رشد از جمله فاکتور نوروتروپیک مشتق مغزی (BDNF و فصل ۳۰ را ببینید) مسیر می شود.

## فارماکولوژی پایه داروهای آنتیسایکوتیک

## انواع شيميايي

تعدادی از ساختارهای شیمیایی خواص آنتیسایکوتیک دارند. این داروها به چندین گروه قابل تقسیمبندی میباشند که در شکلهای ۱-۲۹ و ۲-۲۹ مشخص شده است.

#### A. مشتقات فنو تیازین ا

سه زیر خانواده عمده فنوتیازینها، که براساس نوع زنجیره جانبی مولکول تقسیمبندی شدهاند، از پرکاربردترین داروهای آنتیسایکوتیک میباشند. مشتقات آلیفاتیک (مانند کلروپرومازین ) و مشتقات پیپریدین (مانند تیوریدازین ) از قدرت اثر کمتری برخوردار هستند. این داروها باعث ایجاد آرامبخشی بیشتر و افزایش وزن میشوند. مشتقات پیپرازین ، قدرتمندتر میباشند (در دوزهای کمتری مؤثر میباشند) ولی لزوماً مفیدتر نمیباشند. مشتقات پیپرازین، همچنین دارای اثرات فارماکولوژیک انتخابی تری میباشند (جدول ۱–۲۹).

اخیراً مؤسسه ملی بهداشت روانی (NIMH)، در مورد تأثیرگذاری بالینی آنتیسایکوتیکها و تداخل تأثیر آن تأثیرگذاری بالینی آنتیسایکوتیکها و تداخل تأثیر آن (CATIE^A) مطالعه بزرگی را در ایالات متحده انجام دادهاند که بیان میکند، پرفنازین به اندازه داروهای آنتیسایکوتیک آتیییک رالبته به استثنای الانزاپین) مؤثر بوده است. این مطالعه نتیجهگیری میکند که داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک با در نظر داشتن هزینه کمتر، درمان انتخابی جهت اسکیزوفرنی میباشند. که موجب شده تا اثرات متوسطی در شرایط بالینی داشته باشد. به ویژه از نظر توجه به مسائلی نظیر دوزاژ اولانزاپین، در برداشتن بیماران مقاوم به درمان، تشویق بیماران به تغییر داروهای مورد مطالعه در طراحی، خطر بروز دیسکینزی تارداتیو که به دنبال مصرف طولانی حتی دوزهای کم آنتیسایکوتیکهای تیپیکال و مصرف طولانی حتی دوزهای کم آنتیسایکوتیکهای تیپیکال و میباشد.

## B. مشتقات تيوگزانتين ٩

این گروه از داروها، ابتدا با معرفی تیوتیگزن شناخته شدند.

## $^{ackprime}$ . مشتقات بو تيروفنون $^{ackprime}$

اعضای این گروه از لحاظ ساختاری با دو گروه پیشین متفاوت میباشند و هالوپریدول<sup>۱۱</sup> از پر مصرفترین داروهای این گروه میباشد. هالوپریدول، یک بوتیروفنون است که با وجود میزان بالای عوارض EPS که ناشی از داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک میباشد، همچنان بهطور گسترده موردمصرف قرار میگیرد. دی فنیل بوتیل پیریدینها، ترکیبات بسیار نزدیکی به این گروه میباشند. اینعوامل دارای قدرت و عوارض جانبی بیشتر و اثرات اتونومیک کمتری نسبت به فنوتیازین میباشند (جدول ۲۹–۲۹).

#### D. ساختارهای گوناگون

پیموزید<sup>۱۲</sup> و مولیندون<sup>۱۳</sup>، داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک میباشند. هیچ تفاوت معناداری میان تأثیر این داروهای جدیدتر تیپیک و انواع قدیمی تر داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک، وجود ندارد.

## E. داروهای أنتیسا یکوتیک أتیپیک

کلوزاپین۱۰ آسناپین۱۰ الانزاپین۱۰ کوتیاپین۱۰ پیسالیپریدون۱۰ ریسپریدون۱۰ سرتیندول۲۰ ریسپریدون۱۰ سرتیندول۲۰ زیرپراسیدون۲۰ روتپین۲۰ و آریپیپرازول۲۰ داروهای انتیسایکوتیک آتیپیک میباشند (برخی از آنها در شکل ۲-۲۹ نشان داده شده است). کلوزاپین، نمونه اصلی میباشد. پالیپریدون، ۱۰ هیدروکسی ریسپریدون، متابولیت فعال ریسپریدون در اغلب بیماران به جز ریسپریدون در اغلب بیماران به جز ریسپریدون در اغلب بیماران به جز بیمه ۱۰ درصد که متابولیزه کنندههای ضعیف میباشند، به سرعت به ۹- هیدروکسی ریسپریدون تبدیل میشود. سرتیندول در بعضی از کشورهای اروپایی اما نه در آمریکا، تأیید شده است.

این داروها فارماکولوژی پیچیدهای دارند ولی بیش از آنکه با عملکرد گیرنده  $\mathbf{D}_2$  تداخل نمایند، اثراتشان را از طریق تغییرات گیرنده  $\mathbf{J}_3$ -3-1-3، اعمال می نمایند. در اغلب موارد آنها به عنوان آگونیستهای گیرنده  $\mathbf{J}_4$ -5-HT که اثرات سینرژیستی با گیرنده  $\mathbf{J}_4$ -5-HT هم دارند عمل می کنند. بسیاری از آنها به عنوان آگونیست گیرندههای  $\mathbf{J}_4$ -5-HT و یا  $\mathbf{J}_4$ -5 هم عمل می کنند. این امر از طریق مکانیسم آگونیستی نسبی، محقق می شود.

سولپیراید و ترکیبات آن، گروه دیگری از عوامل آتیپیک  $D_2$  داروها دارای اثر یکسانی بر سطح گیرندههای  $D_3$  بوده و درعینحال آنتاگونیستهای گیرنده  $T_7$  نیز میباشند. این داروها فاقد اثرات EPS میباشند، هر چند میتوانند منجر به افزایش قابل توجه پرولاکتین شوند و همچون کلوزاپین

<sup>1 -</sup> Phenothiazine

<sup>2-</sup> Aliphatic

<sup>3-</sup> Chlorpromazine

<sup>4-</sup> Piperidine

<sup>5-</sup> Thioridazine

<sup>6-</sup> Piperazine

<sup>7-</sup> institue of mental health

<sup>8-</sup> clinical antipshychotic trials of intervention effectiveness

<sup>9-</sup> Thioxanthene

<sup>10-</sup> Butyrophenone

<sup>11-</sup> Haloperidol

<sup>12-</sup> Pimozide

<sup>13-</sup> Molindone

<sup>14-</sup> Clozapine

<sup>15-</sup> Asenapine

<sup>16-</sup> Olanzapine

<sup>17-</sup> Quetiapine

<sup>18-</sup> Paliperidone

Risperidone
 Ziprasidone

<sup>20-</sup> Sertindole 22- Zotepine

<sup>23-</sup> Aripiprazole

جدول ۱-۲۹ داروهای آنتی سایکوتیک ارتباط میان ساختار شیمیایی و قدرت و عوارض آنها

			The state of the s			
<b>到</b> 的表示。	دارو	1915 A CO.	قدرت باليني	عوارض	اثر	
گروه دارویی	D <sub>2</sub> /5HT <sub>2A</sub>	نسبت١	اكستراپيراميدال	أرام بخشى	فشارخون	اثرات كاهنده
فنوتيازينها	A THE					
أليفاتيك	كلر پرومازين	کال	پایین	متوسط	بالا	بالا
پیپرازین	فلوفنازين	كالإ	Ari	الإ	کم	بسیار کم
تيوگزانتين	تيوتيكسين	بسيار بالا	٧Ļ	متوسط	متوسط	متوسط
بوتيروفنون	هالوپريدول	متوسط	Υlų	بسيار بالا	کم	بسیار کم
دىبنزودياز پين	كلوزاپين	بسیار کم	متوسط	بسيار كم	کم	متوسط
بنزىسوكسازول	ريسپريدون	بسیار کم	Ylı	کم ۲	کم	کم
تينوبنزوديازپين	الانزاپين	کم	¥لږ	بسیار کم	متوسط	کم سازم
دىبنزو تياز پين	كويتياپين	کم	کم الم	بسیار کم	متوسط	کم تا متوسط
دىھىدروايندولون	زيپراسيدون	کم	متوسط	بسیار کم	کم	بسیار کم
دىھىدروكربوستىرىل	آرىپيپرازول	متوسط	יוע	بسیار کم	بسیار کم	کم کم

۱. نسبت تمایل به گیرندههای  $D_2$  به تمایل به گیرندههای  $D_2$ 

۲. در دوز کمتر از Amg/d

و کوتیاپین فاقد دیسکینزی تاردیو نمیباشند. این داروها در ایالات متحده اَمریکا به تأیید نرسیدهاند.

کاری پرازین  $^{\prime}$  رده دیگری از داروهای آتیپیک ضد سایکوز را نشان می دهد. علاوه بر اثرات آنتاگونیستی بر  $D_2/5$ -HT $_2$  کاری پرازین به عنوان آگونیست نسبی گیرنده  $D_3$  نیز عمل می کند. کاری پرازین اثر انتخابی بر گیرنده  $D_3$  دارد که احتمالاً همراه با تأثیر پذیری بیشتر بر علائم منفی بیماری اسکیزوفرنی است. این دارو در حال بررسی برای تأیید در سال ۲۰۱۴ است.

## أنتى سايكوتيكهاى گلوتامينرژيك

هیچ داروی گلوتامینرژیک خاصی در حال حاضر در درمان اسیکزوفرنی به تأیید نرسیده است. به هر حال چند دارو در حال طی کردن کارآزماییهای بالینی هستند. از میان این داروها بیتو پرتین کی مهارکننده گیرنده ترانسپورتر گلیسین نوع ۱ (GlyTl) است. گلیسین، آگونیست مشترک مورد نیاز برای گیرنده مصورت همزمان با آنتیسایکوتیکهای استاندارد استفاده میشود. و علائم منفی اسکیزوفرنی را بهبود میبخشد. مسارکوسرین آ(۱۰- متیل گلیسین) مهارکننده دیگر GlyTl است که در ترکیب با آنتیسایکوتیکهای استاندارد در بهبود علائم منفی اسکیزوفرنی در بهبود علائم

دسته دیگری که از آنتیسایکوتیکهای در حال بررسی شامل آگونیستهای گیرنده متابوتروپیک گلوتاماتی است. هشت گیرنده گلوتاماتی متابوتروپیک به سه گروه تقسیم میشوند. گروه (mGluR4,6) و گروه ۳ (mGluR2,3) و گروه ۳ (mGluR4,6) ست. میشوند. گروه ترامات پیش سیناپسی را مهار میکند. پخندین عامل mGluR2,3 در درمان اسکیزوفرنی در حال بررسی هستند. یکی از آنها، پوماگلومتاد متیونیل، اثرات ضد سایکوتیک داشته که در فاز ۲ کارآزمایی قرار دارد. اثربخشی آن در کنترل علائم مثبت و منفی سایکوز به تأیید نرسیده است. سایر آگونیستهای متابوتروپیک گیرنده گلوتامات جهت درمان علائم منفی و شناختی سایکوز در حال بررسی هستند.

## فارما كوكينتيك

A. جذب و انتشار

اغلب داروهای آنتی سایکوتیک، به سهولت ولی به صورت ناکامل جذب می شوند. علاوه بر آن، بسیاری از این داروها، طی فاز اول متابولیسم از بین می روند. به همین دلیل تجویز خوراکی کلروپرمازین و تیوریدازین دارای فراهمی زیستی ۲۵ تا ۳۵ درصد می باشد، حال آن که این میزان در مورد هالوپریدول که

 <sup>1-</sup> cariprazine

<sup>2-</sup> Bito pertin

<sup>3-</sup> Sarcoserin

متابولیسم فاز اول آن کمتر است، حدود ۶۵٪ میباشد.

اغلب داروهای آنتیسایکوتیک، از قابلیت حلالیت در چربی و اتصال پروتئینی بالایی (۹۹–۹۲٪) برخوردار میباشند و حجم توزیع آنها بالا میباشد، (اغلب بیش از ۷ لیتر بر کیلوگرم). زمان فعالیت بالینی این داروها از آنچه نیمه عمر آنها نشان میدهد، طولانی تر میباشد. این امر موجب اشغال طولانی مدت گیرندههای  $D_2$  در مغز توسط داروهای آنتیسایکوتیک میشود.

ترشح متابولیتهای کلروپرومازین در ادرار ممکن است تا هفتهها پس از تجویز آخرین دوز دارو (حین درمانهای طولانی مدت) ادامه یابد. فرمولاسیونهای تزریقی و طولانی اثر همچنان ممکن است باعث مهار بعضی گیرندههای  $\mathbf{D}_2$  حتی  $\mathbf{T}$  تا  $\mathbf{F}$  ماه بعد از آخرین تزریق شوند. زمان عود علایم سایکوز پس از قطع داروی آنتیسایکوتیک، بسیار متغیر میباشد. میانگین این زمان عود، جهت بیمار پایدار مبتلا به اسکیزوفرنی که درمان را قطع کرده است،  $\mathbf{F}$  ماه میباشد. کلوزاپین در این موارد استثناست چرا که قطع آن با عود سریع و شدید همراه میباشد. بنابراین کلوزاپین هیچگاه نباید به طور ناگهانی قطع شود مگر به علت عوارض شدید همچون میوکاردیت و آگرانولوسیتوزیس که به عراستی از اورژانسهای پزشکی میباشند.

#### B. متابولیسم

اغلب داروهای آنتی سایکوتیک، تقریباً به تمامی طی فرآیندهای اکسیداسیون و دمتیلاسیون متابولیزه می شوند. این فرایندها توسط آنزیمهای میکروزومال سیتوکروم P450، کاتالیز می شوند. در این میان CYP3A4 و CYP1A2 ایزوفرمهای عمده می باشند (رجوع به فصل ۴). تداخلات دارویی حین تجویز تسرکیبی از داروهای آنتی سایکوتیک با سایر داروهای سایکوتروپیک یا داروهایی همچون کتوکونازول که مهارکننده آنزیمهای مختلف سیتوکروم P450 می باشد، باید در نظر گرفته شود. در دوزهای معمولی بالینی، داروهای آنتی سایکوتیک، معمولی بالینی، داروهای آنتی سایکوتیک، معمولاً با متابولیسم سایر داروها تداخلی ندارند.

## فارماكوديناميك

نخستین داروهای آنتی سایکوتیک فنوتیازینی که کلروپرومازین نمونه اصلی آنها به شمار می رود، دارای اثرات بسیاری در دستگاه اعصاب مرکزی، اتونوم و اندوکرین می باشند. اگرچه تأثیر این داروها، عمدتاً از طریق بلوک گیرنده  $D_2$  می باشد، ولی عوارض جانبی آنها به اثرات مهاری آنها بر طیف گوناگونی از گیرنده ها از

جمله گیرندههای آدرنرژیک lpha موسکارینی، هیستامینی  $H_1$  و گیرندههای  $H_2$  نسبت داده می شود.

## A. سیستمهای دوپامینرژیک

۵ مسیر و سیستم عمده دوپامینرژیک جهت فهم اسکیزوفرنی و مکانیسم و اثر داروهای آنتیسایکوتیک، از اهمیت بسزایی برخوردار میباشند. اولین مسیر ـ که ارتباط زیادی با رفتار دارد ـ مسير مـزوليمبيك ـ مـزوكورتيكال ، مـياشد كـه از اجسام سلولی موجود در تگمنتوم شکمی در آکسونهای جداگانه به دستگاه لیمبیک و نئوکورتکس منتهی میشود. دومین سیستم، مسیر نیگرواستریاتال<sup>۲</sup>، حاوی نورونهایی میباشد که از ماده سیاه به کودات و پوتامن کشیده می شوند. این مسیر در ایجاد هماهنگی حرکات ارادی دخیل میباشد. بلوک گیرندههای D<sub>2</sub> در مسیر نیگرواستریاتال، مسؤول بروز عوارض EPS میباشد. مسیر سوم ـ از سیستم توبروانفندیبولار مدر هسته ارکوئیت و نورونهای اطراف بطنی ایجاد می شود و موجب رهاسازی دوپامین در جریان پورتال هیپوفیز می گردد. رهاسازی دویامین توسط این نورونها به گونهای فیزیولوژیک، ترشح پرولاکتین از هیپوفیز قدامی را مهار میکند. چهارمین سیستم دویامینرژیک ـ مسير مدولاري ـ پرېونتريکولار ٔ ـ حاوي نورونهاي موجود در هسته حرکتی عصب واگ می باشد که انشعابات چندان مشخصی ندارند. این سیستم در رفتار خوردن دخیل می باشد. مسیر پنجم ـ مسیر اینسر توهایپوتالامیک<sup>۵</sup> ـ مسیرهایی را از بخش مدیال اینسرتا به سمت هیپوتالاموس و آمیگدال، تشکیل میدهند. به نظر میرسد این مسیر در تنظیم پیشبینی فاز انگیزشی جفت یابی در موشهای رات نقش داشته باشد.

پس از تعیین دوپامین به عنوان یک نوروترانسمیتر در سال ۱۹۵۹، نشان داده شد که تأثیر نوروترانسمیتری دوپامین بر فعالیت الکتریکی سیناپسهای مرکزی و تولید پیامبر ثانویه CAMP توسط آدنیل سیکلاز، به وسیله داروهای آنتیسایکوتیک مانند کلروپرومازین، هالوپریدول و تیگزن مهار میشود. برمبنای این شواهد بود که در اوایل دهه ۱۹۶۰، این داروها به عنوان آنتاگونیستهای گیرنده دوپامینی در نظر گرفته شدند و فاکتور کلیدی در تکامل فرضیه دوپامینی اسکیزوفرنی که قبلاً در قسمتهای قبلی فصل توضیح داده شد، میباشند. امروزه به نظر میرسد، تأثیر آنتیسایکوتیک این داروها (حداقل تا حدی) ناشی

3- Tuberoinfundibular

<sup>1-</sup> Mesolimbic-mesocortical

<sup>2-</sup> Nigrosteriatal

<sup>4-</sup> Medullary-periventricular

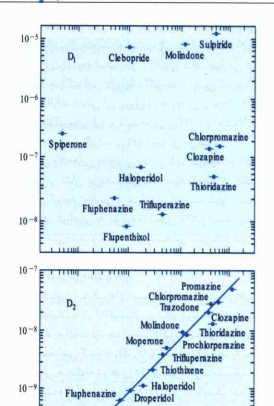
<sup>5-</sup> Incertohypothalamic

از توانایی این داروها در بلوک اثرات دوپامین جهت مهار فعالیت آدنیلیل سیکلاز در سیستمهای مزولیمبیک و مزوکورتیکال باشد.

#### B. گیرندههای دویامینی و اثرات آنها

تاکنون، پنج گیرنده دوپامینی معرفی شدهاند که در دو خانواده متفاوت گیرنده های شبه D<sub>1</sub> و شبه D<sub>2</sub> قابل طبقه بندی می باشند. گیرنده D<sub>1</sub> توسط ژنی موجود بر کروموزوم ۵ کد شده و با فرأيند فعال شدن أدنيل سيكلاز جفت شده با پروتئين Gs باعث افزایش cAMP می شود. این نوع گیرنده، عمدتاً در پوتامن،  $D_5$  هسته اکومبنس و پیاز بویایی و کورتکس واقع شدهاند. گیرنده عضو دیگر این خانواده، توسط ژنی موجود بر کروموزوم 4 کد شده و از طریق افزایش cAMP عمل مینماید. این گیرنده در نواحی هیپوکامپ و هیپوتالاموس یافت میشود. قدرت درمانی داروهای  $D_1$  آنتی سایکوتیک به میزان تمایل اتصالی آنها به گیرنده ارتباطی ندارد (شکل ۳-۲۹، بالا) و هیچ آنتاگونیست انتخابی گیرنده D<sub>1</sub> نیز اثرات آنتی سایکوتیک در بیماران اسکیزوفرنی نشان نداده است. گیرنده D<sub>2</sub> توسط ژنی موجود بر کروموزوم ۱۱ کد شده و از طریق کاهش cAMP (توسط مهار آدنیل سیکلاز جفت شده با G; عمل نموده و با گشودن کانالهای پتاسیمی باعث مهار کانال های کلسیمی میشود. این گیرندهها به صورت پیش و پس سیناپسی بر نورونهای موجود در کودئیت ـ پوتامن، هسته اکومینس و توبرکل الفاکتوری یافت میشوند. دومین عضو این خانواده، گیرنده D3 میباشد که توسط ژنی موجود بر کروموزوم ۱۱ کد شده و به نظر می رسد میزان cAMP را نیز کاهش دهد. این گیرنده در کورتکس فرونتال، مدولا و مغز میانی یافت شده است. گیرندههای D<sub>4</sub> نیز میزان cAMP را کاهش داده و در کورتکس متمرکز میشوند.

داروهای تیپیک بلوککننده گیرندههای  $D_2$  بر اساس ساختار فضایی گیرندهها بصورت انتخابی این گیرندهها را در اغلب نواحی مهار میکنند و میزان اتصال آنها به گیرندهها با اثرات آنتیسایکوتیک و عوارض اکستراپیرامیدال ارتباط دارد (شکل ۲۹-۳، پایین). مطالعات تصویربرداری In vivo که به بررسی اشغال گیرندههای  $D_2$ ، پرداختهاند، اذعان میکنند که جهت اثربخشی داروهای آنتیسایکوتیک، داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک، باید با دوز کافی تجویز گردند، به طوری که ۶۰ درصد گیرندههای  $D_2$  استریاتال اشغال گردد. چنین میزانی در مورد داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک همچون کلوزاپین و الانزاپین داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک همچون کلوزاپین و الانزاپین میراشند، که در درصدهای اشغال پایین تر ۵۰-۳۰٪ نیز مؤثر میباشند، صدق نمیکند که به احتمال زیاد ناشی از اشغال همزمان صدق نمیکند که به احتمال زیاد ناشی از اشغال همزمان



شکل  ${\bf T}_{-}{\bf T}$ . ارتباط میان قدرت درمانی داروهای آنتیسایکوتیک و تمایل آنها جهت اتصال به گیرندههای  ${\bf D}_1$  (بالا) یا  ${\bf D}_2$  (پایین). محور افقی نمایانگر قدرت دارو میباشد که هر چه بـه سـمت راست میرود، کاهش مییابد. تمایل جهت اتصال به گیرنده  ${\bf D}_1$  به وسیله قدرت دارو در جابجاکر دن لیگاند اختصاصی  ${\bf D}_1$   ${\bf S}$ CH23390. قابل سنجش میباشد. میزان تمایل به گیرنده  ${\bf D}_2$  به طور مشابه با قدرت دارو در جابجاکر دن هالوپریدول که یک لیگاند اختصاصی  ${\bf D}_2$  میباشد، اندازه گیری میشود. هر قدر به سمت بالا میرویم، از میزان تمایل اتصالی کاسته میشود.

Pimozide

Range and average clinical dose for

controlling schizophrenia (mg/d-1)

1000

Benperidol

Spiroperidol

Trifluperidol

10-10

گیرندههای  $\mathrm{HT}_{2A}$  توسط این داروها میباشد. هـرگاه مـیزان اشغال گیرندههای  $\mathrm{D}_2$  استریاتال به میزان ۸۰ درصد یـا بـیشتر برسد، داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک منجر به بـروز عـوارض EPS می شوند.

مطالعات توموگرافی تابش پوزیترون (PET) که بر روی آریپیپرازیل انجام شده است، مؤید میزان بالای اشغال گیرندههای  $D_2$  بوده است، حال آنکه دارو فاقد عوارض  $D_2$  میباشد چرا که این دارو یک آگونیست نسبی گیرنده  $D_2$  میباشد. اثرات درمانی آریپیپرازیل همچنین از خلال تأثیر درمانی آنتاگونیستی آن بر گیرندههای  $E_1$  و احتمالاً اثر درمانی آنتاگونیستی آن بر گیرندههای  $E_1$  و احتمالاً اثر آگونیست نسبی بر گیرنده  $E_1$  درمانی میشود.

چنین یافتههایی همخوانی زیادی را با فرضیه دوپامینی اسکیزوفرنی نشان میدهد، هر چند عوامل دیگری تفسیر یافتههای گیرنده دوپامینی را مشکل میکند. به عنوان مثال، گیرندههای دوپامینی به دو فرم با تمایل بالا و تمایل پایین موجود میباشند و همچنان مشخص نمیباشد که آیا اسکیزوفرنی یا داروهای آنتیسایکوتیک خواص این دو نوع گیرنده را تغییر میدهند یا خیر.

تاکنون به گونهای میتقاعدکننده، تأثیر داروهای آنتی سایکوتیک با اثر آنتاگونیستی بر سایر گیرندههای دوپامینی به جز  $D_2$  به اثبات نرسیده است. آنتاگونیستهای انتخابی و نسبتاً اختصاصی گیرنده  $D_3$  ،  $D_1$  و گیرنده  $D_4$  ، مکرراً تست شدهاند ولی هیچگونه شواهدی دال بر عمل آنتی سایکوتیک آنها مشاهده نشده است. اغلب داروهای آنتی سایکوتیک جدیدتر آتییک و بسیاری از انواع قدیمی، تمایل بیشتری به گیرنده آتییک و بسیاری از انواع قدیمی، تمایل بیشتری به گیرنده موید نیقش مهم سیستم  $D_2$  نشان می دهند (جدول  $D_2$ )، که موید نیقش مهم سیستم  $D_3$  سروتونینی در اتیولوژی می باشد.

O. تفاوتهای موجود میان داروهای آنتی سایکوتیک اگر چه تمامی داروهای مؤثر در اسیکزوفرنی، گیرندههای D<sub>2</sub> را بلوک میکنند، ولی میزان این بلوک در رابطه با سایر اثرات این داروها بر گیرندهها، به میزان زیادی با هم متفاوت میباشد. بسیاری از مطالعات انجام شده با لیگاندهای متصل شونده به گیرندهها در جهت یافتن بهترین گیرندهای که باعث ایجاد اثرات آنتی سایکوتیک این داروها شود، متمرکز شده است. مقایسه خلاصهای از تمایل نسبی چندین داروی کلیدی به گیرندهها مؤید دشواری حصول به یک نتیجه قطعی میباشد:

کلروپرومازین:  $\alpha_1$ =5HT $_{2A}$ > D $_2$ > D $_1$  کلروپرومازین: D $_2$ >  $\alpha_1$ > D $_4$ > -5HT $_{2A}$ > D $_1$ > H $_1$  کلوزایین: D $_4$ = $\alpha_1$ > 5-HT $_{2A}$ > D $_2$ =D $_1$  کلوزایین: 5-HT $_{2A}$ > H $_1$ > D $_4$ > D $_2$ >  $\alpha_1$ > D $_1$  کاروپیپرازول: D $_2$ =5-HT $_2$ A>D  $_4$ >  $\alpha_1$ =H $_1$ >> D $_1$  کوتیایین: H $_1$ >>  $\alpha_1$ >> M $_1$ , 3>D  $_2$ > -5HT $_{2A}$ 

بنابراین اغلب داروهای غیرمرسوم و برخی از داروهای  $D_2$  رفتی انتیسایکوتیک آتیپیک در عین حال که گیرندههای و را نیز مهار میکنند، حداقل مهارکنندههای قدرتمند گیرندههای  $A_1$  بنیز مهار میکانند، حداقل مهارکننده و  $A_2$  به نظر میرسد آگونیست نسبی گیرنده  $A_2$  بااشد. همچنین درجات متغیری از اثرات آنتاگونیستی گیرندههای آدرنرژیک  $A_2$  با رسیریدون، کلوزایین، الاتراپین، کوتیاپین و آریپیرازول، دیده میشود.

تحقیقات اخیر در مسیر کشف ترکیبات آنتیسایکوتیک آتیسیک که به طور انتخابیتری بر سیستم مزولیمبیک اثرگذار میباشند، (جهت کاهش اثرات بر سیستم اکستراپیرامیدال) و بر گیرندههای نوروترانسمیترهای مرکزی – همچون گیرندههای استیل کولین و اسید آمینههای تحریکی ـ که اخیراً به عنوان اهداف عمل داروهای آنتیسایکوتیک معرفی شدهاند، هدایت

برخلاف دشواری پژوهش جهت یافتن گیرندههایی که مسؤول اثرات آنتی سایکوتیک این داروها میباشند، تفاوت اثر انواع مختلف آنتی سایکوتیکها بر گیرندهها، بسیاری از عوارض جانبی آنها را توجیه می نماید (جداول 1-79). به ویژه به نظر میرسد عوارض اکستراپیرامیدال ناشی از تحریک شدید گیرندههای  $D_2$  باشد.

## D. اثرات روانی

اغلب داروهای آنتیسایکوتیک باعث ایجاد اثرات ناخوشایند روانی در افراد میشوند، بروز EPS خفیف تا شدید شامل: آکاتیزی، خوابآلودگی، بیقراری و اثرات اتونوم از آنچه با مصرف داروهای آرامبخش ـ خوابآور مرسوم حاصل میشود. با این حال، از دوز پایین این داروها (مخصوصاً کوتیاپین) برای تسریع شروع و پایداری خواب استفاده میشود. اگرچه اندیکاسیون تأیید شدهای برای این استفاده وجود ندارد.

در افراد غیر سایکوتیک، که داروهای آنتیسایکوتیک را حتی در دوزهای پائین مصرف میکنند نیز ممکن است اختلال در قـضاوت ایـجاد شـود که تـوسط پـارهای از ارزیـابیهای سایکوموتور و سایکومتریک، قابل تشخیص میباشد. مـمکن است به تدریج بهبودی در افراد سایکوتیک، ایجاد شده و سایکوز آنها برطرف شود. توانایی داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک خیت بهبود فعالیتهای شناختی بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی و اختلالات دوقطبی، مورد بحث میباشد. بعضی بیماران دچار بهبود قابل توجهی در این زمینه میشوند و بـه هـمین دلیل، ارزیابیهای شناختی در همه بیماران اسکیزوفرنی انجام میشود

ول ۲-۲۹ اثرات فارماکولوژ یک جانبی داروهای آنتی سایکو تیک	سا یکو تیک	داروهای آنتی	، ماکولوژ یک جانب	اثرات فا	79-Y 10-10
--	------------	--------------	-------------------	----------	------------

مكانيسم	المنظاهرات محمد معارضها إنا المناطقة المناطقة	نوع دارو
بلوک گیرندههای کولینرژیک موسکارینی	فقدان تطابق، خشکی دهان، احتباس ادراری و یبوست	دستگاه اعصاب اتونوم
بلوک گیرندههای ألفاأدرنرژیک	هیپوتانسیون ارتوستاتیک، اختلال در نعوظ، اختلال در انزال	ALIEN SERVICE
بلوک گیرنده دوپامینی	سندرم شبه پارکینسون، آکاتیزی، دیستونی	دستگاه اعصاب مرکزی
حساسیت بیش از حد گیرندههای دوپامین	دیسکینزی تأخیری	A TANK BURNES
بلوک موسکارینی	وضعیت گیجی ـ توکسیک	Resident Autorities
بلوک گیرندههای دوپامینی باعث	آمنوره ـ گالاکتوره، ناباروری، اختلال در نعوظ	سيستم اندوكرين
هیپرپرولا کتینمی میشود.		SALE OF SE
احتمالاً ترکیبی از بلوک هر دو گیرنده H <sub>1</sub> و	افزایش وزن	ساير
5-HT <sub>2</sub> در این امر دخیل است.		

و حتی اگر علایم مثبت به خوبی با داروهای تیپیک تحت کنترل باشد، یک دوره درمان با داروهای آتیپیک نیز انجام میشود.

#### E. اثرات الكتروانسفالوگرافي

داروهای آنتی سایکوتیک در میزان فرکانس الگوهای الکتروانسفالوگرافی (EEG)، انحراف ایجاد می نمایند. اغلب باعث آهسته شدن و افزایش هماهنگی این امواج می شوند. آهسته شدن (ایجاد همزمانی)، معمولاً به طور موضعی یا یک طرفه به وقوع پیوسته و منجر به تفاسیر تشخیصی اشتباهی می گردد. هر دو نوع تغییر در فرکانس و دامنه امواج ناشی از داروهای سایکوتیک، به سادگی ظاهر شده و می توان به وسیله روشهای الکترونیک پیشرفته، آنها را اندازه گیری نمود. بعضی از داروهای نورولپتیک آستانه تشنج را کاهش داده و حالاتی از حاک که خاص اختلالات صرع می باشد را موجب می شوند. با این وجود با تیتراسیون دقیق دوزاژ دارو، اغلب داروها را می توان به خوبی در افراد مبتلا به صرع نیز مصرف نمود.

## F. اثرات اندوکرین

داروهای مرسوم آنتی سایکوتیک قدیمی تر (مانند ریس پریدون و پالی پریدون)، سبب افزایش پرولاکتین می شوند (قسمت عوارض سوء را ببینید). داروهای آنتی سایکوتیک جدید تر همچون الانزاپین، کوتیاپین و آری پیپرازول، پرولاکتین را افزایش نمی دهند و یا در صورت افزایش پرولاکتین، مقدار این افزایش جزئی می باشد. میزان خطر اختلال عملکرد سیستم اکستراپیرامیدال و دیسکنزی تاردیو کاهش می بابد که مؤید

اثرات أنتا گونیستی کاهش یافته بر گیرنده  $\mathbf{D}_2$  میباشد.

#### G. اثرات قلبي \_ عروقي

فنوتیازینهای با قدرت کم اغلب سبب هیپوتانسیون وضعیتی و تاکیکاردی می شوند. فشار متوسط شریانی، مقاومت محیطی و حجم ضربهای کاهش می یابد. چنین اثراتی براساس اثرات اتونومیک چنین داروهایی، قابل پیش بینی می باشد (جدول -7). الکتروکاردیوگرامهای غیرطبیعی به ویژه با مصرف تیوریدازین، گزارش شده است. چنین تغییراتی شامل طولانی شدن فاصله -3 و شکل غیرطبیعی سگمان ST و موج T می باشد. چنین تغییراتی بلافاصله با قطع دارو، قابل برگشت می باشد. تیوریدازین، بیشتر از سایر داروهای آنتی سایکوتیک تیپیک، خطر بروز Torsade را افزایش نمی دهد، حال آنکه هالوپریدول در عین حال که فاصله -3 و -3 را تغییر نمی دهد باعث افزایش چنین خطری می شود.

در میان داروهای آنتیسایکوتیک غیرمعمول و جدیدتر، طولانیشدن QT یا QT توجه زیادی را به خود جلب کرده است. از آن جایی که تصور میشده است این امر باعث افزایش خطر بروز آریتمی شود، سرتیندول با تأخیر و زیپراسیدون و کوتیاپین همراه با هشدارهایی روانه بازار شدند. حال آنکه در حال حاضر هیچگونه شواهدی در دست نیست که این پدیده لزوما باعث افزایش بروز آریتمی میشود.

آنتی سایکوتیکهای آتیپیکال با سندرم متابولیک همراه بوده که ممکن است خطر بیماری کرونر عروق، سکته و پرفشاری خون را افزایش دهد.

## فارماکولوژیبالینی داروهای آنتیسایکوتیک

## انديكاسيونها

A. اندیکاسیونهای روان پزشکی

اسکیزوفرنی، اولین مورد مصرف داروهای آنتیسایکوتیک میباشد. مصرف داروهای آنتیسایکوتیک، در بیماران مبتلا به اختلال سایکوتیک دوقطبی (BPI)، افسردگی سایکوتیک و درمان موارد مقاوم افسردگی، مصرف آن در اسکیزوفرنی را تحت تأثیر قرار داده است.

اشکال کاتاتونیک (Catatonic) اسکیزوفرنی، به بهترین روش توسط بنزودیازپینهای وریدی درمان می شوند. پس از پایان وضعیت کاتاتونی، ممکن است داروهای آنتی سایکوتیک جهت درمان اجزای سایکوتیک این وضعیت که بخش عمده درمان این بیماری می باشند، لازم باشند. متاسفانه، بسیاری از بیماران پاسخدهی کمی به این داروها نشان می دهند و در واقع هیچ بیماری پاسخ کاملی به این داروها نشان نمی دهد.

داروهای آنتیسایکوتیک همچنین در اختلالات اسکیزوافکتیو نیز کاربرد دارند که دارای خصوصیات مشترکی از اسکیزوفرنی و اختلالات افکتیو میباشد. تاکنون هیچگونه تفاوت بنیادی و قابل اتکایی میان این دو تشخیص شرح داده شده است. این دو جزئی از طیف اختلالات سایکوتیک دوقطبی میباشند. جنبه سایکوتیک بیماری، جهت درمان نیازمند تجویز داروهای آنتیسایکوتیک میباشد که مصرف همزمان آنها با سایر داروها از جمله ضد افسردگیها، لیتیم یا والپروئیک اسید دارای دارات مفیدی میباشد.

فاز مانیا در اختلالات دو قطبی disorder) اغلب نیا زمند درمان با داروهای آنتیسایکوتیک میباشد، حال آن که در بعضی موارد خفیفتر تجویز لیتیم یا مکملهای اسید والپروئیک همراه با بنزودیازپینهای قدرتمند (همچون لورازپام یا کلونازپام) مؤثر میباشد. کارآزماییهای کنترل شدهای که اخیراً انجام شده است، از تأثیر تک درمانی با داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک در فاز حاد (بیش از ۴ هفته) طبی فاز مانیا، حمایت میکنند. علاوه بر این چندین انتیسایکوتیک نسل دوم در درمان نگهدارنده اختلالات دوقطبی به تأیید رسیدهاند. این داروها در پیشگیری از مانیا نسبت به پیشگیری افسردگی بسیار مؤثرتر هستند. در صورت نشدید مانیا، مصرف داروها ممکن است قطع شوند. اگرچه درمان نگهدارنده با آنتیسایکوتیکهای آتیپیکال بسیار رایج شده است.

شرایط هیجان ساز غیر مانیک نیز ممکن است با مصرف آنتی سایکوتیک به همراه بنزودیازپین ها مدیریت شود.

یک مصرف رو به افزایش آنتیسایکوتیکها به صورت مونوتراپی در درمان افسردگی حاد ناشی از بیماری دوقطبی و درمان ترکیبی با ضد افسردگیها در درمان افسردگی تک قطبی و جود دارد. چندین داروی ضد سایکوز هماکنون تأییدیه FDA را در مدیریت افسردگی دوقطبی کسب کردهاند. این داروها شامل کوئیتیاپین، لوراسیدون و اولانزاپین (ترکیب با فلوکستین) هستند به نظر میرسد داروهای آنتیسایکوز نسبت به داروهای ضدافسردگی در درمان افسردگی دوقطبی مؤثرترند و خطر القا مانیا و یا افزایش سیکل دوقطبی را افزایش نمیدهند. داروهای دیگر نظیر آریپیپرازول، کوئتیاپین، و الانزاپین در درمان همزمان دیگر نظیر آریپیپرازول، کوئتیاپین، و الانزاپین در درمان همزمان با سایر داروهای زیادی به عنوان درمان همزمان ضد افسردگی به تأیید رسیدهاند اما ضد سایکوزها تنها ردهای از داروهایی هستند که از قبل جهت استفاده بدین منظور مورد ارزیابی قرار گرفته نموندند.

برخی از ضد سایکوزهای مورد مصرف عضلانی در کنترل آژیتاسیون ناشی از اختلال دوقطبی و سایکوز مؤثرند. ضد سایکوزهایی نظیر هالوپریدول جهت درمان دلیریوم و آژیتاسیون پس از جراحی به تأیید رسیدهاند. زیپراسیدون و آریپیپرازول آژیتاسیون را ظرف مدت ۱ تا ۲ ساعت، با کمترین علائم اکستراپیرامیدال نسبت به ضد سایکوزهای تیپیک نظیر هالویریدول، بهبود می بخشند.

سایر کاربردهای ضد سایکوزها شامل درمان سندرم تورت و اختلالات رفتاری در بیماری آلزایمر است. به هر حال کارآزمایی بالینی کارآیی ضدسایکوز در درمان علائم رفتاری در بیماران مبتلا به دمانس را به تأیید نرساندهاند. علاوه بر این داروهای نسل دوم همچون برخی داروهای نسل اول ممکن است خطر مرگومیر را در بیماران افزایش دهد. داروهای ضد سایکوز برای درمان سندرم قطع مصرف اوپیوئیدها کاربرد ندارد. در دوزهای کم برخی ضدسایکوزها جهت درمان و تسکین اضطراب ناشی از برخی ضدسایکوزها جهت درمان و تسکین اضطراب ناشی از رفصل ۲۲ را ببینید) در این زمینه هم به لحاظ بیخطری و هم وضل بیمار بسیار کارآمدتر هستند.

## B.اندیکاسیونهای غیر روان پزشکی

اغلب داروهای مرسوم آنتی سایکوتیک قدیمی، به جز تیوریدازین، دارای اثرات قدرتمند ضد استفراغ (Antiemetic)

میباشند. این تأثیر ناشی از بلوک هر دو نوع گیرندههای دوپامینی مرکزی (در ناحیه کمورسپتور تریگر ساقه مغز) و محیطی (گیرندههای موجود در معده)، میباشد. بعضی از این داروها، همچون پروکلروپرازین و بنزکوئینامید\، صرفاً به عنوان داروی ضد تهوع به کار میروند.

فنوتیازینهای دارای شاخه جانبی کوتاه، دارای اثرات قابل توجه بلوککنندگی گیرنده  $H_1$  میباشند و جهت تسکین خارش و یا در مورد پرومتازین به عنوان داروی تسکیندهنده قبل از اعمال جراحی، به کار گرفته میشوند. بوتیروفنون دروپریدول  $^{7}$ ، همراه با یک اوپیوئید به نام فنتانیل  $^{7}$  در موارد نورولپتانستزیا تجویز میشود. کاربرد این داروها در روندهای بیهوشی، در فصل ۲۵ ذکر شده است.

#### انتخاب دارو

انتخاب منطقی داروهای آنتی سایکوتیک باید براساس اختلافات بین ساختمانهای شیمیایی و تفاوتهای فارماکولوژیک آنها صورت پذیرد. از آنجایی که داروهای قدیمی تر به طور گسترده مورد استفاده قرار گرفتهاند، اطلاعات بسیاری در رابطه با این عوامل دارویی همچون کلروپرومازین و هالوپریدول موجود می باشد. یک فرد باید با هر یک عضو از سه زیر گروه فنوتیازینها، یک عضو از تیوگزانتینها و بوتیروفنونها و همه داروهای جدیدتر، همچون کلوزلین، ریس پریدون، الانزابین، کوتیاپین، ریپراسیدون و آری پیپرازول آشنا باشد. هر دارو ممکن است جهت یک فرد مناسب باشد. داروهای نماینده زیر گروه داروهای آنتی سایکوتیک در جدول ۳-۲۹ آورده شده است.

داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک و آتیپیک در درمان علایم مثبت حدود ۷۰ درصد بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی و همین نسبت از اختلالات دوقطبی با تظاهرات سایکوتیک دارای تأثیری یکسان میباشند. هر چند شواهدی وجود دارد که داروهای آتیپیک در درمان علایم منفی شناختی مفید هستند و از عوارض کمتری در ایجاد دیسکینزی تاردیو و سایر اقسام EPS برخوردار هستند، و باعث افزایش خفیف میزان پرولاکتین نیز می شوند.

بعضی از داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک، نسبت به سایر داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک، باعث افزایش بیشتر وزن و چربیهای خون میشوند. در درصد کمی از بیماران، دیابت ملیتوس رخ میدهد که اغلب ناشی از کلوزاپین و الانزاپین میباشد. زیپراسیدون یک داروی آتیپیک است که حداقل افزایش وزن را موجب میشود. ریسپریدون، پالیپریدون و آریپیپرازول

اغلب موجب افزایش ناچیزی در وزن و چربیها میشوند. اسناپین و کوتیلپین دارای اثرات متوسطی میباشند. کلوزاپین و الانزاپین، اغلب موجب افزایش بالای وزن و لیپیدها می شوند، بنابراین چنین داروهایی باید خط دوم درمان در نظر گرفته شوند مگر آنکه اندیکاسیون خاصی وجود داشته باشد. یکی از این موارد کلوزاپین است که در دوزهای بالا (۹۰۰-۳۰۰ میلیگرم روزانه) جهت بسیاری از بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی مقاوم نسبت به سایر داروها مفید می باشد و درمان باید جهت بیش از ۶ ماه ادامه یابد. گزارشات موردی و کارآزماییهای بالینی بسیاری نیز وجود دارند که از تأثیر مقادیر بالای دوز الانزاپین (۴۵-۳۰ میلیگرم روزانه) جهت موارد مقاوم اسکیزوفرنی در دوره درمانی بیش از ۶ ماه، حکایت دارند. کلوزایین تنها داروی آنتی سایکوتیک است که به نظر میرسد باعث کاهش خطر خودکشی گردد. تمام بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی که تلاش های خودکشی تهدیدکننده زندگی داشتهاند باید به جدیت تحت ارزیابی جهت تعویض دارو به کلوزایین، قرار بگیرند.

مطالعات بسياري مؤيد اثرات بيشتر داروهاي آنتی سایکوتیک جدیدتر نسبت به داروهای قدیمی تر در درمان علائم منفی میباشد. فرم صناعی سایکوز که با رفتارهای غیر قابل کنترل همراه می باشند، به تمامی داروهای آنتی سایکوتیک یر قدرت به نحوی یکسان پاسخ میدهند ولی همچنان اقسام تزریقی داخل عضلانی این داروهای قدیمی در درمانهای حاد و مزمن کاربرد دارند. به علاوه این که، قیمت کمتر این داروهای قدیمی تر با وجود خطر عوارض EPS ناشی از داروها، باعث مصرف گسترده این داروها می شود. چندین داروی أنتى سايكوتيك جديدتر از جمله كلوزاپين، ريس پريدون و الانزاپین، در مجموع اثرات بهتری را در کنترل حملات نسبت به هالوپریدول از خود نشان دادهاند. در مورد آری پیپرازول همچنان نیاز به ارزیابیهای بیشتری جهت فهم کارایی این دارو وجود دارد. در مجموع عوارض کمتر داروهای جدیدتر و در عین حال بروز کمتر یا عدم بروز عارضهای چون تاردیودیسکنزی با این دارو مؤید به کارگیری این داروها در خط اول درمان میباشد.

بهترین راهنما در انتخاب دارو جهت یک فرد، سابقه پاسخ قبلی فرد به داروی مورد نظر میباشد. در حال حاضر استفاده از کلوزاپین محدود به بیمارانی است که پاسخ مناسبی نسبت به دوزهای بالای داروهای مرسوم آنتی سایکوتیک پاسخ ندادهاند. از جمله عوارض این دارو که باعث مصرف محدود این دارو شده

<sup>1-</sup> Benzquinamide

<sup>3-</sup> Phentanyl

<sup>5-</sup> Paliperidone

<sup>2-</sup> Butyrophenone droperidol

<sup>4-</sup> Neuroleptanesthesia6- Floridly psychotic form

جدول ۳-۳ برخی از انواع داروهای آنتیسایکو تیک

	عی از الواع داروسی اللی	سيونيت	
کلاس دارو	دارو	مزايا	معايب والمحادث والمعادد
فنوتيازينها	A PARL PARE	A September 1 Mary 1981 A	PER EXILERACION DE SENTE
أليفاتيك	کلر پرومازین ۱	ژنریک، ارزان	عوارض جانبی فراوان به ویژه اتونوم
پیپریدین	تيوريدازين ٢	سندرم اکستراپیرامیدال خفیف، ژنریک	حداکثر دوز روزانه ۸۰۰mg، اشکال تزریقی ندارد
(ALL Johnson)			ـ سميت قلبي المنافقة
پیپرازین	فلوفنازين	اقسام طولانی اثر نیز موجود میباشد	احتمال افزایش دیسکینزی تأخیری
ACTIVATED THE		(انانتات، دکانوات)	
تيوگزانتين	تيوتيكسين	اقسام تزریقی در دسترس میباشد	نامشخص
8年一十二月11日		احتمال کاهش دیسکینزی تأخیری	نامشخص معالم المسخص
بوتيروفنون	هالوپريدول	اقسام تزریقی در دسترس میباشد، ژنریک	سندرم اكستراپيراميدال شديد
ديبنزوكسازپين	لوكساپين	احتمال عدم افزايش وزن	نامشخص المسخص
ديبنزوديازپين	كلوزاپين	اثرات درمانی احتمالی در بیماران مقاوم،	احتمال ایجاد اگرانولوسیتوز در بیش از ۲
		عوارض اكستراپيراميدال خفيف	درصد بیماران، کاهش وابسته به دوز آستانه
			وتشنج المراجع المراجع المراجع
بنزيسوكسازول	ريسپريدون	وسيعالاثر، فاقد عوارض اكستراپيراميدال	اختلال عملكرد اكستراپيراميدال و
		یا عوارض خفیف در دوزهای کم	هیپوتانسیون با دوزهای بالاتر
تينوبنزوديازپين	الانزاپين	مؤثر عليه علائم منفى و همچنين مثبت،	افزایش وزن، کاهش وابسته به دوز آستانه
		فاقد عوارض اكستراپيراميدال و عوارض خفيف	الشنج الجابلات ويوجد الوارد المها
دىبنزو تياز پين	كوتياپين	مشابه الانزاپين، احتمال كمتر افزايش وزن	در صورت بروز هیپوتانسیون نیاز به افزایش
			دوز وجود دارد، نیمه عمر کم و مصرف دو دوز
			روزانه المالية المالية المالية المالية
دىھىدروايندولون	زيپراسيدون	احتمال كمتر افزايش وزن نسبت به كلوزاپين،	طولانی کردن QTc
		اقسام تزریقی در دسترس میباشد.	
دىھىدروكربوسىتريا	آرى پيپرازول	توانایی افزایش وزن کمتر، نیمه عمر طولانی،	نامشخص، احتمال بروز سمیتهای جدید
SELENING Y		مكانيسم پتانسيل جديد	

۱. سایر فنوتیازینهای آلیفاتیک: پرومازین، تریفلوپرومازین

است، می توان به اگرانولوسیتوز و تشنج اشاره نمود. از آنجایی که ریس پریدون (دوز ۶mg روزانه یا کمتر) نسبت به هالوپریدول عـوارض جـانبی کـمتری داشـته و همچنین احتمال بروز تـاردیودیسکینزی بـا مـصرف این دارو، کـمتر است، بـهطور گسترده تری مورد مصرف قرار می گیرد. الانزاپین و کـوتیاپین نیز دارای خطر کـمتر در بـروز دیسکینزی تأخیری می باشند و به هـمین دلیل امـروزه بیش از پیش مـورد استفاده قـرار گرفتهاند.

## مقدار مصرف

محدوده دوزهای مؤثر داروهای آنتیسایکوتیک مختلف و مرزهای درمانی آنها، وسیع میباشد. دوزهای معادل بیشتر داروهای آنتیسایکوتیک به جز کلوزاپین و احتمالاً الانزاپین، در طیف وسیعی از بیماران، اثرات یکسانی دارند. با این وجود بعضی از بیماران، اثرات یکسانی نشان نمیدهند، به از بیمارانی که به یک دارو پاسخ مناسبی نشان نمیدهند، به داروی دیگر پاسخ میدهند. به همین دلیل باید داروهای بسیاری جهت یافتن مهمترین و مؤثر ترین دارو در فرد بیمار امتحان شود.

۲. دیگر فنوتیازینهای پیپریدینی: پیپراستازین، مزوریدازین

۳. دیگر فنوتیازینهای پیپرازینی: استوفنازین، پرفنازین، کارفنازین، پروکلروپرازین، تریفلوروپرازین

بیمارانی که نسبت به دوزهای کافی دو یا سه داروی آنتیسایکوتیک از خود مقاومت نشان میدهند، کاندیدای درمان با کلوزاپین یا با دوز بالای الانزاپین میباشند. مصرف این داروها، در ۳۰ تا ۵۰ درصد بیمارانی که به دوزهای استاندارد داروهای آنتیسایکوتیک دیگر مقاوم بودهاند، باعث بهبودی شده است. در چنین مواردی به خوبی میتوان افزایش خطر بروز عوارض کلوزاپین را پذیرفت. به نظر نمی رسد.

درجاتی از ارتباط میان داروهای آنتیسایکوتیک مختلف و محدوده درمانی احتمالی آنها در جدول ۴-۲۹ نشان داده شده است.

## فراوردههای تزریقی

اقسام تزریقی قابل تحمل داروهای آنتیسایکوتیک قدیمی و قدرتمندتر هالوپریدول و فلوفنازین جهت آغاز سریع درمان و همچنین جهت درمان نگهدارنده در بیماران فاقد عارضه، در دسترس میباشد. از آنجایی که فراهمی زیستی اقسام تزریقی بسیار بیشتر از انواع خوراکی میباشد، دوز آنها باید کسری از دوز خوراکی باشد و باید اطلاعات دارویی کارخانه سازنده در نظر گرفته شود. فلوفنازین دکانوئیت و هالوپریدول دکانوئیت، جهت

## ۴-۴ ده: های نسب داروهای آنت سایکوتیک

ل انتىسايكوتيك	دوزهای نسبی داروهای	جدول ۴-۲۹
گستره معمول دوزهای	حداقل دوز	Su taresti
روزانه (mg)	درمانی مؤثر (mg)	
11		كلرپرومازين
1A	the Array of	تيوريدازين
۵-۶۰		ترىفلوپرازين
X-84	1.	پرفنازین
۲-۶۰	Y 4	فلوفنازين
r-1r•	T Is also	تيوتيكسن
Y-5.	۲	هالوپريدول
718-	Λ•	لوكساپين
7	1.	موليندون
٣٠٠-۶٠٠	۵۰	كلوزاپين
1	۵	الانزاپين
104	10.	كوثيتياپين
4-15	*	ريسپريدون
۸٠-۱۶۰	*.	زيپراسيدون
14.	1.	آرى پيپرازين

درمان تزریقی نگهدارنده طولانی مدت در بیمارانی که نمی توانند یا نباید داروی خوراکی مصرف کنند، مناسب میباشند. علاوه بر این داروهای تزریقی طولانی اثر نسل دوم (LAI) در دسترس هستند که این داروها شامل رسپریدون، اولانزاپین، آرپیپرازول و پالیپریدون میباشند. در برخی بیماران داروهای جدیدتر LAI ممکن است نسبت به فرآوردههای تزریقی در پوست بهتر تحمل می شوند.

## برنامه مقدار تجويز دارو

داروهای آنتی سایکوتیک اغلب در دوزهای منقسم روزانه تجویز می شوند، تا زمانی که یک دوز مؤثر به دست آید. حد پایین محدودهٔ دوز نشان داده شده در جدول  $^{+}$ -۲۹ باید حداقل به مدت چندین هفته امتحان شود. پس از تعیین یک دوز مؤثر روزانه جهت یک بیمار خاص، دفعات تجویز دارو کاهش می یابد. دوز یکبار در روز، معمولاً شبها تجویز می گردد و طی درمان طولانی مدت نگهدارنده مورد پذیرش بسیاری از بیماران می باشد. ساده ترشدن برنامه تجویز دارو موجب افزایش پذیرش بیماران می شود.

## درمان نگهدارنده

تعداد کمی از بیماران اسکیزوفرنی ممکن است پس از یک حمله حاد بهبود یابند و نیازی به درمان دارویی بعدی و طولانی مدتتر نداشته باشند. در بیشتر موارد، دوز انتخابی بین میزان افزایش دوز ضروری و افزودن دارویی جدید جهت تشدید بیماری و درمان نگهدارنده با دوز کامل درمانی، نوسان میکند. دوز انتخابی به عواملی چون فاکتورهای اجتماعی همچون در دسترسبودن سایر اعضای خانواده، دوستانی که از چگونگی علائم عود آگاهی دارند و میزان تمایل آنها در شرکت در برنامههای درمانی بستگی دارد.

## تركيبات دارويي

ترکیب داروهای آنتیسایکوتیک، موجب سردرگمی در ارزیابی کارایی دارو میشود. همان طور که به کارگیری درمانهای ترکیبی به طور گسترده رایج نمیباشد، مطالعات بسیاری نیز مؤید چنین روشهایی میباشند. داروهای ضدافسردگی سه حلقهای و بیش از آنها، داروهای مهارکننده اختصاصی سروتونین (SSRIها) همراه با داروهای آنتیسایکوتیک، جهت کاستن از علائم افسردگی همراه با اسکیزوفرنی به کار گرفته شدهاند. شواهد کمی در مورد تأثیرات مفید چنین رژیمهایی چند دارویی در دست

میباشد. شوک درمانی (ETC) یکی از درمانهای کمکی مؤثر همراه با داروهای آنتیسایکوتیک نه تنها در درمان علایم خلقی، بلکه در کنترل علایم مثبت میباشد. ETC میتواند باعث تقویت آثار کلوزاپین شود، به ویژه زمانی که حداکثر دوز آن چندان کارایی نداشته باشد. در مقابل افزودن ریسپریدون به کلوزاپین، مفید به نظر نمیرسد. گاهی لیتیم یا اسید والپروئیک نیز در بیمارانی که پاسخ مناسبی به داروها نشان نمیدهند، به رژیم درمانی افزوده میشود. بعضی شواهد از تأثیرات بیشتر درمانی افزوده میشود. بعضی شواهد از تأثیرات بیشتر موارد حکایت دارند (به ادامه مراجعه کنید). هنوز کاملاً مشخص نشده که این اثرات موفقیت آمیز ناشی از تشخیص اشتباه موارد میانیا میباشد یا ناشی از اختلالات اسکیزوافکتیو میانید یا ناشی از اختلالات اسکیزوافکتیو با بیخوابی با بکارگیری داروهای آنتیسایکوتیک کنترل نمیشود، با بکارگیری داروهای آنتیسایکوتیک کنترل نمیشود، بنودیازپینها می توانند مفید واقع شوند.

#### واكنش هاي مضر

بیشتر اثرات ناخواسته داروهای آنتیسایکوتیک از گسترش فعالیت فارماکولوژیک آنها ناشی میشود (جداول ۱-۲۹ و ۲۹–۲۲ ولی تعداد کمی از این عوارض نیز ناشی از واکنشهای آلرژیک ذاتی یا ایدیوسنکراتیک می باشند.

#### A. اثرات رفتاری

مصرف داروهای آنتی سایکوتیک تیپیک قدیمی تر، اغلب ناخوشایند می باشد. بسیاری از بیماران، مصرف دارو را به علت عوارض آن متوقف می کنند. در این بیماران بهتر است بخش کوچکی از دوزدارو، زودهنگام و اکثر آن هنگام خواب تجویز گردد. حالت افسردگی کاذب که ناشی از آکینزی وابسته به اثر دارو می باشد، اغلب با تجویز داروهای ضد پارکینسون، برطرف می شود. از دیگر علل وضعیت افسردگی کاذب، می توان به تجویز دوز بیش از حد دارو در بیماری که بهبود نسبی یافته است، اشاره نمود. در چنین مواردی کاهش دوز دارو باعث بهبود علائم می شود. حالت "کنفوزیون توکسیک"، می تواند طی تجویز می موزهای بالاتر این داروها که دارای اثرات غالب آنتی موسکارینی هستند، ایجاد شود.

#### B. عوارض عصبي

از جمله عوارض اکستراپیرامیدال که در مراحل اولیه درمان با داروهای قدیمی تر ایجاد می شوند، می توان به سندرم

پارکینسون تیپیک، آگاتیزی (بی قراری غیرقابل کنترل) و واکنشهای دیستونیک حاد (رتروکولی اسپاستیک یا تورتیکولی) اشاره نمود. در صورت لزوم درمان پارکینسونیسم، می توان از داروهای ضد موسکارینی آنتی پارکینسون معمول و در مواد دادر از آمانتادین، بهره گرفت. (لوودوپا هیچگاه نباید در این بیماران تجویز شود)، پارکینسونیسم، عارضهای خود محدود است و داروهای آنتیپارکینسونیسم باید هر ۳ تا ۴ ماه قطع شوند. آکاتیزیا و واکنشهای دیستونیک نیز به چنین درمانی پاسخ مسیدهند ولی ترجیعاً می توان از داروهای آرام بخش آنتی هیستامینی و دارای خواص آنتیکولینرژیک بهره گرفت. به عنوان مثال می توان از تجویز خوراکی یا تزریقی دیفن هیدرامین استفاده نمود.

دیسکینزی تأخیری ممان طور که از اسمش بر می آید یک سندرم تأخیری شامل حرکات کره آتتوئید غیرطیبعی می باشد. این عارضه از مهمترین عوارض ناخواسته داروهای أنتي سايكوتيك مي باشد. به نظر مي رسد، علت ايجاد اين عارضه، کمبود نسبی فعالیت کولینرژیک ثانویه به حساسیت بیش از حد گیرندههای دوپامینی در کودیت ـ پوتامن باشد. شیوع این عارضه بسیار متغیر میباشد ولی تخمین زده می شود، حدود ۲۰ تا ۴۰ درصد بمیارانی که تا قبل از معرفی داروهای جدیدتر آتیپیک، تحت درمانهای طولانی مدت قرار داشتهاند، حالتی از دیسکینزی تأخیری را تجربه کرده باشند. تشخیص زودهنگام این عارضه بسیار اهمیت دارد چرا که بازگشت موارد پیشرفته، بسیار دشوار میباشد. جهت هر بیماری که تحت درمان با داروهای آنتی سایکوتیک تیپیک (به عنوان مثال ریس پریدون یا پالیپریدون) قرار دارد و دچار دیسکینزی تاردیو (تأخیری) شده است، باید اقدام به تعویض دارو به کوتیاپین یا کلوزاپین که از انواع آتیپیک هستند (و احتمال بروز چنین عارضهای با آنها حداقل است) نمود. درمانهای بسیاری جهت این عارضه پیشنهاد شده است ولی ارزیابی این درمانها به علت ماهیت متغیر و گاهی روند خود \_ محدود بیماری دشوار میباشد. کاهش دوز مصرفی نیز مى تواند مورد توجه قرار بگيرد. اغلب صاحب نظران بر اين عقیدهاند که در قدم اول باید دوز داروی تجویز را کاهش و یا قطع نمود و یا یکی از داروهای جدیدتر را جایگزین نمود. گام منطقی بعدی، حذف کلیه داروهایی است که دارای اثرات آنتی کولینرژیک مرکزی می باشند، به ویژه داروهای آنتی پارکینسونیسم و ضدافسردگیهای سه حلقهای. این دو گام اغلب جهت ایجاد

<sup>1-</sup> Pseudo depression

<sup>2-</sup> Toxic-Confusion

<sup>3-</sup> Tardive dyskinesia

بهبودی مؤثر میباشد. در صورت عدم بهبود، از افزودن دوز بالای دیازپام (۳۰–۴۰ میلیگرم روزانه) به وسیله تشدید فعالیت گاباارژیک، یاری گرفته می شود.

تشنجها ۱، از عوارض شناخته شده درمان با کلروپرومازین میباشند و بروز آن در مصرف سایر داروهای پرقدرت قدیمی آن قدر نادر است که ارزش بررسی ندارد. با این وجود ممکن است در ۲ تا ۵ درصد بیماران که تحت درمان با کلوزاپین میباشند، تشنج بروز نماید. در بسیاری از حالات استفاده از داروهای ضد تشنج می تواند تشنج را کنترل کند.

### C. اثرات بر سیستم اعصاب اتونومیک

اغلب بیماران قادر به تحمل اثرات نامطلوب آنتیموسکارینی داروهای آنتیمسایکوتیک میباشند. کسانی که از این بابت احساس ناراحتی شدیدی میکنند، اختلالاتی چون احتباس ادراری دارند یا از عوارض شدیدی رنج میبرند، باید از داروهای دیگری که چندان اثر آنتیموسکارینی ندارند بهره بگیرند. هیپوتانسیون ارتوستاتیک یا اختلال در انزال، عارضهای شایع طی درمان با کلروپرومازین و مزوریدازین میباشد که با تعویض دارو با داروهایی که اثرات بلوککنندگی آدرنرژیک کمتری دارند، قابل کنترل میباشد.

## D. عوارض متابولیک و اندوکرین

افزایش وزن عارضهای بسیار شایع به ویژه با مصرف کلوزایین و الانزاپین میباشد که نیاز به کنترل غذای دریافتی به ویژه هیدراتهای کربن را ایجاب مینماید. ممکن است هیپرگلیسمی به وقوع بپیوندد که این تأثیر اغلب ناشی از مقاومت به انسولین ناشی از افزایش وزن یا سایر مکانیسمهای ناشناخته می باشد. ممكن است هيپرليپيدمي ايجاد شود. جهت كنترل افزايش وزن، مقاومت به انسولین و افزایش چربیها، بیماران باید در هر بار ویزیت از لحاظ وزن و سنجش قند خون ناشتا مورد بررسی قرار بگیرند و پروفایل چربی آنها نیز هر ۳ تا ۶ ماه ارزیابی شود. سنجش هموگلوبین A<sub>IC</sub> زمانی که از قند خون ناشتا مطمئن نباشیم، مفید خواهد بود. در موارد نادری کتواسیدوز دیابتی گزارش شده است. نسبت تریگلیسرید به HDL در نمونه خون ناشتا باید کمتر از ۳/۵ باشد. مقادیر بیش از آن مؤید افزایش خطر أترواسكلروزيس و بيماريهاي قلبي ـ عروقي مي باشد. هیپرپرولاکتینمی در زنان منجر به ایجاد سندرم آمنوره ـ گالاکتوره و عقیمی میشود. در مردان عوارضی چون فقدان حسی جنسی، عدم توانایی نعوظ و یا ناباروری، ایجاد می گردد.

هیپرپرولاکتینمی ممکن است به استئوپروزیس به ویژه در خانمها بینجامد. اگر امکان کاهش دوز دارو یا کنترل این وضعیت وجود نداشته باشد، باید تعویض دارو به انواع آتیپیک همچون آریپیپرازول که باعث افزایش میزان پرولاکتین نمیشوند را، مدنظر قرار داد.

## E. واکنشهای توکسیک یا آلرژیک

آگرانولوسیتوزیس، یرقان کلستاتیک و بثورات پوستی، به ندرت در مصرف داروهای آنتیسایکوتیک پرقدرت که امروزه مصرف می شوند، اتفاق می افتد.

برخلاف سایر داروهای آنتیسایکوتیک، کلوزاپین در تعداد کم ولی قابل ملاحظهای از بیماران (حدود ۱ تا ۲ درصد از بیماران تحت درمان)، باعث بروز آگرانولوسیتوزیس میشود. این عارضه جدی و بالقوه کشنده، به سرعت پیشرفت میکند و اغلب طی هفته ششم تا هجدهم درمان ایجاد میشود. هنوز مشخص نمیباشد که آیا اساس این عارضه یک پدیده ایمونولوژیکی میباشد یا خیر ولی به نظر میرسد این عارضه با قطع دارو، بازگشتپذیر باشد. به علت پیشگیری از چنین خطری لازم است جهت کلیه بیمارانی که کلوزاپین دریافت میدارند، طی ۶ ماه اول درمان، هر هفته و سپس هر سه هفته آزمایش خون درخواست شود.

#### F. عوارض چشمی

ایجاد رسوبات در بخش قدامی چشم (قرنیه و عدسی)، یکی از شایع ترین عوارض درمان با کلروپرومازین میباشد. این رسوبات قادر به شروع روند پیری عدسی میباشند. تیوریدازین تنها داروی آنتیسایکوتیک است که باعث ایجاد رسوبات در شبکیه میشود و در موارد پیشرفته به ریتنیت پیگمنتوزا میانجامد. رسوبات معمولاً با قهوهای شدن دید همراه هستند. در صورت محدود نمودن حداکثر دوز تجویزی روزانه تیوریدازین، به ۸۰۰ میلی گرم، احتمال ایجاد چنین عوارضی کاهش می یابد.

#### G. سمیت قلبی

تجویز دوز بیش از ۳۰۰ میلیگرم روزانه تیوریدازین، تـقریباً در همه بیماران باعث غیرطبیعیشدن موج T میشود که به سادگی قابل برگشت میباشد. مصرف بیش از حد تیوریدازین، همراهی زیادی با اَریتمیهای اساسی بطنی (مانند ترسد د پوینت<sup>۳</sup>)، بلوک

1- Seizures

<sup>2-</sup> Browning of vision

<sup>3-</sup> torsade de pointe

هدایتی قلبی و بروز مرگ ناگهانی دارد. هنوز روشن نمی باشد که آیا دورههای درمانی تیوریدازین نیز قادر به ایجاد چنین عوارضی هستند یا خیر. به علت تشدید اثرات احتمالی آنتیموسکارینی و شبه کینیدین در تجویز همزمان با ضد افسردگیهای سه حلقهای، ترکیب تیوریدازین با داروهای مذکور تنها باید تحت مراقبت شدید، صورت پذیرد. از میان داروهای آتیپیک، مصرف زيپراسيدون با بيشترين احتمال طولاني شدن QT همراه مي باشد که به همین علت باید از تجویز همزمان آن با سایر داروهایی که فاصله QT را طولانی مینمایند، از جمله تیوریدازین، پیموزید و داروهای آریتمیک گروه IA یا III اجتناب نمود. کلوزاپین گاهی با بروز میوکاردیت همراه است که در صورت چنین تظاهراتی باید مصرف أن قطع شود. مرگ ناگهانی ناشی از آریتمی پدیدهای شایع در اسکیزوفرنی میباشد. این پدیده اغلب وابسته به دارو نمی باشد و هیچ مطالعهای وجود ندارد که چنین افزایش خطری را با بعضی داروهای خاص مرتبط دانسته باشد. کنترل QT از لحاظ طولانی شدن چندان مثمرثمر به نظر نمی رسد مگر موارد بیش از ۵۰۰ میلی ثانیه در ریتمهای متوالی طی هولتر مونیتورینگ، آشکار گردد. مطالعهای که بر روی ۲۰ هزار بیمار تحت درمان زیپراسیدون در مقابل الانزاپین انجام شد، فاقد افزایش خطر یا افزایش خطر ناچیز torsade de pointe و مرگ ناگهانی در بیمارانی بود که زیپراسیدین مصرف مینمودند.

## H. مصرف در حاملگی؛ دیس مورفوژنژ ۱

اگر چه به نظر میرسد مصرف تمامی داروهای آنتیسایکوتیک طی حاملگی بیخطر باشد ولی این داروها باعث افزایش مختصر خطر ایجاد تراتوژنیسیته میشوند. تصمیمگیری در رابطه با مصرف این داروها طی حاملگی و یا سقط نمودن جنینی که در معرض این داروها قرار داشته است، بسته به مورد صورت میپذیرد. مطلوب آن است که اگر خانم حاملهای می تواند این دوران را بدون مصرف دارو سپری نماید، از این رویکرد استفاده نماییم چرا که اثرات ناشی از داروها بر ناقلین عصبی، تکامل عصبی، را نیز تحت تأثیر قرار می دهد.

## ا. سندرم نورولپتیک بدخیم

این اختلال تهدیدکننده حیات، در بیمارانی که دارای حساسیت بسیار زیادی به عوارض اکستراپیرامیدال داروهای آنتی سایکوتیک هستند، به وقوع میپیوندد (فصل ۱۶ را ببینید). از نخستین علائم، سفتی واضح عضلانی می باشد. اگر تعریق طی درمان با داروهای آنتی کولینرژیک مختل شده باشد، تب

ایجاد می شود و اغلب دمای بدن به سطحی خطرناک می رسد. لکوسیتوز ناشی از استرس و تب بالا ممکن است اشتباها به تشخیص عفونت منتهی شود. ناپایداری اتونوم همراه با تغییرات فشارخون و نبض نیز اغلب وجود دارد.

معمولاً سطوح کراتین کیناز نوع عضلانی افزایش یافته است که همین امر مؤید آسیب عضلانی میباشد. به نظر میرسد علت این سندرم، بلوک سریع و بیش از حد گیرندههای دوپامینی پس سیناپسی میباشد. این پدیده در واقع شکلی شدید از سندرم اکستراپیرامیدال است که متعاقباً ایجاد میشود. در ابتدای بروز علائم، درمان شدید سندرم اکستراپیرامیدال با داروهای آنتیپارکینسون، ارزشمند میباشد. شلکنندههای عضلانی، مخصوصاً دیازپام، اغلب مفید میباشند. بعضی دیگر از شلکنندههای عضلانی همچون دانترولن یا آگونیستهای دوپامینی همچون بروموکریپتین نیز دارای اثرات سودمندی میباشند. در صورت وجود تب، باید با استفاده از تمهیدات میزیکی بدن را خنک نمود. چندین شکل خفیفتر این سندرم نیز تاکنون شناسایی شدهاند. تعویض دارو به یک داروی آتیپیک، پس از بهبود باید مدنظر قرار بگیرد.

#### تداخلات دارويي

داروهای آنتی سایکوتیک دارای تداخلات فارماکودینامیکی بیشتری نسبت به تداخلات فارماکوکینتیکی می باشند. طی تجویز همزمان این داروها و داروهایی که دارای اثرات آرام بخش، بلوک گیرندههای آدرنرژیک  $\alpha$  آنتی کولینرژیک و یا تیوریدازین و ریزاپیریدون که دارای اثرات شبه کینیدین می باشند، آثار این داروها، تشدید می باید.

تداخلات فارماکوکینتیکی بسیاری گزارش شده است ولی هیچ کدام دارای آثار بالینی عمدهای نمیباشند.

## مصرف دوز بیش از حد (Overdoses)

مسمومیت با داروهای آنتیسایکوتیک به استثنای مزوریدازین و تیوریدازین (برخلاف ضدافسردگیهای سه حلقهای) به ندرت کشنده میباشد. در مجموع خوابآلودگی ایجاد شده، پس از یک دوره بینابینی از اضطراب به سمت کوما پیشرفت مینماید. ممکن است تحریک عصبی ـ عضلانی افزایش یافته و به تشنج بیانجامد. مردمکها میوتیک بوده و رفلکسهای عمقی تاندونی کاهش یافته است. هیپوتانسیون و هیپرترمی ایجاد میشود حال آن که ممکن است در مراحل بعدی تب بروز یابد. اثرات کشنده

مزوریدازین و تیوریدازین باعث بروز تاکی آریتمیهای بطنی میشود. بیماران دچار مسمومیت در ابتدا باید تحت درمان مرسوم "ABCD " (فصل ۵۸ را ببینید) و درمانهای حمایتی قرار بگیرند. روش درمان مسمومیت با تیوریدازین و مروریدازین که با بروز آریتمیهای قلبی همراه است، بسیار شبیه داروهای ضدافسردگی سه حلقهای میباشد (فصل ۳۰ را ببینید).

## روان درمانی و درمان شناختی

بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی جهت اعمال روزانه و نیازمند حمایت میباشند. از جمله این اعمال به امور خانه، فعالیتهای اجتماعی، رفت و آمد به مدرسه و دستیابی به سطوح مطلوب کار که از عهدهٔ انجام آن بر میآیند، میتوان اشاره کرد. متأسفانه سرمایه گذاری جهت این جنبههای درمان، در سالهای اخیر کاهش یافته است. کنترل فردی و خدمات درمانی از اجزایی حیاتی درمان بیماران اسکیزوفرنی میباشد که باید جهت این بیماران تأمین شود. بیمارانی که دچار اولین اپیزود بیماری میشوند، معمولاً نیاز به دریافت درمانها و حمایتهای بیشتری هستند چرا که اغلب بیماری خود را انکار میکنند و ظرفیت پذیرش درمان دارویی را از خود نشان نمیدهند.

## فواید و محدودیتهای درمان دارویی

همان طور که در ابتدای این فصل بدان اشاره شد، داروهای آنتیسایکوتیک تأثیر بسزایی در درمان اختلالات روانپزشکی داشتهاند. نخست آن که این داروها باعث شدهاند اغلب این بیماران بجای بستری شدن طولانی به جامعه برگردند. چنین انتقالی برای اغلب بیماران، زندگی بهتر و انسانی تر و دارای محدودیتهای کمتری را فراهم آورده است. و به بیانی دیگر تراژدی هستی بدون حمایت، به دست فراموشی سپرده شده است.

ثانیاً داروهای آنتی سایکوتیک به طور مشخص، تفکر در مورد بیماری های روان پزشکی را به طرف ماهیت بیولوژیک بیماری سوق دادهاند چراکه تحقیقات انجام شده برپایه اثرات این داروها بر اسکیزوفرنی، تا حدی باعث روشن شدن زوایای فیزیولوژیک و فارماکولوژیک دستگاه اعصاب مرکزی نسبت به قبل شده است. هر چند با وجود تحقیقات بسیار زیادی که در زمینه اسکیزوفرنی انجام شده است، این اختلال همچنان به عنوان یک رمز و فاجعه برای هر فرد قلمداد می شود. در حالی که بیشتر بیماران اسکیزوفرنیک با مصرف این داروها، بهبودی نسبی می یابند ولی هیچ کدام کاملاً خوب نمی شوند.

# ■ لیتیم، داروهای تثبیت کننده خلق و سایر روشهای درمانی اختلالات دوقطبی

اختلالات دوقطبی که اوایل با عنوان بیماری مانیا ـ دپرسیو، شناخته میشد، در اواخر قرن ۱۹ جزء گروهی از اختلالات سایکوتیک مجزا از اسکیزوفرنی طبقهبندی میشد. پیش از آن این دو اختلال اجزای یک طیف در نظر گرفته میشوند. جالب است که امروزه مطالعات و شواهد بار دیگر مؤید همپوشانی این دو اختلال میباشند. این بدان معنا نیست که هیچ تفاوت عمده پاتوفیزیولوژی و یا دارودرمانی متفاوتی بین این دو گروه اختلال وجود ندارد. براساس معیارهای VI-DSM-این دو، بیماریهای مجزایی طبقهبندی شدهاند و تحقیقات جهت تعریف مشخصات این دو بیماری و مارکرهای بیولوژیک و ژنتیک آنها، ادامه دارد. لیتیم نخستین دارویی بود که در درمان فاز مانیا اختلال دوقطبی مـوثر عـمل کـرد، ولی در تقسیمبندی داروهای دوقطبی مـوثر عـمل کـرد، ولی در تقسیمبندی داروهای اسکیزوفرنی ندارد. لیتیم همچنان به عنوان درمان فاز حاد و همچنین جهت پیشگیری از عود اپیزودهای مانیا و افسـردگی،

سایر داروهای تثبیتکننده خلق که همچنین دارای اثرات ضد تشنج نیز میباشند، کاربرد بیشتری نسبت به لیتیم پیدا کردهاند. از این میان میتوان به کاربامازپین و والپروئیک اسید اشاره نمود که در درمان فاز حاد مانیا و پیشگیری از عود آن، مفید میباشند. لاموتریژین نیز جهت پیشگیری از عود، تأیید شده است. گاباپنتین، اکسکاربامازپین و توپیرامات نیز تا حدی جهت درمان اختلال دوقطبی تجویز میشوند هر چند هنوز چنین اندیکاسیونی جهت آنها از سوی سازمان غذا و دارو (FDA)، تأیید نشده است. آریپیپرازیل، کلرپرومازین، الانزاپین، کوتیاپین، ریسپریدون و زیپراسیدون، توسط FDA جهت درمان فاز مانیای اختلال دوقطبی تأیید شدهاند. ترکیب الانزاپین با فلوکستین و همچنین کوتیاپین جهت درمان افسردگی دوقطبی، تأیید شده است.

## ماهیت اختلال خلقی دو قطبی

اختلال خلقی دوقطبی (مانیک ـ دپرسیو)، در حدود ۳–۱ درصد جمعیت بزرگسال را مبتلا میسازد. این اختلال ممکن است از سنین کودکی آغاز شود ولی اغلب در دهه سوم یا چهارم برای اولین بار تشخیص داده میشود. علایم کلیدی اختلال دوقطبی

در فاز مانیا، هیجان، بیش فعالی، تکانشگری، مهار گسیختگی، خشونت، کاهش نیاز به خواب، بروز علایم سایکوتیک در بعضی (و نه همه بیماران) و اختلالات شناختی میباشد. افسردگی در اختلال دوقطبی، پدیدهای مشابه اختلال افسردگی اساسی میباشد که با تظاهرات کلیدی همچون خلق افسرده، تغییرات روزمره، اختلال خواب، اضطراب و در مواقعی علایم سایکوتیک، بروز مییابد. همچنین ممکن است علایم مخلوط مانیا بروز مییابد. همچنین ممکن است علایم دوقطبی در خطر افسردگی دیده شود. بیماران مبتلا به اختلال دوقطبی در خطر بالای خودکشی قرار دارند.

توالی، تعداد و وخامت اپیزودهای مانیا و افسردگی، به میزان زیادی متغیر میباشد. علت این گونه نوسانات خلقی در اختلالات خلقی دو قطبی شناخته شده نمیباشد، هر چند، حدس بر این است که احتمالاً فعالیت کاته کولامینها، افزایش یافتهاند. داروهایی که این گونه فعالیتها را میافزایند، باعث تشدید مانیا میشوند حال آن که داروهایی که فعالیت دوپامین یا نوراپینفرین را میکاهند، باعث بهبود مانیا میشوند. ممکن است استیل کولین یا گلوتامات نیز در این امر دخیل باشند. ماهیت تغییرات ناگهانی یا گلوتامات نیز در این امر دخیل باشند. ماهیت تغییرات ناگهانی خلقی از مانیا به افسردگی که توسط بعضی از بیماران تجربه شده است، دقیقاً مشخص نمیباشد. اختلال دو قطبی دارای زمینه قوی فامیلیال میباشد. مطالعات ژنتیکی انجام شده، حداقل ارتباط سه ژن واقع بر کروموزومهای مختلف را با این اختلال نشان دادهاند و شواهد فراوانی از تأثیر عوامل ژنتیکی بر اختلال دوقطبی وجود دارد.

بسیاری از عوامل ژنتیکی که استعداد ابتلا به اختلال دوقطبی را افزایش میدهند، با اسکیزوفرنی نیز مشترک میباشند ولی به نظر میرسد ژنهای مجزایی نیز در بروز هر کدام جداگانه نقش داشته باشند. مطالعات گستردهای به بررسی ارتباطات ژنومی و اختلال دوقطبی سایکوتیک پرداختهاند، ارتباطاتی را با کروموزومهای ع8 و 134 نشان دادهاند. بسیاری از ژنها ارتباطاتی را با اختلال دوقطبی همراه با تظاهرات شایکوتیک نشان دادهاند، از این میان می توان به ژن دیسبیندین (، DAOA/G30، I-Schizophrenia-1) و نوروگولین ـ ۱ اشاره نمود.

# فارما كولوزي پايه ليتيم

نخستین کاربرد درمانی لیتیم به اواسط قرن ۱۹ و در درمان نقرس برمیگردد. لیتیم همچنین، دورهای نسبتاً کوتاه به عنوان جانشین کلرید سدیم در بیماران مبتلا به فشارخون در دهه ۱۹۴۰

مصرف گردید که از آنجایی که تجویز آن بدون نظارت و مونیتورینگ، با سمیت بالایی همراه بود، مصرف آن ممنوع گردید. در سال ۱۹۴۹، فردی به نام Cade کشف کرد که لیتیم در درمان اختلال دوقطبی مفید است و وی با انجام کارآزماییهای بالینی، تأثیر مفید آن را به عنوان تکدرمانی در فاز مانیا اختلال دوقطبی، اثبات نمود.

## فارما كوكينتيك

لیستیم یک کاتیون کوچک تک ظرفیتی می باشد که فارماکودینامیک آن در جدول ۵-۲۹ آورده شده است.

#### فارما كوديناميك

دفع

با وجود تحقیقات قابل توجه، اساس بیوشیمیایی درمانهای تثبیتکننده خلقی همچون لیتیم و تثبیتکنندههای خلقی ضد تشنج، همچنان آشکار نمیباشد. لیتیم، مستقیماً دو مسیر پیامرسانی را مهار میکند. این دارو با تخلیه اینوزیتول داخل سلولی پیامرسانی اینوزیتول، بلوک کرده و همچنین گلیکوژن سنتاز کیناز ۳ (GSK-3)، که یک پروتئین کیناز چندکاره میباشد

	فارما دودينتيك ليتيم	جدول ۵-۲۱
نامل می شود، حداکثر	تقریباً طی ۶ تا ۸ ساعت ک	جذب
دقیقه تا ۲ ساعت	غلظت پلاسمایی بین ۳۰	
	حاصل می شود.	
. أهسته به	در حجم کلی آب بدن، ورود	انتشار
ی، حجم انتشار اولیه	کمپارتمانهای داخل سلوا	
دکه به ۱/۰ تا ۱۹۰ لیتر	۰/۵ لیتر بر کیلوگرم میباش	
. مقداری از آن در	برکیلوگرم افزایش مییابد.	الأور الباري
هيج اتصال پروتئيني	استخوانها جمع می شود.	23-15
	ندارد.	
	هيج	متابوليسم

غلظت پلاسمایی ۱/۴–۱/۶ میلی اکیوالان بر لیتر (mEq/L) هدف

پلاسمایی آن ۲۰ ساعت است.

تقریباً به طور کامل در ادرار دفع می شود. کلیرانس

لیتیم، حدود ۲۰٪ کراتی نین می باشد. نیمه عمر

مقدار مصرف ۰/۵ میلی اکی والان بر کیلوگرم به صورت روزانه و در دوزهای منقسم را مهار می کند. GSK-3 یکی از اجزای چندین مسیر پیامرسانی متفاوت میباشد. از این جمله میتوان به پیامرسانی از طریق انسولين/ فاكتور رشد شبه انسولين، پيامرساني فاكتور نوروتروفیک مشتق مغزی (BDNF) و مسیر پیامرسانی Wnt اشاره نمود. همه اینها از مهار GSK-3، ناشی می شود. از برهمكنش أن با فاكتورهاي رونويسي GSK-3 فسفور بالاتاز کاتئین ایجاد می شود. مسیرهایی که با این روش تسهیل می شوند در امر تنظیم متابولیسم انرژی دخالت دارند که با تأمین نوروپروتکنین، میزان انعطاف پذیری نورونی را افزایش می دهند. مطالعاتی که جهت بررسی آنزیم پرولیل الیگویپتیداز و ناقل میواینوزیتول سدیم انجام شده است، از نقش مکانیسم تخلیه اینوزیتول در فعالیت تثبیت کنندههای خلق، حمایت می کند. اسید والپروئیک می تواند به گونهای غیرمستقیم فعالیت GSK-3, کاهش و رونویسی ژن از خلال مهار هیستون داستیلاز را تنظیم افزایشی نماید. اسید والیروئیک، همچنین پیامرسانی اینوزیتول را از طریق مکانیسم تخلیه اینوزیتول، مهار میکند. هیچگونه شواهدی از مهار GSK-3 توسط کاربامازیین، یک داروی ضد تشنج ثانویه و تثبیت کننده خلق، وجود ندارد. در مقابل همانگونه که در مورد لیتیم و اسید والیروئیک گفته شد، این دارو، با مكانيسم تخليه اينوزيتول، مورفولوژي نوروني را تغيير مي دهد. داروهای تثبیت کننده خلقی، همچنین دارای اثرات غیر مستقیم بر نوروترانسمیترها و رهاسازی آنها می باشند.

A. تأثير بر الكتروليتها و انتقالات يونى

لیتیم دارای خواص بسیار مشابهی با سدیم میباشد. این یون میتواند جایگزین سدیم در تولید پتانسیل عمل و جابجایی  $\mathrm{Na^+}$ - $\mathrm{Na^+}$  در طول غشا شود. لیتیم فرآیندهای بعدی را مهار میکند، بدین معنا که پس از ورود لیتیم به بدن، به تدریج جابجایی  $\mathrm{Li^+}$ - $\mathrm{Na^+}$  آهسته میشود. غلظتهای درمانی لیتیم (حدود ۱ میلیمول بر لیتر)، جابجایی  $\mathrm{Na^+}/\mathrm{Ca^2}$  یا پمپ  $\mathrm{Na^+}/\mathrm{K^+}$  ATPase

#### B. تأثیر بر پیامبرهای ثانویه

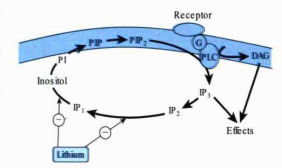
بعضی از آنزیمهایی که تحت اثر لیتیم قرار میگیرند، در جدول ۶–۲۹ آورده شدهاند. یکی از شناخته شده ترین اثرات لیتیم، تأثیر آن بر اینوزیتول فسفاتاز میباشد. مطالعات اولیه انجام شده مؤید تأثیر لیتیم در تغییر سطوح اینوزیتول فسفاتاز در مغز بوده است ولی اهمیت این تغییرات تا زمان کشف نقش اینوزیتول ۱-۱، ۴، ۵ تری فسفات (۲۵) و دی اسیل گلیسرول (DAG) به عنوان پیامبر

أنزيمهاي متأثر از غلظتهاي درماني ليتيم	جدول ۶-۲۹
عمل أنزيم؛ نقش ليتيم	أنزيم
آنزیم محدودکننده سرعت در چرخه اینوزیتول؛	اينوزيتول .
مهار أن به وسيله ليتيم باعث تخليه پيش ماده	مونوفسفاتاز
ضروری جهت ساخت IP <sub>3</sub> می شود (رجوع به	
شکل ۴–۲۹)	
أنزيم ديگري در چرخه اينوزيتول، مهار آن به	اینوزیتول پلی
وسیله لیتیم باعث تخلیه پیش ماده ضروری	فسفات -١-
جهت ساخت IP3 می شود (رجوع به شکل ۲۹-۲۹)	فسفاتاز
دخیل در تولید AMP؛ به وسیله لیتیم مهار می شود،	بىفسفات
احتمالاً در جریان ایجاد دیابت بی مزه نفروژنیک	نوكلئو تيداز
ناشی از لیتیم، این آنزیم، هدف میباشد.	
دخیل در گلوکونئوژنز؛ تأثیر ناشی از مهار آن	فروكتوز ١و٣-
توسط ليتيم، أشكار نمىباشد.	بىفسفاتاز
دخیل در گلیکونئوژنز، تأثیر ناشی از مهار آن	فسفو گلو کومو تاز
توسط ليتيم أشكار نمىباشد.	
أنزيم ساختاري فعال كه به نظر ميرسد فرأيند	گلیکوژن سنتتاز
نوروتروفیک و نوروپروتکتیو را مهار نماید؛ به	کیناز –۳
وسیله سیستم مهار میشود.	Base Aleja

AMP= اَدنوزین مونوفسفات؛ وIP<sub>3</sub>= اینوزیتول ۴،۱و۵- تریفسفات.

ثانویه درک نشده بود. همان طور که در فصل ۲ شرح داده شده است، اینوزیتول تری فسفات و دی اسیل گلیسرول دو پیامبر ثانویه عمده انتقالات آدر نرژیک آلفا و موسکارینی محسوب می شوند. لیتیم اینوزیتول مونوفسفات (IMPase) و سایر آنریمهای مؤثر در چرخه طبیعی فسفواینوزیتیدهای غشایی از جمله مرحله تبدیل  $IP_2$  اینوزیتول دی فسفات به  $IP_3$  (اینوزیتول مونوفسفات) و تبدیل  $IP_3$  به اینوزیتول را مهار می کند (شکل مونوفسفات) و تبدیل مهاری باعث تخلیه اینوزیتول آزاد و نهایتأ فسفاتیدیل اینوزیتول  $IP_3$  هم بی فسفات ( $IP_3$ )، پیشساز غشایی مناسب با مقدار فعالیت، راههای وابسته به  $IP_3$  کاهش می یابد. قبل از درمان، چنین فعالیتهایی ممکن است طی مانیا افزایش قبل از درمان، چنین لیتیم قادر به دپرسیون انتخابی مسیرهای بیش فعال می باشد.

مطالعات انجام شده جهت بررسی اثرات نورآدرنرژیک در بافت مغزی ایزوله، مؤید آن است که لیتیم قادر به مهار آدنیلیل سیکلاز حساس به نوراپینفرین میباشد. چنین خاصیتی قادر به



شکل  $^{4}-^{4}$ ائر لیتیم بر سیستم پیامبر ثانویه  $^{1}$  (اینوزیتول تری فسفات) و DAG (دی اسیل گلیسرول). شکل نمایی شماتیک از غشأ سیناپسی یک نورون را نشان می دهد.  $^{2}$   $^{2}$  و سفاتیدیل اینوزیتول  $^{2}$   $^{3}$  .  $^{3}$  .  $^{4}$  .  $^{5}$ 

توجیه اثرات ضدافسردگی و ضد مانیا لیتیم نیز میباشد. ارتباط این اثرات با اثرات لیتیم بر مکانیسمهای  ${
m IP}_3$  هنوز روشن نشده است. به نظر میرسد، فعالیت این مسیرها، طی اپیزود مانیا، به وضوح افزایش یابد. درمان با لیتیم احتمالاً باعث کاهش فعالیت این مدارها می شود.

از آن جا که لیتیم قادر است سیستمهای پیامبر ثانویه هر دو مسیر فعالسازی آدنیل سیکلاز و فسفواینوزیتول را تحت تأثیر قرار دهد، دور از انتظار نخواهد بود اگر بر G پروتئینها نیز تأثیرگذار باشد. مطالعات بسیاری معتقدند که لیتیم باعث جداشدن گیرندهها از G پروتئینهای جفت شده میگردد. در واقع دو عارضه جانبی شایع لیتیم، پلیاوری و هیپوتیروئیدیسم تحت بالینی، احتمالاً ناشی از جداشدن گیرندههای وازوپرسین و هیرمون تحریککننده تیروئید (TSH) از G پروتئینهای مربوطه، می باشد.

عمده ترین فرضیه کارایی که در حال حاضر مکانیسم عیملکردی لیتیم را توجیه مینماید، اثرات آن بر چرخه فسفواینوزیتول میباشد که منجر به کاهش نسبی و زودهنگام میواینوزیتول در مغز انسان میشود. این اثر اولین مرحله در ایجاد آبشاری از تغییرات داخل سلولی میباشد. همچنین ممکن است

تأثیر آن بر ایزوفرمی خاص از پروتئین کیناز C نیز در این زمینه دخیل باشد. تغییرات سیگنال دهنده با واسطه پروتئین کیناز C، باعث تغییر رونویسی ژنها و تولید پروتئینهایی می شود که در ایجاد وقایع نوروپلاستیک طولانی مدت مؤثر هستند و باعث تثبیت طولانی مدت خلق می شوند.

# فارماكولوزي باليني ليتيم

#### اختلال خلقی دو قطبی

تا اواخر سال ۱۹۹۰، توافق همگانی در به کارگیری کربنات لیتیم به عنوان درمان ارجح اختلال دو قطبی خصوصاً در فاز مانیا، وجود داشته است. با تأیید داروهای دیگر چون والپرووات، آرى بييرازول، الانزايين، و كوئيتياپين، زيپراسيدون به همين منظور، در حال حاضر درصد کمی از بیماران مبتلا به اختلال دو قطبی، لیتیم دریافت می دارند. شروع اثر آهسته لیتیم که نیاز به تجویز همزمان داروهای آنتیسایکوتیک یا بنزودیازپینهای قدرتمند را به وجود می آورد، عامل دیگری بر تشدید روگردانی از این دارو بوده است. میزان بهبود از فاز مانیک اختلال دو قطبی، نسبتاً بالا و حدود ۸۰ درصد می باشد ولی این میزان در بیمارانی که نیازمند بستری در بیمارستان می شوند به مراتب پایین تر است. وضعیت مشابهی نیز در مورد درمان نگهدارنده مشاهده میشود که میزان بهبودی در حدود ۶۰ درصد بوده و در افراد دچار بیماری شدیدتر، از این میزان نیز کمتر است. چنین نتایجی منجر به تجویز ترکیبی از چند دارو جهت درمان موارد شدیدتر شده است. با کنترل مانیا، داروی آنتیسایکوتیک قطع می شود و لیتیم و بنزودیازیین به عنوان درمان نگهدارنده، ادامه می یابند.

طی فاز دپرسیو اختلال دو قطبی، اغلب نیاز به تجویز همزمان یک ضد سایکوز نظیر کوئیتیاپین و لوراسیدون وجود داروهای ضد افسردگی کاربرد کاملی نداشته و ممکن است اثر پایدار نداشته باشد. داروهای ضد افسردگی سهحلقهای باعث تشدید مانیا و تسریع دورههای نوسان خلقی میشوند. اگر چه در بسیاری از بیماران نیز چنین اثراتی دیده نشده است. بهطور مشابه SNRI نسبت به سایر ضدافسردگیها بیشتر موجب بروز اثرات مانیایی میشوند (فصل ۳۰ را ببینید). مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین به احتمال کمتری باعث القاء مانیا میشوند ولی ممکن است، اثرات محدودی نیز داشته باشند. بوپروپیون اثرات نسبتاً مناسبی داشته است ولی همچون داروهای ضد افسردگی سهحلقهای باعث بروز مانیا در دوزهای بالاتر میشود.

همان طور که اخیراً در مطالعه ای کنترل شده مشخص شده است، داروی ضد تشنج لاموتریژین ۱٬ در بسیاری از بیماران مبتلا به افسردگی دو قطبی مؤثر می باشند. برای بعضی از بیماران ممکن است یک مهارکننده مونوآمین اکسیداز قدیمی، درمان انتخابی ضد افسردگی قلمداد شود. کوئیتیاپین و ترکیب الانزاپین با فلوکستین برای درمان افسردگی دوقطبی به تأیید رسیده است. برخلاف داروهای آنتی سایکوتیک یا ضد افسردگی، که از

تأثیرات متعددی در دستگاه اعصاب مرکزی یا اتونوم برخوردار هستند، غلظتهای درمانی یون لیتیم، تنها دارای اثرات خفیف بلوککنندگی اتونوم و یا برخی اثرات فعالکننده یا آرامبخش هستند اگرچه می تواند باعث ایجاد حالاتی چون تهوع و ترمور شود. مهمترین نکته آن است که به کارگیری لیتیم به عنوان یک داروی پیشگیریکننده قادر به مهار بروز مانیا و افسردگی میباشد. بسیاری از کارشناسان معتقدند ورود انبوه داروهای قدرتمندتر (و احتمالاً پرعارضهتر) به بازار به طور غیرمناسبی باعث جایگزینی لیتیم با این داروها شده است که در بسیاری از بیماران سودمند نمیباشد. لیتیم همچنین در بررسیهای اثرات ضد افسردگی در افسردگی ماژور حاد در بیمارانی که به مونوتراپی پاسخ ندادهاند، بهتر تأثیر میگذارد. به همین منظور غلظت لیتیم در درمان محدوده توصیه شده برای بیماری دوقطبی به نظر می رسد که کافی باشد.

#### سایر کاربردها

افسردگی درونزاد عودکننده با الگویی دورهای، توسط لیتیم و یا ایمی پرامین قابل کنترل است و هر دو دارو در مقایسه با دارونما، نتایج بهتری را نشان دادهاند. لیتیم همچنین در بررسی اثرات ضد افسردگی ماژور حاد در بیمارانی که به مونوتراپی پاسخ ندادهاند، بهتر تأثیر میگذارد. به همین منظور غلظت لیتیم در درمان محدوده توصیه شده برای بیماری دوقطبی به نظر می رسد که کافی باشد.

اختلال اسکیزوافکتیو، وضعیتی است که دارای جزء خلقی میباشد و علائم آن مخلوطی از علائم اسکیزوفرنی به هـمراه افسردگی یا هیجان میباشد. این گـونه اختلالات نیز تـوسط داروهای آنتیسایکوتیک به تنهایی یا در ترکیب با لیتیم مـورد درمان قرار میگیرند. در صورت حضور افسردگی، چندین نـوع داروی ضد افسردگی نیز اضافه میشود.

تجویز لیتیم بهتنهایی، بهندرت در درمان اسکیزوفرنی موفق بوده است، ولی افزودن آن به داروهای آنتیسایکوتیک در بهبود موارد مقاوم به درمان مؤثر بوده است. افزودن کاربامازپین به داروهای آنتیسایکوتیک نیز اثرات مفیدی را از خود نشان داده

# پایش درمان

پزشکان جهت تعیین دوز مورد نیاز جهت درمان رضایتبخش حمله حاد مانیا و تنظیم دوز نگهدارنده، از اندازه گیری غلظتهای سرمی لیتیم استفاده می نمایند. این اندازه گیریها، همیشه ۱۰ تا ۱۲ ساعت پس از آخرین دوز مصرفی دارو انجام می شود بنابراین تمامی اطلاعات موجود در متون دارویی، براساس این فاصله زمانی صورت پذیرفته است.

اولین اندازه گیری غلظت سرمی باید در حدود ۵ روز پس از شروع درمان صورت پذیرد و این همان زمانی است که انتظار میرود، سطح ثابتی از دارو ایجاد شده باشد. در صورتی که پاسخ بالینی، تغییری در دوزدارو را ایجاب نماید، یک محاسبه ساده (مقدار دوز فعلی ضربدر سطح خونی مطلوب تقسیم بر سطح خونی فعلی)، سطح خونی دلخواه را به دست میدهد. غلظت سرمی دارو ۵ روز پس از تجویز دارو با دوز جدید، مجدداً اندازه گیری میشود تا سرانجام غلظت مطلوب حاصل شود. وقتی غلظت مطلوب حاصل شود. وقتی طولانی تری اندازه گیری نمود مگر آن که یک بیماری یا مصرف یک داروی جدید، برنامه درمانی را برهم زند.

## درمان نگهدارنده

تصمیم درباره استفاده از لیتیم به عنوان یک درمان پیشگیری کننده ۲ به عوامل متعددی بستگی دارد. تواتر و شدت اپی زودهای قبلی، مسیر رو به پیشرفت بیماری و تمایل بیمار به پیروی از یک برنامه درمانی نگهدارنده به مدت نامحدود. بیماران با سابقه سیکل خلقی ۲ بار یا بیشتر یا هر کدام از اختلالات دوقطبی ۱، مشخص شده است که احتمالاً می توانند کاندید درمان نگهدارنده باشند. شواهدی نشان می دهند هر کدام از سیکلهای راجعه دوقطبی ممکن است آسیبهایی را ایجاد نموده و پیشآگهیهای بدی در بیماران ایجاد کنند. بنابراین یک توافق درمان نگهدارنده هرچه زودتر (به منظور پیشگیری از عوارض) جامعی بین کارشناسان وجود دارد که نشان دهنده این است که درمان نگهدارنده هرچه زودتر (به منظور پیشگیری از عوارض) سرمی نگهدارنده لیتیم ۱۴۳۸/۰۰ تحت کنترل می باشد ولی سرمی نگهدارنده لیتیم ۱۴۳۸/۰۰ تحت کنترل می باشد ولی حاصل شده است.

#### تداخلات دارویی

کلیرانس کلیوی لیتیم با تجویز دیورتیکها (همچون تیازیدها)، به

<sup>1-</sup> Lamotrigine

<sup>2-</sup> Recurrent endogenous depression

<sup>3-</sup> Prophylatic treatment

میزان ۲۵ درصد کاهش می یابد و به همین دلیل در صورت تجویز همزمان این داروها باید دوز لیتیم کاهش یابد. همچنین در صورت تجویز بسیاری از داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی جدیدتر (که سنتز پروستاگلاندینها را مهار می نمایند) نیز چنین کاهشی در کلیرانس کراتی نین گزارش شده است. تجویز همزمان تمامی داروهای نورولپتیک ارزیابی شده تا به امروز، احتمالاً به جز کلوزاپین و داروهای نامعمول آنتی سایکوتیک جدیدتر، به همراه لیتیم باعث بروز سندرم اکستراپیرامیدال شدیدتری می شود.

## عوارض جانبی و مشکلات

بسیاری از عوارض جانبی لیتیم، در فواصل متفاوتی پس از شروع مصرف لیتیم ممکن است بروز یابد. بعضی از آنها بیضرر میباشند ولی مهم آن است که در مورد آثار نامطلوبی که نشانههایی از واکنشهای توکسیک جدی را گوشزد مینمایند، هوشیار باشیم.

#### A. عوارض جانبی عصبی و روانی

ترمور، یکی از شایع ترین عوارض جانبی ناشی از درمان لیتیم میباشد و حین درمان با دوزهای معمول درمانی نیز اتفاق میباشد و حین درمان با دوزهای معمول درمانی نیز اتفاق میباشند. در تسکین ترمورهای ناشی از لیتیم نیز مؤثر میباشند. از سایر اختلالات نورولوژیک گزارش شده، می توان به کره اُتتوز، افزایش فعالیت حرکتی، آتاکسی، اختلال تکلم و آفازیا، اشاره نمود. از جمله عوارض روانی ناشی از مقادیر بالای دارو، می توان، اغتشاش ذهن و انزواطلبی را نام برد. ظهور هرگونه علامت یا نشانه جدید عصبی یا روانی، اندیکاسیون قطعی، توقف موقت درمان با لیتیم و کنترل دقیق سطح سرمی میباشد.

#### B. كاهش فعاليت تيروئيد

لیتیم، احتمالاً باعث کاهش فعالیت تیروئید در اکثر بیمارانی میشود که در معرض دارو قرار داشتهاند ولی چنین تأثیری قابل برگشت و غیر پیشرونده میباشد. در تعداد کمی از بیماران، غده تیروئید بزرگ میشود و در تعداد کمی نیز علائم هیپوتیروئیدی ظهور مییابد. اگر چه انجام آزمونهای تیروئیدی در ابتدای درمان و کنترل منظم عملکرد تیروئید پیشنهاد میشود ولی این کار چندان مقرون به صرفه نمیباشد. با این وجود، ارزیابی غلظت سرمی TSH هر ۶ تا ۱۲ ماه، عملی محتاطانه میباشد.

C. دیابت بی مزه نفروژنیک و سایر عوارض کلیوی پرنوشی و پرادراری از عوارض شایع و برگشتپذیر حین درمان با دوزهای درمانی لیتیم میباشند. اساس فیزیولوژیک چنین ضایعهای، کاهش پاسخ به هورمون آنتی دیورتیک (دیابت بی مزه ناشی از لیتیم، نسبت به نفروژنیک) می باشد. دیابت بی مزه ناشی از لیتیم، نسبت به

وازوپرسین مقاومتر است ولی به آمیلوراید ، پاسخ می دهد. مقالات بسیاری درباره سایر اقسام درگیری کلیوی طی

درمانهای طولانی مدت لیتیم منتشر شده است. از جمله این اختلالات می توان به نفریت بینابینی مزمن و گلومرولوپاتی با تغییر ناچیز همراه با سندرم نفروتیک، اشاره نمود. مواردی از کاهش فیلتراسیون گلومرولی ناشی از لیتیم گزارش شده است ولی هیچ نمونهای از ازوتمی مشخص یا نارسایی کلیه وجود نداشته است.

بیمارانی که لیتیم دریافت میدارند، باید از کم آبی اجتناب نمایند چرا که باعث افزایش غلظت لیتیم در ادرار می شود. با انجام آزمونهای منظم کلیوی می توان از چگونگی تغییرات احتمالی عملکرد کلیوی آگاه شد.

#### D. ادم

ادم یکی از شایعترین عوارض جانبی درمان با لیتیم است و احتمالاً ناشی از اثرات لیتیم بر احتباس سدیم میباشد. اگر چه ادم باعث افزایش وزن این بیماران میشود ولی احتباس آب به تنهایی، توجیه کننده افزایش وزن در حداقل ۳۰٪ بیماران نمیباشد.

#### E. عوارض قلبي

سندرم برادی کاردی ـ تاکی کاردی (سینوس بیمار)، اندیکاسیون قطعی توقف دارو میباشد، چرا که لیتیم در نهایت باعث ایست فعالیت گره سینوسی می شود. در ECG اغلب مسطح شدن موج ت مشاهده می شود ولی اهمیت آن چندان مشخص نمی باشد.

#### F. مصرف حین حاملگی

کلیرانس کلیوی لیتیم طی حاملگی افزایش می یابد و بلافاصله پس از زایمان به سطوح اولیه باز میگردد. بیماری که طی حاملگی سطوح خونی لیتیم در وی در محدوده طبیعی قرار داشته است، با ختم حاملگی ممکن است دچار مسمومیت با لیتیم گردد. بنابراین کنترل دقیق دوز دریافتی لیتیم در این دوران ضروری میباشد. غلظت لیتیم در شیر مادر، یکسوم تا یکدوم غلظت

# والپروئیک اسید

واليروئيک اسيد (واليروات) که به تفصيل به عنوان يک داروي ضد صرع در فصل ۲۴ مورد بحث قرار گرفته است، امروزه در ایالات متحده به طور شایع اندیکاسیونی مشابه لیتیم یافته است (گاباپنتین در این زمینه، مؤثر نمی باشد و مکانیسم عمل والیروات نیز شناخته شده نیست). در مجموع، والپروئیک اسید کارایی يكساني همچون ليتيم طي هفتههاي اول درمان نشان ميدهد. همچنین والیروات در بعضی از بیمارانی که پاسخی به لیتیم ندادهاند، نیز مؤثر می باشد. برای مثال حالتهای مخلوط یا سیکلهای سریع دوقطبی ممکن است در برخی بیماران ياسخدهي بيشتري از واليروات داشته باشند تا به ليتيم. علاوه براین عوارض جانبی آن به گونهای است که اجازه افزایش دور سریع طی چند روز جهت رسیدن به سطوح درمانی را امکان پذیر می سازد و تنها در مواردی بروز تهوع، عامل محدود کننده بوده است. دوز شروع این دارو ۷۵۰mg روزانه است که به سرعت به میزان ۱۵۰۰ تا ۲۰۰۰ میلیگرم روزانه (حداکثر دوز توصیه شده ۶۰mg روزانه بر وزن فرد میباشد) افزایش می یابد.

ترکیب والپروئیک اسید و سایر داروهای سایکوتروپیک مورد استفاده در مراحل مختلف اختلال دو قطبی، به خوبی قابل تحمل میباشد. والپروئیک اسید در حال حاضر خط اول درمان مانیا محسوب می شود هر چند معلوم نیست که آیا همچون لیتیم طی درمان نگهدارنده نیز در گروههایی از بیماران مفید خواهد بود یا خیر. بسیاری از پزشکان اعتقاد دارند که والپروئیک همراه با لیتیم باید در بیمارانی که به هر کدام از این داروها به تنهایی پاسخ مناسبی نمی دهند، به کار گرفته شود.

## كاربامازپين

کاربامازپین، داروی آلترناتیو منطقی لیتیم است هنگامی که اثرات مطلوب لیتیم مشاهده نشود. به هر حال تداخل فارماکوکینیکی کاربامازپین و تمایل آن در القای متابولیسم CYP3A4 مصرف آن را به همراه سایر داروهای مورد مصرف دوقطبی با دشواری مواجهه نموده است. مکانیسم اثر کاربامازپین مشخص نمیباشد. کاربامازپین در درمان مانیای حاد و همچنین درمان پیگشیرانه کاربرد دارد. عوارض جانبی آن (در فصل ۲۴ بحث شده است) بیشتر از لیتیم نبوده و گاهی از عوارض ناشی از لیتیم نیز در موارد کمتر میباشد. کاربامازپین ممکن است به تنهایی یا در موارد

آن در سرم مادر میباشد که طی شیردهی این میزان به نوزاد منتقل میشود. از جمله علائم مسمومیت با لیتیم در نوزاد، میتوان به لتارژی، سیانوز و رفلکسهای ضعیف مورو و مکیدن و احتمالاً هپاتومگالی اشاره نمود.

مسأله بدشکلیهای (دیسمورفیسم) القا شده توسط لیتیم هنوز قطعی نشده است. مطالعات پیشین مؤید افزایش بروز آنومالیهای قلبی به ویژه آنومالی ابشتاین ۲ در نوزادان در معرض لیتیم بوده است که در جدول ۱-۵۹ این کتاب نیز به آن اشاره شده است. با این وجود، مطالعاتی که جدیدتر انجام شدهاند، معتقدند خطر بروز آنومالیهای ناشی از لیتیم، بسیار کم میباشد. مطالعات بیشتری جهت روشن شدن زوایای پنهان این حوزه، مورد نیاز می باشد.

#### G. عوارض جانبي متفرقه

در مراحل اولیه درمان با لیتیم، بثورات جلدی شبه آکنه گذرا مشاهده شده است. بعضی از آنها با قطع موقت درمان، بهبود یافته و با شروع مجدد درمان، عود نمی کنند. فولیکولیت، اهمیت کمتری دارد و احتمال بروز آن بیشتر است. لکوسیتوپنی عارضهای است که اغلب طی درمان با لیتیم وجود دارد و احتمالاً ناشی از اثر مستقیم لیتیم بر ساخت لکوسیتها میباشد تا افزایش حرکت لکوسیتها از ذخایر موجود در حاشیه عروق. امروزه چنین عارضهای در بیماران دچار شمارش لکوسیتی پایین، از تأثیرات درمان تلقی می گردد.

## مصرف بیش از حد دارو

مصرف بیش از حد دارو طی درمان، بیش از مواردی دیده می شود که دارو عمدتاً به صورت تصادفی، به میزان زیاد مصرف می شود. مسمومیت درمانی با لیتیم، معمولاً ناشی از تجمع لیتیم به سبب تغییر در وضعیت بیمار می باشد. تغییراتی چون کاهش سطح سدیم سرم، استفاده از دیورتیکها، تغییر عملکرد کلیه و یا حاملگی. از آنجایی که لیتیم موجود در بافتها قبلاً با لیتیم خون به حالت تعادل رسیده است، معمولاً غلظت لیتیم تا حد مسمومیت افزایش نمی یابد. مقادیر بیش از TmEq/L باید به عنوان مسمومیتهای دارویی احتمالی، تلقی شود. از آن جایی که یون لیتیم، یونی کوچک می باشد، به راحتی توسط دیالیز از بدن پاک می شود. هر دو نوع دیالیز صفاقی و همودیالیز سودمند هستند هر چند روش ارجح همودیالیز می باشد.

عودکننده همراه با لیتیم و یا در موارد نادری همراه با والپروت، تجویز گردد.

کاربرد کاربامازپین به عنوان یک تثبیتکننده خلقی مشابه کاربرد آن به عنوان یک داروی ضدصرع میباشد (فصل ۲۴ را ببینید). دوز شروع آن معمولاً ۲۰۰ میلیگرم و دو بار در روز میباشد در صورت نیاز افزایش میبابد. دوز نگهدارنده مشابه دوزی است که در درمان تشنج به کار گرفته میشود، یعنی ۱۲۰۰ میلیگرم بر زانه. غلظت پلاسمایی مطلوب بین ۳ تا ۱۴ میلیگرم بر لیتر میباشد و هیچ محدوده درمانی مدونی در این زمینه تعریف نشده است. از جمله عوارض جانبی واضح کاربامازپین در دوزهای ضد تشنج را میتوان به دیسکرازیهای خونی اشاره کرد ولی به نظر میرسد استفاده از آن به عنوان یک داروی تثبیتکننده خلقی، چنین عوارضی در پی نداشته باشد. مسمومیت با کاربامازپین یک اورژانس طبی مهم میباشد و باید همچون موارد مسمومیت با داروهای ضد افسردگی سه حلقهای همچون موارد مسمومیت با داروهای ضد افسردگی سه حلقهای

#### ساير داروها

لاموتریژین به عنوان درمان نگهدارنده در درمان اختلالات دوقطبی کاربرد دارد. اگرچه این دارو در درمان فاز حاد مانیا کاربرد ندارد اما به نظر میرسد در جلوگیری از دوره افسردگی که به دنبال آن فاز مانیا به وقوع میپیوندد (در اختلالات دو قطبی) مؤثر باشد. شماری از داروهای جدیدتر در مراحل تحقیقاتی جهت افسردگی اختلال دوقطبی به سر میبرند که از این میان میتوان به ریلوزول ۱٬ دارویی محافظتکننده عصبی که جهت مصرف در آمیوتروفیک لترال اسکلروزیس ۲ تأیید شده است؛ کتامین، یک آنتاگونیست غیررقابتی MDDA دارویی که پیش از این شرح داده شد و جهت مدلسازی اسکیزوفرنی ولی از طریق افزایش فعالیت از طریق گیرندههای AMP به کار گرفته میشود و همچنین داروهای تقویتکننده گیرنده AMPA، اشاره نمود.

## پاسخ مطالعه مورد

(1)

اسیکزوفرنی با از هم گسیختگی در فرآیند تفکر و پاسخ به احساسات مشخص می شود. علائم آن معمولاً شامل توهمات شنوایی پارانوئید یا توهم، تکلم نامفهوم و تفکرات به هم ریخته و اختلالات شغلی و اجتماعی می باشد. در بسیاری از بیماران داروهای تیپیک (مثلاً هالوپریدول) و آتیپیک برابری در درمان علائم مثبت بخوردارند. داروهای آتیپیک اغلب در درمان علائم منفی و اختلالات شناختی مؤثرتر بوده و خطرات کمی را از جهت بروز هایپرپرولاکتینمی و دیسکینزی تأخیری ایجاد می کنند. سنیر کاربردهای داروهای آنتی سایکوتیک انتخاب شده شامل اختلالات دوقطبی، سرکوب علائم سایکوتیک، سندرم تورت، اختلالات رفتاری در بیماران مبتلا به آلزایمر و در مورد داروهای قدیمی تر (برای مثال کلرپرومازین) درمان مورد داروهای قدیمی تر (برای مثال کلرپرومازین) درمان تهوع و خارش می باشد.

#### P R E P A R A T I O N S A V A I L A B L E

Generic name	available as
an TiPs N	CHOTic a Gen Ts
Aripiprazole	Abilify
Asenapine	Saphris
Chlorpromazine	Generic, Thorazine
Clozapine	Generic, Clozaril, others
Fluphenazine	Generic
Fluphenazine decanoate	Generic, Prolixin decanoate)
Haloperidol	Generic, Haldol
Haloperidol ester	Haldol Decanoate
Loxapine	Adasuve
Lurasidone	Latuda
Molindone	Moban
Olanzapine	Generic, Zyprexa
Paliperidone	Invega
Perphenazine	Generic, Trilafon
Pimozide	Orap
Prochlorperazine	Generic, Compazine
Quetiapine	Generic, Seroquel
Risperidone	Generic, Risperdal
Thioridazine	Generic, Mellaril
Thiothixene	Generic, Navane
Trifluoperazine	Generic, Stelazine
Ziprasidone	Generic, Geodon
mOO	D's Ta bil iZer s
Carbamazepine	Generic, Tegretol
Divalproex	Generic, Depakote
Lamotrigine	Generic, Lamictal
Lithium carbonate	Generic, Eskalith
Topiramate	Generic, Topamax
Valproic acid	Generic Depakene

#### 2- Amyotrophic lateral sclerosis

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	ائرات	مكانيسم عمل	زير گروه
À	روان بزشكى: اسكيزوفرنى (تسكين	بلوک گیرنده $\alpha$ (فلوفنازین)، بلوک گیرنده	بلوک گیرندههای د ۲۵>> گیرندههای	٠ کلرويرومازين • کلرويرومازين
ي (فاز	علايم مثبت)، اختلال دوقطبي (فاز	موسكاريني (M) (به ويژه كلرپرومازين و	SHT <sub>2A</sub>	• فلوفنازين
. d	مانیک) غیر روانپزشکی: ضد	ت يوريدازيسن)، بلوک گيرنده ا		• تيوريدازين • ا
	تسهوع، ارامش بنخشی پیش از	(كـلرپرومازين، تـيوتيكسن). تـضعيف ١٣٥٠ (١٠، عـ / كاء، ١ -ان		تيوكزانتينها
	جراحي (پرومسارين)، حارس	دری (ارامس بحسی)، ماهس اسماد تشنج، طولانی کردن OT (تیوریدازین).		ميو بيدسس
				بوتيروفنونها
a Kin	اسكيزوفرنى (تسكين علايم	بعضی اثرات مهاری بر ۵ ولی دارای	بلوک گیرندههای ر O>> گیرندههای	• هالوپريدول
ي (فاز	مثبت)، اختلالات دوقطبی (فاز	اثرات بلوک کننده ضعیف گیرنده M و	5HT <sub>2A</sub>	
سنلام	مانیک)، کره هانتینگتون، سندرم	أرامش بخشى بسيار كمتر نسبت به		
	تورت	فنوتيازين ها مي باشد.		
			ر آتييك	أنتى سايكو تيكهاي أتيبيك
3.3	اسكيزوفرني - تسكين هر دو نوع	بعضی گیرندههای ۵ را مهار میکنند	بلوک گیرندههای SHT 2A بلوک	• أرى سيرازول
براري	علايم مثبت و منفي، اختلالات	(كلوزايين، ديس پريدون، زيپراسيدون) و	By ite also	<ul> <li>کلوزایین</li> </ul>
S.	دوقطبی (الانزایین یا درمان کمکی	بعضی دیگر گیرندههای M را مهار		• الانزايين
تسكين	ديس پريدون همراه ليتيم)، تسكين	مى كنند (كلوزايين، الانزايين)، اثرات متغير		• كوئيتياپين
كينسون	أريتاسيون در ألزايمر و پاركينسون	$\mu_1$ مهار گیرنده $\mu_1$ (همگی)		• ريس پريلون
اساسی	(دوزهای پایین)، افسردگی اساسی			• زيپراسيدون
	(آرىيسرازين)			
مرف	اختلالات دوقطبي، مصرف	اثر أنتاگونيستي واضحي بر عملكرد	مكانيسم عمل نامشخص. پيامرساني	ليتيم
وسانات	پیشگیری کننده آن از نوسانات	كيرندههاى اعصاب اتونوم دستكاه عصبي	اينوزيتول و گليكوژن سنتاز كيناز ٢-	
مانيا و	خلقى بين دو وضعيت مانيا و	ياكيرندهاي خاص CNS ندارد. هيچ اثر	را مهار مي كند كه يك	
	افسردكي معانعت مي كند	آرامش بخشى ندارد	پروتئين كيناز چندكاره مىباشد	

ils: do	
0	
~~	
-	
-	
a	
- 0	
- 3	
- marine	
clabo	
17	
47	
1.4	
17.1	
- 2	
72	
- 4	
S. J. S. L.	
-	
v	
- 6	
1 -1 3	
14	
v	
-	
- 1	
- 0	
=	
-	
-	
-	
_	
_	

el, al Salvina, manny in Jaken	كادير دهاي باليني	اثران	مكانيسم عمل	زير گروه
			عوامل جديدتر جهت اختلالات دوقطبي	عوامل جديدتر جع
مكانيسم عمل أن در اختلالات دوقطبي كاربامازيين ممكن است به گونماي وابسته والپروئيك اسيد به گونماي فزاينده جندب خوراكس دارد. روزائم ١ بار تجويز مي شهئد	والپروئيک اسيد به گونهاي فزاينده	كاربامازيين ممكن است به گونهاي وإبسته	مكانيسم عمل أن در اختلالات دوقطبي	• كاربامازيين
به عنوان درمان خط اول در كاربامازيين، متابوليتهاي فعال توليد مي كند لامون بويد.	به عنوان درمان خط اول در	به دوز باعث ديپلوپي (دوييني) و آتاكسي	نامشخص است (فصل ۲۴ جهت اثرات	• لاموتريژين
اختلالات حادبه كار گرفته مى شود. والبروئيك اسيد ايجاد كنزوگه مى نمايند. سميت: سميت	اختلالات حاد به كار گرفته مى شود.	شود. لاموتريزين موجب تهوع، گيجي و	أنها در اختلالات صرع را ببينيد)	• والپروئيک اسيد
كاربامازيين و لاموتريژين، همچنين خوني و القاء متابوليسم دارويي، با واسطه P450	كاربامازيين و لاموتريزين، همچنين	سردرد مىشود. والپروئيك اسيد باعث		
هر دو در فاز حاد مانیا و جهت (کاربامازیین)، راش (لاموتریژین)، ترمور، اختلال عملکرد	هر دو در فاز حاد مانيا و جهت	ايبجاد اختلالات گوارشم، افزايش		
پیشگیری از فاز افسردگی تجویز کبدی، افزایش وزن، مهار متابولیسم دارویمی (والپروئیک	پیشگیری از فاز افسردگی تجویز	احتمالی وزن و الویسی میشود.		
	Link o			



# داروهای ضدافسردگی

# Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

## مطالعه مورد

خانمی ۴۷ ساله با شکایت از خستگی به پزشک معالج خود مراجعه میکند. او بیان میکند که وی حدود ۱۱ ماه قبل ارتقاء شغلی یافته و به سمت مدیریت ارشد دست یافته است. با وجود أنكه حقوق وي به ميزان قابل توجهي افزايش يافته است، ولي وی از جمع دوستان و همکاران خویش که بسیار نیز به آنان علاقمند بوده است، جدا شده است. علاوه بر این مسؤولیت شغلی وی نیز افزایش یافته است. وی عنوان میکند که طی ۷ هفته گذشته، هر شب از ساعت ۳ صبح، از خواب برخواسته است و قادر نبوده است که مجدداً بخوابد. وی از استرسها و مشکلات روز بعد هراس دارد و در نتیجه چندان میلی به غذا نشان نمی دهد به طوری که وزن وی نیز طی ۳ ماه گذشته، ۷ درصد کاهش یافته است. وی همچنین بیان میکند، گاه چنان تحت استرس قرار دارد که به ناگاه شروع به گریه کردن میکند که گاهی اطرافیان تصور میکنند، وی بیمار است. وی احساس می کند، چندان انرژی و انگیزهای جهت انجام کارهای خانه ندارد و علاقه و انگیزه خود را نیز جهت فعالیتهایی که قبلاً از

آنها لذت میبرده، همچون کوهنوردی را از دست داده است. وی خود را با کلمات ناتوان و نگران در همه اوقات توصیف میکند. در شرح حال دارویی، وی به علت درد مزمن گردن از زمان یک سانحه رانندگی، ترامادول و مپریدین مصرف میکند. علاوه بر این وی تحت درمان با هیدروکلروتیازید و پروپرانولول جهت فشارخون بالا قرار دارد. وی همچنین سابقهای از یک اپیزود افسردگی دارد که بعد از طلاق برایش روی داده است و به خوبی با فلوکستین درمان شده است. ارزیابیهای پزشکی از بمله شمارش سلولهای خونی، آزمونهای ارزیابی عملکرد تیروئید و سایر ارزیابیها، همگی طبیعی بوده است. وی با تشخیص اپیزود افسردگی ماژور تحت درمان با فلوکستین قرار میگیرد و جهت دریافت شناخت درمانی نیز به متخصص ارجاع میگیرد و جهت دریافت شناخت درمانی نیز به متخصص ارجاع داده میشود. در صورت مصرف فلوکستین چگونه تداخلات فارماکودینامیک و CYP450 متصور میباشد؟ تجویز کدام دسته دارویی در این بیماران ممنوع میباشد؟

تشخیص افسردگی همچنان بر پایه شرح حال بالینی است. اختلال افسردگی ماژور (MDD) با مشخصه خلق و خوی افسرده طی حداقل ۲ هفته و فقدان علاقه و یا خشنودی از اغلب فعالیتها، شناسایی میشود. به علاوه، افسردگی با اختلال خواب، اشتها، نقایص شناختی و کاهش انرژی همراه است. احساس گناه، بیارزشی و افکار خودکشی نیز شایع میباشد. به نظر میرسد، بیماریهای عروق کرونر، دیابت و سکته مغزی نیز نیز میرسد، بیماریهای عروق کرونر، دیابت و سکته مغزی نیز

در بیماران افسرده، شایعتر باشد و علاوه بـر ایـن پـیش آگـهی

بسیاری از بیماریهای همراه نیز در حضور افسردگی، بدتر میشود.

با در نظر گرفتن گزارش مرکز کنترل و پیشگیری بیماریها، داروهای ضد افسردگی شایعترین داروهای تجویز شده طی همان سال در ایالات متحده بودهاند. علت چنین مصرف بالایی چندان مشخص نمیباشد هر چند مشخص میباشد که پزشکان

<sup>1-</sup> Major depressive disorder

تمایل خاصی در تجویز داروهای ضد افسردگی دارند و بیماران نیز به طور روزافزونی خواهان این داروها میباشند.

اندیکاسیون عمده داروهای ضد افسردگی، درمان MDD میباشد. اختلال افسردگی اساسی که شیوع آن طی زندگی هر فرد ۱۷ درصد و شیوع نقطهای آن ۵ درصد میباشد، با ناخوشیها و مرگ و میر همراه میباشد. MDD یکی از عمده ترین علتهای افت کارایی در کشورهای توسعه یافته محسوب میشود. به علاوه، این اختلال با بسیاری از وضعیتهای پزشکی از دردهای مزمن گرفته تا بیماری عروق کرونر، همراه است. همراهی افسردگی با بیماریهای دیگر، فشار مضاعفی را بر بیمار وارد میآورد و باعث افت کیفیت زندگی و اغلب وخامت بیش از حد پیش آگهی بیمار می شود.

توسعه روزاف زون مصرف داروهای ضد افسردگی، با کاربردهای بیشتر این داروها در وضعیتهایی غیر از افسردگی، ماژور همراه بوده است. به عنوان مثال، داروهای ضد افسردگی، تأییدیه سازمان غذا و دارو (FDA) جهت درمان اختلال پانیک، اختلال اضطرابی ژنرالیزه (GAD)، اختلال استرس پس از تروما (PTSD) و اختلال وسواسی اجباری (OCD) را نیز دارا می باشند. علاوه بر این داروهای ضد افسردگی به طور گسترده در درمان اختلالات درد همچون درد نوروپاتیک و دردهای همراه با فیبرومیالژی نیز مصرف میشوند. بعضی دیگر از داروهای ضد افسردگی در درمان دیسفوری قبل از قاعدگی (داروهای ضد بردن علایم وازوموتور در دوران یائسگی و درمان بیاختیاری بردن علایم وازوموتور در دوران یائسگی و درمان بیاختیاری ادراری تجویز میگردند. بنابراین داروهای ضد افسردگی از طیف گسترده مصرف برخوردار میباشند هر چند کاربرد اصلی آنها، گسترده مصرف برخوردار میباشند هر چند کاربرد اصلی آنها،

## پاتوفیزیولوژی افسردگی ماژور

طی دهه گذشته، درک ما از اختلال افسردگی ماژور، به گونهای واضح، افزایش یافته است. گذشته از نظر قدیمی تر مبنی بر اختلال عملکرد در میزان مونوآمینها (فرضیه مونوآمین) که هسته مرکزی بیولوژی افسردگی میباشد، شواهدی در دست است که نشان میدهد، عوامل نوروتروفیک و اندوکرین نقش عمدهای در این اختلال بازی مینمایند (فرضیه نوروتروفیک). مطالعات هیستولوژی، تصویربرداری ساختاری و عملکردی مغزی، یافتههای ژنتیکی و تحقیقات استروئیدی همگی مؤید پاتوفیزیولوژی پیچیده MDD و نقش مؤثر دارودرمانی در این اختلال میباشند.

# فرضيه نوروتروفيك

شواهدی اساسی در دست است که فاکتورهای رشدی همچون فاکتور نوروتروفیک مشتق از مغز  $(BDNE)^3$ ، از جایگاهی مهم در تنظیم انعطاف پذیری $^4$  عصبی، بازگشتپذیری $^4$  و نوروژنز برخوردار است. شواهد دال بر آن است که افسردگی با کاهش حسایت نـوروتروفیک هـمراه است و درمـانهای مـوّثر ضـد افسردگی، نوروژنز و پیوستگی سیناپسی در نـواحـی کـورتیکال همچون هیپوکامپ را افزایش میدهند. اعتقاد بر آن است کـه همچون هیپوکامپ را افزایش میدهند. اعتقاد بر آن است کـه الله طریق فعال کردن گیرنده ( تیروزین کـیناز در نـورونها و گلیا، طریق فعال کردن گیرنده ( تیروزین کـیناز در نـورونها و گلیا، اعمال مینماید ( شکل ( ) ).

شواهد بسیاری در تأیید فرضیه نوروتروفیک وجود دارد. مطالعات انسانی و حیوانی نشان دادهاند که استرس و درد با کاهش میزان BDNF ارتباط دارد. چنین کاهشی در میزان حایت کسنندههای نوروتروفیک باعث تغییرات ساختاری آتروفیک در هیپوکامپ و احتمالاً سایر قسمتها از جمله کورتکس مدیال ـ فرونتال و سینگولیت قدامی میشود. هیپوکامپ از نقطه نظر حافظه و تنظیم محور هیپوتالاموس، هیپوکامپ از نقطه نظر حافظه و تنظیم محور هیپوتالاموس، هیپوفیز ـ آدرنال (HPA) اهمیت دارد. همچنین سینگولیت قدامی در مرتبط نمودن محرکهای عاطفی و میزان توجه نقش اساسی ایفا مینماید، حال آنکه کورتکس قدامی اوربیتال میانی، در حافظه، یادگیری و احساس، دخیل میباشد.

بیش از ۳۰ مطالعه تصویربرداری ساختاری، نشان دادهاند که افسردگی با کاهش حجم ۱۰-۵ درصد از حجم هیپوکامپوس همراه است حال آنکه بعضی مطالعات دیگر چنین مطلبی را تأیید نکردهاند. افسردگی و وضعیت استرسی مزمن نیز در کاهش اساسی حجم سینگولیت قدامی و کورتکس قدامی اوربیتال میانی نقش دارند. به نظر میرسد، روند کاهش حجم ساختارهایی همچون هیپوکامپ در اثر طول کشیدن دوره بیماری یا میزان زمانی که افسردگی درمان نشده باقی بماند، افزایش می یابد.

از دیگر منابعی که فرضیه نوروتروفیک افسردگی را تأیید میکنند، مطالعاتی است که اثر مستقیم BDNF بر تنظیمات هیجانی را بررسی کرده است. تزریق مستقیم BDNF در مغز میانی، هیپوکامپ، و بطنهای جانبی جوندگان، از خود اثرات شبه

<sup>1-</sup> generalized anxiety disorder

<sup>2-</sup> Post-traumatic stress disorder

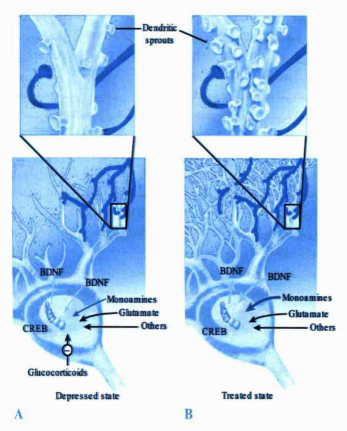
<sup>3-</sup> Obsessive-compulsive disorder

<sup>4-</sup> premenstrual dysphoric disorder

<sup>5-</sup> Neurotrophic hypothesis

<sup>6-</sup> Brain-derived neurotrophic factor (BDNF)

<sup>7-</sup> plasticity 8- resilience



شکل ۱-۳۰. فرضیه نوروتروفیک در افسردگی ماژور. به نظر میرسد، تغییرات در عوامل تروفیک (به ویژه فاکتور نوروتروفیک مشتق شده از مغز (B). (B) و هورمونها، نقشی عمده در ایجاد افسردگی اساسی ایفا نمایند (شکل A). درمان موفقیت آمیز باعث تغییراتی در این عوامل می شود (B). CAMP و عناصر پاسخ دهنده اتصالی (پروتئین). BDNF= فاکتور نوروتروفیک مشتق از مغز.

ضد افسردگی در مدلهای حیوانی، نشان داده است. هـمچنین همه انواع داروهای ضد افسردگی طی مصرف طولانی مدت (و نه کوتاه مدت) با افزایش میزان BDNF در مدلهای حیوانی، همراه بوده اند. افزایش میزان BDNF به گونه ای پایدار باعث افزایش نوروژنز در هیپوکامپ حیوانات در این مدلها، شده است. از جمله دیگر مداخلههایی که به نظر می رسد در درمان افسردگی ماژور مهم باشد، شوک درمانی است که به نظر می رسد میزان BDNF و نوروژنز هیپوکامپ در مدلهای حیوانی را شدیداً تحریک نماید. به نظر می رسد یافتههای انسانی، مطالعات حیوانی که در

به نظر میرسد یافتههای انسانی، مطالعات حیوانی که در خصوص نقش عوامل نوتروفیک در وضعیتهای استرس انجام شدهاند را، حمایت مینمایند. به نظر میرسد افسردگی با میزان کاهش BDNF در مایع مغزی نخاعی و سرم و همچنین کاهش فعالیت تیروزین کیناز گیرنده B، ارتباط داشته باشد. به گونهای

معکوس، تجویز داروهای ضد افسردگی، میزان BDNF در کارآزماییهای بالینی را میافزاید و ممکن است با افزایش حجم هیپوکامپ در بعضی بیماران، رابطه داشته باشد.

اغلب شواهد، از فرضیه نوروتروفیک افسردگی حمایت میکنند ولی همه شواهد با این تصور همخوانی ندارند. مطالعات حیوانی انجام شده در موشهای فاقد ژن BDNF، اغلب به این نتیجه منتهی نشدهاند که رفتارهای افسرده یا مضطرب با نقص BDNF همراه میباشند. علاوه بر این بعضی از مطالعات حیوانی مؤید افزایش میزان BDNF پس از برخی استرسهای اجتماعی و همچنین افزایش (به جای کاهش) خلق و خوی افسرده پس از تزریق BDNE داخل بطنهای جانبی میباشد.

یک توجیه در بیان یافتههای متفاوتی که از نقش عوامل نـوروتروفیک در افسـردگی وجـود دارد آن است کـه شـاید

پلیمورفیسمهای گوناگون BDNF باعث چنین اثرات متفاوتی شود. همچنین به نظر میرسد، موتاسیون ژن BDNF نیز با بروز رفتارهای افسرده یا اضطرابی متفاوت در مدلهای حیوانی یا انسانی همراهی داشته باشند.

در نهایت این که تحقیقات وسیعی پیرامون فرضیه نوروتروفیک، در حال انجام است که دیدگاهها و پتانسیلهای جدیدی در درمان افسردگی را پیش روی ما قرار می دَهد.

# مونوامينها وساير نوروترانسميترها

فرضیه مونوآمین افسردگی (شکل ۲-۳۰)، بر این اساس است که افسردگی با کاهش میزان یا عملکرد سروتونین (NE-5)، نوراپی نفرین (NE) و دوپامین (DA)، در نواحی کورتیکال و لیمبیک همراه می باشد.

شواهدی که فرضیه مونوآمین را حمایت مینمایند، براساس منابع بسیاری جمعآوری شدهاند. از مدتها پیش معلوم شده بود، رزپین که باعث تخلیه مونوآمینها میشود، با بروز افسردگی در بعضی از بیماران هراه است. رژیم غذایی فاقد تریپتوفان (پیشساز ساخت سروتونین) باعث عود مجدد افسردگی در بیمارانی میشود که به ضد افسردگیهای سروتونین همچون فلوکستین پاسخ داده بودند. احتمال این عود در بیمارانی که به ضد افسردگی نورآدرنرژیک پاسخ میدهند، بسیار کم میباشد، علاوه بر این تخلیه کاته کولامینها در چنین بیماری که به عوامل نورآدرنرژیک پاسخ دادهاند، باعث عود بیماری میشود. تجویز مهارکننده ساخت نوراپینفرین، با بازگشت سریع علایم افسردگی در بیمارانی همراه بوده است که به داروهای آدرنرژیک پاسخ داده بودند ولی نه لزوماً در بیمارانی که به ضد افسردگیهای بودند ولی نه لزوماً در بیمارانی که به ضد افسردگیهای سروتونینی پاسخ درمانی نشان دادند.

شواهد دیگری که از فرضیه مونوآمین حمایت میکنند، از مطالعات ژنتیک حاصل شده است. پلیمورفیسم عملکردی ناحیه پروموتور ژن ناقل، میزان پروتئین ناقل در دسترس را تنظیم مینماید. افرادی که نسبت به آلل S (کوتاه) هموزیگوت میباشند، احتمالاً از آسیبپذیری بیشتری از نظر ابتلا به افسردگی اساسی و رفتارهای خودکشی در مواجهه با استرسها، برخوردار میباشند. علاوه بر این افراد هوموزیگوت آلل S، احتمالاً کمتر به داروهای ضد افسردگی سروتونرژیک پاسخ میدهند یا آنها را تحمل میکنند. از سوی دیگر افراد با آلل L (بلند)، در برابر استرس مقاومتر میباشند و احتمال پاسخدهی (بلند)، در برابر استرس مقاومتر میباشند و احتمال پاسخدهی

مطالعاتی که روی بیماران افسرده صورت گرفته، در بعضی

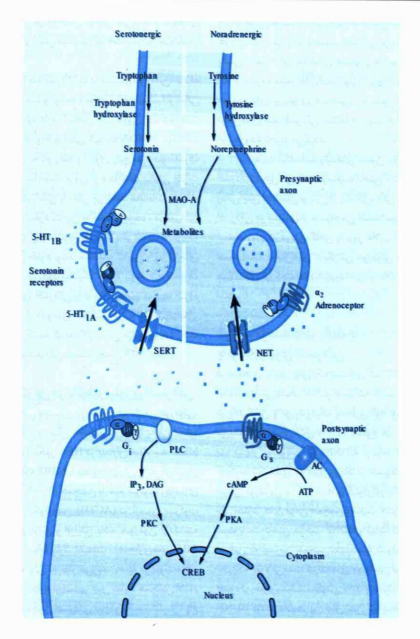
مواقع مؤید عملکرد تغییر یافته مونوآمینی بوده است. به عنوان مثال، بعضی مطالعات، شواهدی بر میزان تغییر در تعداد گیرندهها مثال، بعضی مطالعات، شواهدی بر میزان تغییر در تعداد گیرندهها افرادی که دست به خودکشی زدهاند، فراهم نموده است اما این یافتهها چندان یکدست نمیباشد. کاهش میزان متابولیت اولیه سروتونین،  $\Phi$  هیدروکسی ایندول استیک اسید در مایع مغزی ساخاعی، با بروز رفتارهای تکانشگرانه و خشونتآمیز، از جمله اقدام به خودکشی، همراه بوده است. اگرچه یافتههای فوق صرفا به افسردگی اساسی مربوط نمیباشند و به گونهای کلی تر با رفتارهای خشن و تکانشگرانه، همراه میباشند.

در نهایت، احتمالاً مهمترین تأیید بر فرضیه مونوآمین این حقیقت است که (تا زمان نگارش این کتاب)، همه داروهای ضد افسردگی موجود، اثرات قابل توجهی بر سیستم آمین دارند. به نظر میرسد، تمامی گروههای داروهای ضد افسردگی، میزان در دسترس بودن سیناپسی FF-5، نوراپینفرین و دوپامین را افزایش میدهند. تلاشها در جهت ساخت داروهای ضد افسردگی که بر سیستمهای ناقلی دیگر تأثیر نمایند، تا به امروز مؤثر نبوده است.

فرضیه مونوآمین نیز همچون فرضیه نوروتروپیک، در بهترین حالت نیز کامل نمیباشد. بسیاری از مطالعات هیچ تغییری در فعالیت یا میزان مونوآمینها در افراد افسرده، نشان ندادهاند. علاوه بر این، بسیاری از داروهای ضد افسردگی که اخیراً در حال بررسی میباشند، هیچگونه تأثیر مستقیمی بر سیستم مونوآمین ندارند.

علاوه بر مونوآمینها، نروترانسمیتر تحریکی گلوتامات به نظر می رسد که در پاتوفیزیولوژی افسردگی مؤثر هستند. تعداد از مطالعات که در افراد افسرده انجام شده است بیانگر افزایش گلوتامات در مایع مغزی و نخاعی افراد افسرده بوده است. مطالعات پس از مرگ افزایش معنی دار گلوتامات در کورتکس پروفرونتال و جانبی ـ پشتی را در افراد افسرده نشان می دهد. همچنین مطالعات تصویربرداری مغزی به طور مشابهی به طور حجمی نشان داده است که میزان نورونهای گلوتامات و حجمی نشان داده است که میزان نورونهای گلوتامات و اتصالات آن در آمیگدال و هیپوکامپ افراد افسرده بیشتر است.

داروهای ضد افسردگی از راههای مختلف در گلوتامات مؤثر هستند. برای مثال مصرف مزمن ضدافسردگی سبب کاهش انـــتقال و پــیامرسانی گـلوتامینرژیکها شـامل رهـاسازی پیش سیناپسی گلوتامات و منطقه کورتکس می شود. به طور مشابه مصرف مزمن ضدافسردگیهای دپولاریزاسیون ناشی از گلوتامات را کاهش می دهد (در مدل حیوانی). استرس به نظر می رسد که



شکل ۲-۰۳. فرضیه آمینی افسردگی ماژور. به نظر میرسد، افسردگی با تغییرات پیامرسانی سروتونین یا نوراپینفرین در مغز (یا هر دو) با اثیرات مهم همراه باشد. اغلب داروهای ضد افسردگی باعث چنین تغییراتی در پیامرسانی آمینی میشوند. AC=آدنیل سیکلاز، TH=5- سروتونین؛ مهم همراه باشد. اغلب داروهای ضد افساری (پروتئین)؛ DAG= دیاسیل گلیسرول؛ و IP= اینوزیتول تریفسفات؛ MAO= مونوآمین اکسیداز؛ NET= ناقل سروتونین.

رهاسازی گلوتامات را در جوندگان افزایش می دهد و داروهای ضدافسردگی رهاسازی پیش سیناپسی گلوتامات در این حیوانات را کاهش می دهد.

با توجه به اثرات ضدافسردگیها در سیستم گلوتاماتی، علاقه بسیار شدیدی در ساخت و توسعه داروهایی که سیستم گلوتاماتی را تعدیل کنند وجود دارد. کتامین یک داروی آنتاگونیست قدرتمند، با تمایل بالا و غیررقابتی گیرنده MMDA بوده که جهت ایجاد بیهوشی به کار رفته و داروی رایج مورد سوءمصرف در برخی از جاهای دنیا است. برخی از مطالعات بالینی اثرات سریع ضدافسردگی گلوتاماتی را نشان میدهند. مطالعات چندگانه سریع ضدافسردگی گلوتاماتی را نشان میدهند. مطالعات چندگانه تحت بیهوشی سبب بهبود سریع افسردگی میشوند، حتی در بیمارانی که به درمان مقاوم بودند. متأسفانه کتامین با ویژگیهای شناختی، انفکاکی و سایکوتومیمتیک همراه بوده که مصرف طولانیمدت آن برای افسردگی را با چالشهایی مواجهه کرده است. تاکنون برخی از داروهای ضدافسردگی با اثر آگونیستی، آنتاگونیستی و تعدیلکننده گیرنده گلوتاماتی متابوتروپیک تحت بررسی به عنوان ضدافسردگی هستند (فصل ۲۹ را ببینید).

عوامل نورواندوکرین در یاتوفیزیولوژی افسردگی تاکنون ارتباط افسردگی و بسیاری از سطوح غیرطبیعی هورمونی، شناخته شده است. از این میان یافتهای که مکرراً به آن اشاره شده است، ناهنجاری محور HPA در بیماران مبتلا بـه MDD مىباشد. علاوه بر أنكه MDD با سطوح افزايش يافته كورتيزول همراهی دارد (شکل ۱-۳۰)، همچنین با عدم سرکوب رهاسازی هــورمون آدرنــوکورتیکوتروپین (ACTH) در آزمـون سـرکوب دگزامتازون و سطوح مزمن و افزایش یافته هـورمون آزادکـننده کورتیکوتروپین، ارتباط دارد. اهمیت ناهنجاریهای HPA مشخص نشده است ولى به نظر مىرسد باعث مىشوند محور هورمونهای استرس خارج از تنظیم عمل نماید. همچنین اقسام شدیدتر افسردگی، همچون افسردگی سایکوتیک، بیشتر از انواع خفیف افسردگی اساسی، با ناهنجاریهای محور HPA، همراهی دارند. اکنون به خوبی آشکار شده است که سطوح افزایش یافته گلوکوکورتیکوئیدهای اگزوژن و کورتیزول اندوژن با علایم خلقی و اختلالات شناختی همچون آنچه در MDD دیده می شود،

اختلالات تیروئیدی در بیماران افسردگی گزارش شده است. حداقل ۲۵ درصد بیماران افسرده دچار فعالیت غیرطبیعی تیروئیدی می باشند. این امر یک پاسخ مهارگسیخته تیروتروپین

همراهی تنگاتنگی دارد.

به هورمون رهاکننده تیروتروپین و افزایش تیروکسین موجود در جریان خون طی یک وضعیت افسردگی میباشد. هیپوتیروئیدی بالینی اغلب دارای تظاهراتی همچون علایم افسردگی میباشد که با مصرف مکملهای هورمونی تیروئیدی بهبود مییابد. هورمونهای تیروئیدی همچنین به طور گسترده همراه با درمانهای ضد افسردگی استاندارد جهت افزایش اثرات درمانی این داروها، تجویز میگردد.

در نهایت آنکه، استروئیدهای جنسی نیز در پاتوفیزیولوژی افسردگی دخیل میباشند. وضعیت کاهش استروژن در دورههای زمانی پس از زایمان و پس از یائسگی، یکی از علل مهم ایجاد افسردگی در بسیاری از خانهها میباشد. همچنین، کاهش شدید تستوسترون در مردان، گاهی با بروز علایم افسردگی در مردان همراه است. درمانهای جایگزینی هورمونی در مردان و زنان هیپوگنادال نیز احتمالاً در بهبود خلق و علایم افسردگی مؤثر است.

## ترکیب فرضیهها در رابطه با پاتوفیزیولوژی افسردگی

فرضیههای پاتوفیزیولوژیک بسیاری که شرح داده شدهاند، انحصاری نمیباشند. آشکار است که سیستمهای مونوآمین، نورواندوکرین و نوروتروفیک به طرق گوناگون با هم مرتبط میباشند. به عنوان مثال HPA و سطوح غیر طبیعی استروئیدی با میهار رونویسی ژن BDNF، ارتباط دارند. گیرندههای گلوکوکورتیکوئیدی به میزان زیاد در هیپوکامپ وجود دارند. اتصال کورتیزول به گیرندههای گلوکوکورتیکوئیدی هیپوکامپ طی استرسهای مزمن همچون وضعیت افسردگی مزمن، ممکن است باعث کاهش ساخت BDNF و نهایتاً کاهش حجم نواحی حساس به استرس همچون هیپوکامپ شود. بهنظر میرسد، تحریک طولانی مدت گیرندههای مونوآمین توسط داروهای ضد تحریک طولانی مدت گیرندههای مونوآمین توسط داروهای ضد افسردگی دارای اثرات معکوس باشد و باعث افزایش رونویسی BDNF وردد. علاومبراین فعال شدن گیرندههای مونوآمین طی BDNF تنظیم کاهشی محور HPA، باعث طبیعی شدن فعالیت HPA

یکی از نقاط ضعف فرضیه مونوآمین، آن است که سطوح آمینی بلافاصله پس از مصرف داروهای ضد افسردگی افزایش مییابد، حال آنکه حداکثر اثرات مفید داروهای ضد افسردگی تا هفتهها بعد دیده نمی شود. یک توجیه جهت چنین تأخیری، زمان مورد نیاز جهت ساخت فاکتورهای نوروتروفیک می باشد. ساخت پروتئینهای مربوطه همچون BDNF، عموماً ۲ هفته یا بیشتر

زمان لازم دارد که تقریباً همزمان با ظهور آثار داروهای ضد افسردگی میباشد.

# ■ فارماکولوژی پایه داروهای ضدافسر دگی

# شیمی و زیرگروهها

داروهایی که در حال حاضر جهت افسردگی موجود میباشند، از تنوع شیمیایی بسیاری برخوردار هستند. چنین اختلافی و هـمچنین تفاوتها در اهداف مولکولی، اساس تمایز این زیرگروههای متفاوت میباشد.

#### A. مهارکنندههای انتخابی بازجذب سرو تونین

مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین (SSRIs)، خانوادهای با ساختار شیمیایی متنوع میباشند که اثر عمده آنها، مهار ناقل سروتونین (SERT) می باشد (شکل ۳۰-۳). فلوکستین در سال ۱۹۸۸، در ایالات متحده تولید و به سرعت به عنوان یکی از شایعترین داروهای تجویز شده در بالین، مطرح گردید. کشف فلوكستين، باعث توسعه تحقيقات در زمينه ساخت مواد شيميايي با تمایل بالا به گیرندههای مونوآمین، اما تمایل کم به گیرندههای هیستامین، استیل کولین و آندرژیک  $\alpha$  گردید، همانگونه که در مورد داروهای ضد افسردگی سهحلقهای (TCAs) دیده می شود. در حال حاضر، ۶ نوع SSR Is در دسترس میباشد، که شایعترین داروهای ضد افسردگی مورد مصرف در کلینیک میباشند. علاوه بر کاربرد عمده SSRIها در افسردگی، SSRIها جهت GAD، OCD ،PTSD، اختلالات پانیک، PMDD و پرخوری نیز اندیکاسیون مصرف دارند. فلوکستین ۱، سر ترالین ۲ و سیتالوپرام<sup>۳</sup>، به عنوان ایرومر در دست میباشند و در فرمولاسیونهای راسمیک تهیه شدهاند حال آنکه پاروکستین (Paroxetine) و فلوواكسامين أهيچ فعاليت نوري ندارند. اسسیتالو پرام<sup>۵</sup>، انانتیومر اسسیتالوپرام میباشد. همچون سایر داروهای ضد افسردگی، SSRIها به شدت لیپوفیلیک می باشند. محبوبیت داروهای SSRI، عموماً به علت سادگی مصرف، ایمنی در دوزهای مصرفی بالا، تحمل نسبی، هزینه (همه به جز اس سیتالوپرام در دسترس عموم می باشند) و طیف گسترده مصرف أن مي باشد.

B. مهارکنندههای بازجذب سروتونین ـ نوراپی نفرین
 دو گروه از داروهای ضد افسردگی به عنوان مهارکنندههای

بازجذب ترکیبی سروتونین و نوراپینفرین در دسترس میباشند: مهارکنندههای انتخابی سروتونین ـ نوراپینفرین (SNRIs) و ضد افسردگیهای سهحلقهای (TCAs).

۱. مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین - نوراپی نفرین – SNRI هــامل ونـلافاکسین (Venlafaxine)، مـتابولیت آن دسونــلافاکسین <sup>۹</sup>، و دولوکســتین <sup>۷</sup> و لوومـیلانسیپران <sup>۸</sup> میباشد. لوومیلانسیپران یک انانتیومیر فعال راسمیک SNRI میلانسیپران میباشد. SNRI دیگر، میلناسیپران <sup>۹</sup> کـه جهت مرمان فیبرومیالژی در ایالات متحده آمریکا به تأیید رسیده است که مطالعات فراوانی نیز در مورد اثرات ضدافسردگی آن صورت پذیرفته است. ولی از سال ها پیش در اروپا در دسترس بوده است. علاوه بر کاربرد این دارو در افسردگی اساسی، دیگر کاربردهای علاوه بر کاربرد این دارو در افسردگی اساسی، دیگر کاربردهای فیبرومیالژی میباشد. ISNRIهـا هـمچنین در درمان وضعیت اضطرابی منتشر، بیاختیاری ادراری استرسی و علایم وازوموتور دوران یائسگی، مؤثر میباشند.

 $R = CH_3$ : Venlafaxine R = H: Desvenlafaxine

SNRIها، از لحاظ شیمیایی به یکدیگر ارتباطی ندارند. ونلافاکسین طی پروسهای که به ارزیابی ترکیباتی که اتصال ایمیپرامین را مهار کردند، کشف گردید. اثرات ونلافاکسین در محیط آزمایشگاه شبیه ایمیپرامین میباشد با این تفاوت که عوارض جانبی کمتری دارد. همه SNRIها، همچون ATCAها، دارای قبلیت اتصال به ناقلین سروتونین (SERT) و نوراپینفرین (NET) میباشند. هر چند برخلاف ATCAها، داروهای SNRI تمایل چندانی به سایر گیرندهها ندارند. ونلافاکسین و دسونلافاکسین، ترکیباتی حلقوی هستند ولی

<sup>1-</sup> Fluoxetine 2- Sertraline

<sup>3-</sup> Citalopram 4- Fluvoxamine

Citatopram 4- Fiuvoxamin

<sup>5-</sup> Escitalopram 6- Desvenlafaxin

<sup>7-</sup> Duloxetine 8- luminacepran

<sup>9-</sup> Milnacipran

شکل ۳-۴۰.ساختارهای چندین مهارکننده بازجذب انتخابی سروتونین.

دولکستین دارای ساختاری سه حلقهای است که ارتباطی به TCAها ندارد. میلناسیپران حاوی یک حلقه سیکلوپروپان است که به صورت مخلوطی راسمیک موجود می باشد.

Duloxetine

۲. ضد افسردگیهای سه حلقهای \_ تا پیش از معرفی داروهای SSRI در دهه ۱۹۸۰ و TCA، ۱۹۹۰ها، گروه غالب داروهای ضد SSRI در دهی بودند. ۹ داروی TCA در ایالات متحده موجود می باشد که همگی دارای هسته ایمینودیبنزیل (سه حلقه ای) می باشند (شکل ۴-۳۰). تفاوت شیمیایی میان داروهای TSA نسبتاً ناچیز می باشد. به عنوان مثال، نمونه اصلی TCA، ایمی پرامین و متابولیتهای آن، دسیپرامین آ، با یکدیگر تنها در یک گروه متیل در نجیره جانبی پروپیل آمین تفاوت می کنند، هر چند چنین متیل در نجیره جانبی پروپیل آمین تفاوت می کنند، هر چند چنین

تفاوتهای ناچیزی منجر به تغییرات اساسی در پروفایل فیارماکولوژیک آنها میشود. ایمیپرامین یک داروی آنتیکولینرژیک قدرتمند است که به همان اندازه که مهارکننده بازجذب نوراپینفرین میباشد، سروتونین را نیز مهار میکند. در مقابل، دسیپرامین دارای اثرات ضد کولینرژیک بسیار کمی میباشد و نسبت به ایمیپرامین مهارکننده قوی تر و تا حدی انتخابی تر بازجذب نوراپینفرین میباشد.

در حال حاضر داروهای TCA، عمدتاً در موارد افسردگی که به داروهای ضد افسردگیها رایج تر همچون SSRIها و SSNRها یاسخ نمی دهند، به کار گرفته می شوند. محبوبیت کمتر آنها تا حد زیادی به علت تحمل ضعیف تر دشواری مصرف و عوارض کشنده ناشی از مسمومیت با آنها از سوی بیماران نسبت به داروهای جدیدتر می باشد. از سایر کاربردهای داروهای TCA می توان به درمان وضعیتهای درد، enuresis و بی خوابی اشاره

#### C. تعدیلکنندههای گیرنده 5-HT2

به نظر میرسد، دو داروی ضد افسردگی، عمدتاً به عنوان

$$R_1:=CH(CH_2)_3N(CH_3)_2$$

$$R_1:=CH(CH_2)_2N(CH_3)_2$$

$$R_1:=CH(CH_2)_2N(CH_3)_2$$

$$R_1:=CH(CH_2)_2N(CH_3)_2$$

$$R_1:=CH(CH_2)_2NHCH_3$$

$$R_2:H$$

$$R_1:=(CH_2)_3NHCH_3$$

$$R_2:H$$

$$R_1:=(CH_2)_3N(CH_3)_2$$

$$R_2:-C1$$

$$Clomipramine$$

$$R_1:=(CH_2)_3N(CH_3)_2$$

$$R_2:-C1$$

$$Clomipramine$$

$$R_1:=CH_2CH(CH_3)_2$$

$$R_2:-H$$

$$Trimipramine$$

شکل ۴-۲۰. ساختار ضد افسر دگیهای سه حلقهای (TCAs).

آنـتاگـونیست گـیرنده  $^{2}$ HT- عـمل نـمایند:  $^{2}$ ترازودون و نفازودون آ. ساختار ترازودون دارای نیمهای تری آزولی است که به نظر میرسد عـامل اثـرات مـهم ضـد افسـردگی آن بـاشد. مـتابولیت عـمده آن،  $^{2}$ - کـلروفنیل پـیپرازیـن ( $^{2}$ -  $^{2$ 

نفازودون، از لحاظ شیمیایی، مشابه ترازودون می باشد. متابولیتهای عمده آن، هیدروکسی نفازودون و m-cpp، هر دو مهارکنندههای گیرندههای T-M-5-HT در سال FDA در سال مهارکنندههای را در رابطه با مصرف نفازودون ارائه کرده است که ناشی از عوارض کبدی دارد از جمله مواردی از اختلالات کبدی کشنده بوده است. اگرچه نفازودون هم چنان در دسترس می باشد ولی چندان تجویز نمی شود. اندیکاسیون عمده نفازودون و ترازودون، افسردگی ماژور می باشد حال آنکه هر دو این داروها، تاکنون در درمان اختلالات اضطرابی نیز به کار گرفته شده اند.

شکل ۵-۳۰.ساختار چهار حلقهایهای آموکساپین، ماپروتیلین، میرتازاپین و بوپروپیون تکحلقهای.

ووریتوکستین ک داروی جدید بوده که به عنوان آنتاگونیست گیرندههای 5-HT<sub>7</sub>، 5-HT<sub>3</sub> و آگونیست نسبي HT<sub>IB</sub>, و أگونيست HT<sub>IA</sub> عمل ميكند. اين دارو همچنین ترانسپورترهای سروتونین را مهار نموده اما عملکرد آن مستقیم مربوط به معیار SERT نشده بنابراین جزء داروهای SSRI طبقهبندی نمی شود. ووریتوکستین مشخص شده که در افسردگی ماژور مؤثر است. به علاوه مطالعات اولیه زیادی نشان میدهد که این داروها برخی از اثرات حافظه را در افراد افسرده بهبود می بخشد.

D. ضد افسردگیهای چهار حلقهای و تکحلقهای شماری از داروهای ضد افسردگی در طبقهبندی سایر دستهها، نمی گنجند. از این میان، می توان به بویروییون<sup>۲</sup>، میر تازایین<sup>۳</sup>، آمـــوکسایین<sup>†</sup> و مــایروتیلین<sup>۵</sup>، اشـاره نـمود (شکل ۵-۳۰). بوپروپیون دارای یک ساختار تکحلقهای أمينوكتون مي باشد. ساختار يگانه أن منجر به ايجاد عوارض جانبی بسیاری نسبت به سایر داروهای ضد افسردگی می شود (در ذيل به أن اشاره شده است). بويروپيون، تا حدى شبيه أمفتامين در ساختار شیمیایی می باشد و همچون محرکها، دارای اثرات تحریک کننده CNS مے باشد.

میرتازایین، در سال ۱۹۹۴، معرفی گردید و همچون بویروپیون، یکی از معدود داروهای ضد افسردگی میباشد که با عوارض جانبی جنسی همراه نیست. این دارو دارای ساختاری شیمیایی و چهار حلقهای است که به گروه ترکیبات پیپرازینو ـ آزیین تعلق دارد.

میرتازاپین، أموكساپین و ماپروتیلین، دارای ساختارهایی، چهار حلقهای می باشند. آموکسایین (یک متابولیت N- متیله لوکسایین) یک داروی ضد افسردگی قدیمی تر، می باشد. آموکساپین و ساپروتیلین دارای شباهتهای ساختاری و عوارض جانبی مشابه در مقایسه با سایر داروهای TCA می باشند. در نتیجه، چنین داروهای چهار حلقهای، معمولاً جهت امور روزمره تجویز نمی شوند. اندیکاسیون عمده مصرف آنها، در مواردی از MDD است که سایر داروها، پاسخ مناسبی نشان ندادهاند. ویلازودون ع یک ساختار چندحلقهای دارد که سبب می شود که دارو به درستی به ناقل سروتونین متصل شده و آن را مهار نموده اما به میزان اندکی به ناقل نورایی نفرین و دویامین متصل شود.

<sup>1-</sup> vortioxetic

<sup>3-</sup> Mirtazapine

<sup>5-</sup> Maprotiline

<sup>2-</sup> Bupropion 4- Amoxapine

<sup>6-</sup> vilazodone

#### آ. مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

اولین گروه داروهای ضد افسردگی جدید، مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز (MAOIها) بودند که در دهه ۱۹۵۰ معرفی شدند و امروزه به ندرت کاربرد بالینی دارند، چرا که پرعارضه هستند و دارای تداخلات دارویی ـ غذایی کشندهای می باشند. اندیکاسیون عمده آنها در حال حاضر، مواردی از افسردگی می باشد که به سایر داروهای ضد افسردگی پاسخ نمی دهند هر چند داروهای MAOI، در گذشته جهت درمان وضعیتهای اضطرابی، از جمله اضطراب اجتماعی و اختلالات یانیک نیز به کار گرفته شدهاند. علاوه بر این سلژیلین، در درمان بیماری پارکینسون نیز کاربرد دارد (فصل ۲۸ را ببینید).

از جمله داروهای MAOI رایج می توان به مشتقات هیدرالازین، فنلزین و ایزوکربوکسازید و غیرهیدرالازین همچون ترانیل سیپرومین ، سلژیلین و موکلوبماید (که دیگر در ایالات متحده در دسترس نمی باشد)، اشاره نمود. هیدرالازین و ترانیل سیرومین به گونهای غیرقابل برگشت به غيرانتخابي به MAO-A و MAO-B متصل مي شوند، حال آنكه سایر داروهای MAOI، خواص بیشتر انتخابی و قابل برگشتی دارند. بعضی از MAOIها، همچون ترانیل سیپرومین، از نظر ساختار شیمیایی، مشابه آمفتامین میباشند، ولی بعضی دیگر داروهای مهارکننده MAO از جمله سلژیلین دارای متابولیتهای شبه آمفتامینی می باشند. در نتیجه این داروهای مهارکننده MAO دارای اثرات تحریکی بر CNS میباشند.

Phenelzine

Tranylcypromine

#### فارما كوكينتيك

داروهای ضد افسردگی، چندین تابلوی فارماکوکینتیک مشترک دارند (جدول ۱-۳۰). اغلب آنها، جذب خوراکی نسبتاً سریعی دارند، طی ۲ تا ۳ ساعت به حداکثر سطح خونی میرسند، به شدت به پروتئینهای پلاسمایی متصل می شوند و طی

متابولیسم کبدی، متابولیزه شده و از طریق کلیوی دفع میشوند. با این وجود در میان داروهای موجود در یک گروه دارویی نیز فارماکودینامیک هر داروی ضد افسردگی به میزان قابل ملاحظهای متغیر میباشد.

# A. مهاركنندههاى انتخابى بازبرداشت سروتونين

نمونه اصلی SSRIها، فلوکستین، از جنبههای مهمی با سایر اعضای گروه متفاوت میباشد (جدول ۲۰-۱). فلوکستین، به تركيبي فعال به نام نورفلوكستين ، متابوليزه مي شود كه مي تواند غلظت پلاسمایی بیشتری از فلوکستین نیز داشته باشد. نیمه عمر حذف نورفلوکستین، سه برابر از فلوکستین طولانی تر است و بیشترین نیمه عمر را نسبت به سایر SSRIها دارد. نتیجتاً، ۴ هفته یا بیشتر قبل از تجویز داروهای MAOI جهت اجتناب از خطر سندرم سروتونینی باید، مصرف فلوکستین، قطع گردد.

فلوکستین و پاروکستین، مهارکنندههای قدرتمند ایـزوآنزیم CYP2D6 مى باشند، كه اين امر اساس پتانسيل تداخلات دارويي مى باشد (رجوع به تداخلات دارويي). در مقابل فلوواكسامين مهاركننده CYP3A4 است حال أنكه سيتالويرام، اسسيتالوپرام و سرترالین دارای تداخلات بیشتری بر CYP میباشند.

B. مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین ـ نوراپینفرین ۱. مهارکنندههای بازبرداشت انتخابی نوراپینفرین ـ سروتونین \_ ونلافاکسین به میزان گسترده در کبد و با تأثیر ایزوآنزیم CYP2D6 یه O-دس متیل ونلافاکسین (دس ونلافاکسین)، متابولیزه می شود. هر دو نیمه عمر مشابهی حدود ۱۱ ساعت دارند. با وجود نیمه عمر نسبتاً کوتاه ولی هر دو دارای فرمولاسیون های در دسترس میباشند که یک بار تجویز روزانه را میسر می سازد. ونلافاکسین و دس ونلافاکسین، در مقایسه با سایر داروهای ضد افسردگی، کمترین میزان اتصال پروتئینی را دارا می باشند (۳۰-۲۷ درصد). برخلاف اکثر داروهای ضد افسردگی، دس ونلافاکسین، کنژوگه شده و تحت متابولیسم گسترده اکسیداتیو قرار نمیگیرد. حداقل ۴۵ درصد دس ونلافاکسین در مقایسه با میزان ۸-۴٪ ونلافاکسین به صورت تغییر نیافته وارد ادرار می شود.

دولکستین، به خوبی جذب شده و نیمه عمر آن حدود ۱۲ ساعت می باشد ولی تنها به صورت یک دوز روزانه تجویز می گردد. به میزان زیادی (۹۷٪) به پروتئین متصل شده و از

<sup>1-</sup> Phenelzine

<sup>2-</sup> Isocarboxazid 4- Selegiline

<sup>3-</sup> Tranyleypromine

<sup>5-</sup> Moclobemide 6- Norfluoxetine

جدول ۱-۳۰ مشخصات فارما کوکینتیک بعضی داروهای ضد افسر دگی انتخابی

God System of		نيمه عمر پلاسمايي	نيمه عمر متابوليت	حجم توزيع	اتصال پروتئ
گروه/دارو	فراهمیزیستی (٪)	(ساعت)	فعال (ساعت)	(L/kg)	(%)
SSRIs					
سيتالو پرام	٨٠	77-TA	ND	10	۸٠
اسسيتالوپرام	٨٠	77-77	ND	17-10	٨٠
فلوكستين	٧٠	*X-YY	14.	17-97	٩۵
فلووا كسامين	9.	14-11	14-18	۲۵	٨٠
پاروکستین	۵۰	777	ND	7X-77	94
سر ترالين	40	77-77	87-1-48	۲٠	٩٨
SNRIs					
دولوكستين	۵۰	17-10	ND	114	9.4
ميلناسيپران	۸۵-۹۰	8-1	ND	۵-۶	15
و نلافا كسين ا	40	A-11	9-17	4-1.	77
سهحلقهايها					
أمى تريپتيلين	40	71-45	797	۵-۱۰	٩.
کلومی پرامین	۵٠	19-77	Δ۴-YY	Y-Y-	94
ایمیپرامین	4.	9-74	14-87	10-4.	٨۴
انتاگونیستهای	5-HT				
نفازودون	7: N.	7-4	ND	-/۵-1	99
ترازودون	٩٥	7-5	ND	1-1	9.5
ووريتوكستين	۷۵	99	ND	ND	٩٨
چهار حلقهایها و	كحلقه اىها				
أموكساپين	ND	Y-17	۵-۳۰	-/9-1/٢	۸۵
بوپروپيون	٧.	11-14	10-70	74.	۸۵
ماپروتيلين	γ.	44-40	ND	77-77	AA
ميرتازاپين	۵۰	۲۰-۴۰	74.	r-v	۸۵
ويلازودون	VY	۲۵	ND	ND	ND
MAOIs	Charles Services of Fig. 2.				
فنلزين	ND	- 11	ND	ND	ND
سلژيلين	which is said to said	۸-۱۰	9-11	۸-۱۰	99

۱. دس ونلافا کسین خواص مشابهی دارد ولی به میزان کمتری متابولیزه میشوند.

MAOIs= مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز؛ ND= هیچ یافتهای وجود ندارد؛ SNRIs= مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین ـ نوراپینفرین؛ SSRIs= مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سروتونین ـ نوراپینفرین؛ SNRIs= مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سروتونین ـ

طریق CYP2D6 و CYP1A2 و CYP1A2، به گستردگی تحت متابولیسم اکسیداتیو قرار میگیرد. نارسایی کبدی به وضوح میزان دولکستین را برخلاف دسونلافاکسین تحت تأثیر قرار میدهد. هم میلناسیپران (و هم لوومیلناسیپران (پس از جذب خوراکی به خوبی جذب می شوند. هردو آنها نیمه عمر کوتاهی داشته و

اتصال پروتئینی کمتری نسبت به ونلافاکسین دارند (جدول ۱-۳۰). میلناسیپران و لوومیلناسیپران بهطور گستردهای در ادرار بدون تغییر دفع میشوند. لوومیلناسیپران همچنین تحت تأثیر دس اتیلاسیون و با آنزیم 3A3,4 متابولیزه می شود.

7. ضد افسردگیهای سه حلقه ای — TCAs، معمولاً به خوبی جذب شده و نیمه عمر طولانی دارند (جدول ۲-۳). در نتیجه به صورت یک بار در روز و شب هنگام (به علت اثرات آرامبخشی)، تجویز می گردند. داروهای TCAs عمدتاً از طریق متیلاسیون، هیدروکسیلاسیون آروماتیک و گلوکورونیزهشدن، متابولیزه می شوند. تنها ۵٪ داروهای TCAs، دستنخورده در ادرار دفع می گردد. TCAs، پیشماده سیستم CYP2D6 هستند، لذا سطح سرمی آنها به میزان زیادی تحت تأثیر تجویز داروهای همزمان همچون فلوکستین قرار دارد. در مجموع پلی مورفیسم ژنتیکی CYP2D6، ممکن است تحت متابولیسم کم یا بالای TCAs قرار بگیرد.

ورتریپتیلین ۱ آمین ثانویه، از جمله دزیپرامین و نورتریپتیلین ۱ آمین شانویتهای فعال هستند و نسبتاً دارای کینتیک خطی میباشند. ATCها دارای پنجره درمانی گستردهای هستند و سطح سرمی آنها جهت پیشبینی پاسخ و مسمومیت، قابل اتکا میباشد.

#### C. تعديلكننده هاي گيرنده 5-HT2

ترازودون و نفازودون، به سرعت جذب می شوند و تحت متابولیسم گسترده کبدی قرار می گیرند. هـ دو دارو بـ مـیزان بالایی به پروتئینهای پلاسما متصل شده و به علت متابولیسم بالا فراهمی زیستی محدودی دارند. به دلیل نیمه عمر کوتاه آنها، تجویز چندین دوز روزانه را زمانی که به عنوان داروی ضد افسردگی مصرف میشوند، اجتنابناپذیر میشود. ترازودون به عنوان داروی خواب آور با دوز کم و به صورت تک دوز به هنگام خواب، تجویز میگردد. هم ترازودون و هم نفازودون دارای متابولیتهای فعالی هستند که دارای اثرات آنتاگونیستی 5-HT مے باشند. نفازودون مهارکننده قدرتمند سیستم CYP3A4 می باشد و با داروهایی که توسط این آنزیم متابولیزه می شوند، برهمکنش دارد (تداخلات دارویی را ببینید). ووریوتیکسن ی مهارکننده قدرتمند ایزوآنزیمهای CYP و سایر ایزوآنزیمها نبوده و تحت متابولیسم مراحل کونژوگاسیون با گلوکورونیک اسید قرار نمی گیرد. این دارو به شدت به پروتئینها متصل شده و فارماکوکینتیک خطی و وابسته به دوز دارد.

#### D. عوامل چهار حلقهای و تکحلقهای

بوپروپیون به سرعت جذب شده و میزان اتصال پروتئینی آن متوسط (۸۵٪) می باشد. تحت متابولیسم گسترده کبدی قرار

میگیرد و در نتیجه اثر گذر اول قابل توجهی خواهد داشت. دارای سه متابولیت فعال، از جمله هیدروکسی بوپروپیون میباشد که دارای اثرات ضد افسردگی میباشد. بوپروپیون دارای حذف دو مرحلهای است که مرحله اول آن حدود ۱ ساعت و مرحله دوم حدود ۲ ساعت به طول میانجامد.

آموکساپین، نیز به سرعت جذب شده و اتصال پروتئینی آن حدود ۸۵٪ میباشد. نیمه عمر متغیری دارد و دارو معمولاً به صورت دوزهای منقسم تجویز میگردد. آموکساپین تحت تأثیر متابولیسم گسترده کبدی قرار میگیرد. یکی از متابولیتهای فعال آن به نام ۷– هیدروکسی آموکساپین، مسدودکننده قدرتمند گیرنده  $D_2$  میباشد و دارای اثرات ضد سایکوز میباشد. ماپروتیلین آ، نیز به گونهای مشابه، جذب خوراکی خوبی دارد و به میزان ۸۸٪ به پروتئینهای پلاسمایی متصل میشود. متابولیسم کبدی گستردهای دارد.

میرتازاپین، دمتیله شده و سپس هیدروکسیله و گلوکورونیزه می شود. ایزوآنزیمهای CYP بسیاری از جمله 2D6، 3A4 و 1A2، در متابولیسم میرتازاپین دخیل میباشند. نیمه عمر میرتازاپین، ۴۰-۲۰ ساعت است و به علت اثرات آرامبخش اغلب به صورت تکدوز و هنگام عصر، تجویز می شود.

ویلازودون به راحتی جذب می شود (جدول ۲-۳۰) و جذب آنها هنگامی که با غذاهای چرب داده شود افزایش می یابد. این دارو به طور گستردهای توسط CYP3A4 و به مقدار کمی توسط CYP2C19 و کرودود تنها ۱ درصد از ویلازودون به طور دست نخورده در ادرار دفع می شود.

## E. مهارکنندههای مونواَمین اکسیداز

داروهای MAO مختلف توسط مسیرهای گوناگونی، متابولیزه می شوند ولی طی اثرات گذر اول، از فراهمیزیستی آنها کاسته می شود. ترانیل سیپرومین، تحت هیدروکسیله و استیله شدان قرار می گیرد ولی استیلاسیون سهم ناچیزی از متابولیسم فنلزین را به خود اختصاص می دهد. ساژیلین، ۱۸- دمتیله و سپس هیدروکسیله می شود. داروهای مهارکننده MAO به خوبی از دستگاه گوارش جذب می شوند.

به علت اثرات بالای گذر اول و تأثیر مهاری آنها بر MAO موجود در روده (تداخل با اثرات تیرامین)، روشهای آلترناتیوی جهت تجویز در حال معرفی میباشند. به عنوان مثال، سلژیلین به هر دو فرم ترانس درمال و زیرزبانی در دسترس میباشد که باعث حذف تأثیرات گوارشی و کبدی بر دارو می شود. چنین

روشهایی باعث کاهش خطر تداخلات غذایی شده و میزان فراهمیزیستی را افزایش میدهد.

## فارما كوديناميك

همان طور که پیش از این اشاره شد، همه داروهای ضد افسردگی که در حال حاضر، در دسترس میباشند، انتقالات مونوآمین را از طریق یکی از مکانیسمهای متعدد افزایش میدهند. شایعترین مكانيسم مهار فعاليت NET ،SERT، يا هر دو ناقل مونوآمين می باشد (جدول ۲-۳۰). داروهای ضد افسردگی که SERT، NET، یا هر دو را مهار میکنند، شامل SNRIs و SNRIs (طبق تعریف) و TCAs می باشند. مکانیسم دیگر جهت افزایش فراهمی زیستی مونوآمین ها، مهار تجزیه آنزیمی آنها می باشد (MAOIs). از دیگر استراتژیها میتوان به افزایش تون مونوآمین از طریق اتصال به اتورسپتورهای پیش سیناپسی (میرتازاپین) یا بعضی گیرندههای پسسینایسی اختصاصی (أنتاگونيستهاي HT<sub>2</sub> و ميرتازاپين) اشاره نمود. سرانجام اين که، افزایش دسترسی مونوآمینها در فضای سینایسی، موجب وقوع أبشارى از حوادث و به دنبال أن افزایش رونویسی بعضی پروتئینها و مهار سایرین میشود. افزایش چنین پروتئینهایی از جـمله BDNF، گـیرندههای گلوکوکورتیکوئیدی، گیرندههای آدرنرژیک  $\beta$  و سایر پروتئینها، باعث بروز اثرات و در عین حال عوارض این داروها می شود.

## A. مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سرو تونین

ناقل سروتونین (SERT)، یک گلیکوپروتئین با ۱۲ ناحیه میان غشایی میباشد که در غشای انتهایی آکسون و جسم سلولی نورونهای سروتونرژیک قرار دارد. زمانی که سروتونین خارج سلولی به گیرندههای ناقل متصل میشود، طی تغییر شکل ایجاد شده در ناقل و سروتونین،  $Na^+$  و  $Na^+$  و اورد سلول میشوند.  $Na^+$  داخل سلولی موجب بازگشت ناقل به شکل اصلی و رهاسازی سروتونین به داخل سلول میشود.  $Na^+$  اتصال به نواحی دیگری به جز مکان فعال اتصال سروتونین،  $Na^+$  اتصال به نواحی دیگری به جز مکان فعال اتصال سروتونین،  $Na^+$  باعث مهار آلوستریک ناقل میشوند. در دوزهای درمانی،  $Na^+$  فعالیت ناقل، مهار میشود. پلی مورفیسمهای عملکردی  $Na^+$  تعیین کننده میزان فعالیت ناقل می باشند (جدول  $Na^+$ 

SSRI دارای اثرات کمی بر سایر ناقلین میباشند. برخلاف TCAs یا SNRIs شواهد کمی مبنی بر تأثیر قابل ملاحظه NET یا کا SSRIها بر گیرندههای آدرنرژیک  $\beta$  یا ناقل نوراپینفرین، NET وجود دارد. اتصال به ناقل سروتونین با مهار تونیک سیستم

دوپامینی همراه میباشد، هر چند تنوعات فراوانی در میزان این اثرات بین افراد مختلف وجود دارد. SSR Is به میزان قابل ملاحظهای به سایر گیرندهها، از جمله هیستامین، موسکارینی و یا ... متصل نمی شوند.

B. داروهایی که هر دو ناقل سروتونین و نوراپینفرین را مهار میکنند

تعداد زیادی از داروهای ضد افسردگی دارای اثرات مخلوط مهاری بر هر دو ناقل نوراپی نفرین و سروتونین میباشند. داروهای جدیدتر این گروه (ونلافاکسین و دولوکستین) که با علامت اختصاری SNRIs نشان داده میشوند، حال آنکه گروه قدیمی تر (ضد افسردگیهای سه حلقهای) به صورت TCAs و براساس ساختار خود نامگذاری شدهاند.

۸. مهارکننده انتخابی بازبرداشت سروتونین ـ نوراپینفرین:
SNRIها هم به ناقلین سروتونین و هم نوراپینفرین متصل میشوند. NET از لحاظ ساختاری بسیار مشابه ناقل TH-5-HT میباشد که همچون ناقل سروتونین یک کمپلکس ۱۲ رشتهای میان غشایی است که به صورت آلوستریک به نوراپینفرین متصل میشود. NET همچنین تمایل متوسطی نسبت به دوپامین دارد.

ونلافاکسین یک مهارکننده ضعیف NET میباشد حال آنکه دس ونلافاکسین  $^{1}$ ، دولوکستین  $^{3}$ ، و میلناسیپران  $^{7}$  مهارکننده نسبتاً یکسان NET و SERT میباشد. از این گذشته، تحایل اغلب SERT میباشد. تفاوت SERT ها به SERT بیش از NET میباشد. تفاوت SERTها با TCAها آن است که این داروها فاقد اثرات ضد هیستامین، اثرات مهارکننده آدرنرژیک  $\alpha$  و آنتی کولینرژیک میباشند. بنابراین با توجه به تحمل بهتر داروهای SNRI توسط بیماران، تجویز این داروها نسبت به TCAs در درمان MDD ارجح میباشد.

۲. داروهای ضد افسردگی سه حلقه ای: داروهای TCA دارای عملکردی مشابه SNRI می باشند و به نظر می رسد، اثرات ضد افسردگی آنها عصدتاً ناشی از مهار بازبرداشت T-5 و 5-HT داروهای NET و TCA داروهای NET فوراپی نفرین می باشد. تمایل به SERT و NET داروهای مثال به میزان قابل ملاحظه ای، مختلف می باشد. به عنوان مثال کلومی پرامین تمایل نسبی کمتری به TEX دارد ولی به شدت به SERT متصل می شود. چنین اثرات انتخابی کلومی پرامین به ناقل سروتونین در درمان OCD به کار گرفته شده است. از سوی دیگر TCAهای آمین ثانویه، دسیپرامین و نورتریپتیلین، از اثرات دیگر TCAهای آمین ثانویه، دسیپرامین و نورتریپتیلین، از اثرات

2- Duloxetine

<sup>1-</sup> desvenlafaxine

<sup>3-</sup> Milnacipran

جدول ۲-۳۰ اثرات داروهای ضد افسردگی بر بسیاری از گیرندهها و ناقلین

جدون ا	,	7 07 7. 6	J. ,.			THE VICTOR OF THE PARTY OF THE
داروی ضد افسردگی	AchM	$\alpha_1$	$\mathbf{H}_{1}$	5-HT <sub>2</sub>	NET	SERT
آمىترىپتىلىن	+++	+++	TESTEL++	•/+	+	Was ++ 5)
آموكساپين		***	# 15.00 P	+++	++	
بوپروپيون	for an analysis	Edutions.	416 Car 188		•/+	
سيتالو پرام / اس سيتالو پرام						+++
کلومیپرامین	+	++	+	+	+	+++
دزيپرامين	+	+	+	•/+	+++	+
دوکسپین	++	+++	+++	•/+	+	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *
فلوكستين				•/+		+++
فلوواكسامين						+++
ايمىپرامين	++	4	+	•/+	+	++
ماپروتيلين	+		++	•/+	++	
ميرتازاپين	Har Con	Service of the service of	+++	+	+	
تفازودون	12 200		BURNEY COL	++	•/+	
نورتريپتيلين		BUSKEL + ALC	+	+	++	
پاروکستین	+	CALL	PRINCE VE		+	+++
پروتريپتيلين	+++	RESERVE AND	+ 11	+	+++	January +219
سر ترالين	MAN SE	AND STATE	les age i le re		Agraphic II	+++
ترازودون	Marie Land	++	·/+	++		(0)   * 1   1   1   1   1   1   1   1   1
تريمي پرامين	++	++	+++	•/+		
ونلافاكسين		ALL STATE			+	**
ووريتوكستين ١	ND	ND	ND	ND	+	+++

۱. ووریتوکستین یک آگونیست نسبی گیرندههای 5-HT و 1-5 و آنتاگونیست گیرندههای 5-HT و 1-5 و مهارکننده SERT میباشد. 1-5 و 1-6 و 1-5 التاگونیست گیرنده های 1-5 التاگونیست گیرنده موسکارینی استیل کولین؛ 1-6 گیرنده آدر نرژیک 1-1 التاگونیست گیرنده هیستامینی 1-5 (1-5 التاگونین 1-6 (1-5 التاگونین) 1-6 (1-6 (1-6 التاگونین) 1-6 (

+/0، تمايل ناچيز؛ +: تعامل كم؛ ++: تمايل متوسط؛ +++: تمايل زياد.

نسبتاً انتخابی تری بر NET برخوردار می باشند. اگرچه ایمی پرامین، آمین ثالثیه TCA، عمدتاً نسبت به سروتونین تمایل دارد، متابولیت آن دسیپرامین، با مهار بیشتر NET، بین اثرات آن توازن ایجاد می نماید.

از عوارض شایع داروهای TCA، می توان به خشکی دهان و یبوست اشاره نمود که به تأثیرات مهم ضدموسکارینی بسیاری از ایس داروها نسبت داده می شود. داروهای TCA همچنین آنتاگونیست قدر تمند گیرنده هیستامینی  $H_1$  می باشند. داروهای TCA همچون دوکسپین آگاهی به عنوان داروی خواب آور تجویز می شوند و همچنین به علت اثرات آنتی هیستامین در درمان خارش نیز کاربرد دارد. مهار گیرنده های آدرنرژیک  $\alpha$  با اثرات از توستاتی به ویژه در بیماران مسن تر همراه می باشد.

#### C. تعدیلکنندههای گیرنده C-5-HT

اثر اصلی هر دو داروی نفازودون و ترازودون، بلوک گیرنده 5-HT $_{2A}$  میباشد. مهار این گیرنده در انسانها و حیوانات باعث بروز اثرات ضد اضطراب، آنتی سایکوتیک و ضد افسردگی گردیده است. ب ه گونه ای معکوس، آگونیستهای گیرنده 5-HT $_{2A}$  میخون لیزرژیک اسید (LSD) و مسکالین، اغلب توههزا و اضطرابزا میباشند. گیرنده 5-HT $_{2A}$  یک گیرنده متصل به پروتئین 5 میباشد.

نفازودون مهاركننده ضعيف SERT و NET است ولى هـمچون مـتابوليتهايش، أنـتاگـونيست قـدرتمند گـيرنده

پسسیناپسی  $_{A}$ -HT میباشد. ترازودون همچنین مهارکننده ضعیف اما انتخابی SERT با اثرات خفیفی بر NET میباشد. متابولیت عمده آن، SERT با اثرات خفیفی بر  $_{A}$ -5-HT متابولیت عمده آن،  $_{A}$ -6-MT آنتاگونیست قدر تمند  $_{A}$ -5-HT که بسیاری از اثرات مفید ضد افسردگی ترازودون به عملکرد متابولیت آن نسبت داده می شود. ترازودون همچنین دارای اثرات مهارکننده ضعیف تا متوسط بر گیرندههای آدرنرژیک  $_{A}$ -6-MT میباشد. همان طور که در بالا توضیح داده شد ووریتوکستین میباشد. همان طور که در بالا توضیح داده شد ووریتوکستین میهارکننده آلوستریک SERT است. این دارو اثرات شناخته مهارکننده آلوستریک ناده یا به بایمین ندارد.

#### D. ضد افسردگیهای چهارحلقهای و تکحلقهای

اثرات بوپروپیون به میزان کمی شناخته شده است. بوپروپیون و متابولیت عمده آن، هیدروکسی بوپروپیون، مهارکنندههای خفیف تا متوسط بازجذب نوراپی نفرین و دوپامین در مطالعات حیوانی میباشند، هر چند به نظر میرسد این تأثیرات ارتباط کمی با اثرات ضد افسردگی دارو داشته باشند. یکی از اثرات مهم بوپروپیون، نقش آن بر رهاسازی پیشسیناپسی کاته کولامین میباشد. در مطالعات حیوانی، بوپروپیون باعث افزایش رهاسازی نوراپی نفرین پیشسیناپسی و تا حد کمتری دوپامین می شود. در واقع بوپروپیون هیچگونه اثر مستقیمی بر سیستم سروتونینی ندارد.

میرتازاپین، فارماکولوژی پیچیدهای دارد. آنتاگونیست اتورسپتورهای  $_{2}^{\infty}$  پیشسیناپسی است و رهاسازی نوراپینفرین و 5-HT، هـر دو را افـزایش مـیدهد. بـه عـلاوه، میرتازاپین، آنتاگونیست گیرندههای  $_{2}^{-}$ -5 و  $_{3}^{-}$ -15 میباشد. در نهایت، میرتازاپین، آنتاگونیست قدرتمند گیرنده  $_{1}^{-}$  است کـه بـا اثـرات آرامبخش دارو همراهی دارد.

اثرات آموکساپین و ماپروتیلین، شبیه سایر TCAها، همچون دسیپرامین می،باشد. هر دو مهارکنندههای قدرتمند NET و مهارکنندههای ضعیف تر SERT می،باشند. در مجموع هر دو دارای اثرات ضد کولینرژیک می،باشند. برخلاف TCAها یا سایر داروهای ضد افسردگی، آموکساپین، مهارکننده متوسط گیرنده  $D_2$  پیش سیناپسی است. به طور مشابه، آموکساپین نیز اثراتی ضد سایکوز دارد.

ویلازودون یک مهارکننده قدرتمند بازجذب سروتونین و یک آگــونیست نســـبی گــیرندههای HT<sub>۱A</sub> مــیباشد. آگونیستهای نسبی گیرنده HT<sub>1A</sub> نظیر بوسپیرون بـه نـظر

میرسد که اثرات ضد افسردگی و ضد اضطراب متوسط یا کمی دارند.

#### E. مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

مهارکنندههای MAO با اثر مهاری بر مونوآمین اکسیداز در نورونها و افزودن محتوای مونوآمین، اثرات خود را اعمال مینمایند. A-MAO هم حر نورونهای دوپامینی و هم نوراپینفرینی وجود دارد و عمدتاً در مغز، روده، جفت و کبد یافت می شود. پیشمادههای عمده آن، نوراپینفرین، اپینفرین و سروتونین مییاشند. BAO-M عمدتاً در نورونهای سروتونرژیک و هیستامینرژیک یافت می شود و در مغز، کبد و پلاکتها پراکنده شده است. BAO-M، عمدتاً بر تیرامین، فنیل تیلامین و بنزیل آمین اثر می کند. هم AAO-M و هم MAO-B، تریتامین و دویامین را متابولیزه می کنند.

MAO-I میزان اختصاصی بودن جهت AO-I و همچنین برگشتپذیر بودن یا برگشتناپذیر بودن وا برگشتناپذیر بودن یا برگشتناپذیر بودن اثرات، طبقه بندی می شوند. فنلزین و ترانیل سیپرومین مثال هایی از MAO-I های برگشتناپذیر و غیر انتخابی می باشند. مکلوبماید که البته در ایالات متحده در دسترس نمی باشد. مکلوبماید توسط که البته در ایالات متحده در دسترس نمی باشد. مکلوبماید توسط تیرامین از AO-I جابجا می شود که این امر خطر تداخلات غذایی را افزایش می دهد. در مقابل سلژیلین، در غلظتهای کم یک مهارکننده برگشتناپذیر اختصاصی AO-I می باشد. یک مهارکننده برگشتناپذیر اختصاصی AO-I می باشد. ولی در دوزهای پایین در درمان بیماری پارکینسون مؤثر است فیرانتخابی MAO می باشد.

# ■ فارماکولوژی بالینی داروهای ضد افسردگی

## انديكاسيونهاي باليني

A. افسردگی

اندیکاسیونهای مصرف داروهای ضد افسردگی جهت درمان افسردگی ماژور که مورد تأیید FDA نیز باشند، نسبتاً وسیع میباشد. اغلب داروهای ضد افسردگی جهت درمان هر دو فاز حاد و طولانیمدت افسردگی اساسی تأیید شدهاند. اپیزودهای حاد و طولانیمدت درمان، ۶ تا ۱۴ ماه پایدار باقی میمانند که البته حداقل ۲۰ درصد این اپیزودها، ۲ سال یا بیشتر نیز به طول میانجامد.

هدف درمان حاد MDD بهبود کلیه علایم میباشد. از انجایی که داروهای ضد افسردگی به زمانی حدود ۲-۱ ماه یا بیشتر جهت بروز حداکثر اثرات مفید خود نیاز دارند، هیچ بعید نیست که دورهای از درمان ۸ تا ۱۲ هفته با دوزهای درمانی ادامه یابد. تجویز یک دوره داروهای ضد افسردگی حدود ۲۱-۸ هفته، در حدود ۳۰ تا ۴۰ درصد بیماران باعث بهبودی شده است. در صورت عدم کفایت پاسخ، درمان اغلب به عوامل دیگر تغییر می یابد یا داروی دیگری نیز افزوده می شود. به عنوان مثال در صورت عدم موفقیت درمان تکدارویی با عوامل SSRI یا میرتازایین، ممکن است به رژیم دارویی افزوده شود. ۲۰ تا ۸۰ درصد بیماران با افزودن یا تغییر دارو، بهبودی حاصل می کنند. در صورت کفایت پاسخ، ادامه درمان جهت حداقل ۶ تا ۱۲ ماه توصیه می شود که باعث کاهش خطر بالقوه عود می گردد.

حدوداً ۸۵ درصد بیماران که یک اپیزود MDD را پشت سر گذاشته اند، ممکن است حداقل ۱ بار دچار عود بیماری در طول حیات خویش شوند. بسیاری از بیماران بارها دچار عود بیماری می شوند که ممکن است این اپیزودها به سوی مراحل جدی تر پیشرفت نماید و به صورت مزمن و مقاوم به درمان درآید. بنابراین چندان دور از انتظار نخواهد بود که بسیاری از بیماران نیازمند دریافت درمان نگهدارنده جهت پیشگیری از موارد عود باشند. اگرچه مطالعات با هدف بررسی درمانهای نگهدارنده بیش از ۵ سال چندان شایع نمی باشد اما مطالعات انجام شده بر روی SNRI آدبوی طولانی مدت می باشد. بنابراین، درمان نگهدارنده، جهت بیمارانی که ۲ یا تعداد بیشتری اپیزود شدید طول عمر خود داشته اند، به شدت توصیه می شود.

تأثیر داروهای ضد افسردگی بر انواع مختلف زیر گروههای افسردگی، چندان مشخص نمیباشد. به عنوان مثال، بیماران مبتلا به افسردگی دوقطبی، احتمالاً از دریافت داروهای ضد افسردگی حتی در صورت افزودن عوامل تثبیتکننده خلق نیز سود نمیبرند. در واقع، داروهای ضد افسردگی گاهی باعث تبدیل این وضعیت به مانیا یا سیکلهای سریعتر میشود. در رابطه با اثرات کلی داروهای ضد افسردگی، در افسردگی تکقطبی نیز نظرات متفاوتی وجود دارد به طوری که بعضی از متاآنالیزها مؤید اثرات شگرف میباشند و بعضی تنها اثرات درمانی خفیفی را برای آنها قائل میباشند. اگرچه، به نظر نمیرسد این اختلاف نظرات به زودی پایان یابد ولی همگی بر سر تأثیر مهم داروهای نظرات به زودی پایان یابد ولی همگی بر سر تأثیر مهم داروهای

ضد افسردگی در اکثر بیماران توافق نظر دارند.

به نظر می رسد مداخلات روان درمانی مانند درمانهای رفتارهای شناختی به اندازه درمانهای ضد افسردگی، در موارد خفیف تا متوسط افسردگی مؤثر باشد. هر چند رفتار درمانی اغلب زمان بیشتری می برد و هزینه بالاتری نیز می طلبد. غالباً روان درمانی همراه با درمان با داروهای ضد افسردگی نسبت به هر کدام به تنهایی، مفیدتر می باشد.

#### B. اختلالات اضطرابي

پس از افسردگی اساسی، اختلالات اضطرابی از پرکاربردترین موارد داروهای ضد افسردگی میباشند. تعدادی از SSRIها و SNRIها جهت درمان همه انواع اختلال اضطرابی اساسی از جیمله OCD ،PTSD اختلال اضطرابی اجتماعی، GAD و اختلال پانیک، تأیید شدهاند. اختلال پانیک با اپیزودهایی عودکننده از دورههای کوتاه ولی طاقتفرسای اضطراب مشخص میشود که اغلب بدون مقدمه ایجاد میشوند. بیماران ممکن است ناگهان از این که مورد حمله قرار میگیرند، بترسند یا از موقعیتهایی که ممکن است مورد حمله قرار بگیرند، اجتناب نمایند. در مقابل، مشخصه GAD، با وضعیت اضطرابی مزمن، و نگرانی بیمورد که تمایل به مزمن شدن دارد، میباشد. اگرچه داروهای ضد افسردگی قدیمی تر و داروهای خانواده آرام بخش خواب آور، همچنان به ندرت جهت درمان اختلالات اضطرابی به خواب آور، همی شوند، SSRI و SSRI به میزان گسترده جایگزین آنها شده اند.

بنزودیازپینها (فصل ۲۲ را ببینید)، نسبت به سایر داروهای ضد افسردگی باعث تسکین سریعتر اضطراب ژنرالیزه و پانیک هر دو می شوند ولی به نظر می رسد، داروهای ضد افسردگی حداقل به همان میزان بنزودیازپینها مؤثر باشند، و احتمالاً در درمان طولانی مدت چنین اختلالات اضطرابی از بنزودیازپینها، سودمندتر باشند. علاوه بر این داروهای ضد افسردگی فاقد عوارض بنزودیازپینها همچون تحمل و وابستگی می باشند.

اختلال وسواسی ـ اجباری (OCD)، به درمان با ضد افسردگیهای سروتونرژیک، پاسخ میدهد. مشخصه آن افکار اضطرابزای مکرر (وسواس) یا انجام اعمالی است که اضطراب فرد را میکاهد (اجبار) میباشد. کلومیپرامین و بسیاری دیگر از داروهای SSRI جهت درمان OCD تأیید شدهاند که نسبتاً مفید میباشند. اغلب رفتار درمانی نیز جهت حصول فواید بیشتر همراه با داروهای ضد افسردگی به کار گرفته میشود.

اختلال اضطرابي اجتماعي، وضعيت شايعي است كه طي أن

فرد از تعاملات اجتماعی دچار اضطراب میباشد. تشخیص این اختلال چندان شایع نمیباشد. چنین اضطرابی باعث محدودیت شغلی و روابط شخصی فرد میشود. بسیاری از FDAها و ونلافاکسین جهت درمان این اختلال مورد تأیید FDA قرات گرفتهاند. بر مبنای بعضی مطالعات، اثربخشی SSRIها در درمان اضطراب اجتماعی بیشتر از تأثیر آنها در MDD بوده است.

PTSD به وضعیتی اطلاق می شود که طبی آن، حادثهای تروماتیک یا تهدیدکننده حیات، باعث ایجاد افکار اضطرابزا یا گوش به زنگ بودن، کابوسهای شبانه و اجتناب از موقعیتهایی شود که باعث یادآوری آن خاطرات می شوند. داروهای SSRI خط اول درمان PTSD می باشند که ممکن است باعث بهبود بعضی از علایم همچون افکار اضطراب زا و هوشیاری بیش از حد، می شوند. سایر درمانها همچون روان درمانی نیز اغلب جهت حصول نتایج بهتر ضروری می باشد.

#### C. اختلالات درد

بیش از ۴۰ سال است که مشخص شده است داروهای ضد افسردگی مستقل از اثرات بر خلق، دارای خواص ضد درد نیز میباشند. از دهه ۱۹۶۰ داروهای TCA در درمان وضعیتهای نوروپاتیک و سایر اختلالات درد مورد استفاده قرار گرفتهاند. درمانهایی با اثرات مهاری بر بازبرداشت HT و نوراپینفرین، اغلب در درمان اختلالات درد، مفید بودهاند. به نظر می رسد مسیرهای مونواَمین صعودی کورتیکواسپاینال (قشری نخاعی)، یکی از مهمترین سیستمهای اندوژن ضد درد باشند. علاوه بر این، وضعیتهای درد مزمن، به طور شایع با افسردگی اساسی همراه میباشند. TCAها همچنان به طور گسترده در این موارد تجویز می گردد و SNRIها نیز به طور روزافزونی، مورد مصرف قرار میگیرند. در سال ۲۰۱۰ دولوکستین جهت درمان دردهای مزمن مفصلی و عضلانی به تأیید رسیده است. همان طور که پیش از این اشاره شد میلناسیبران جهت درمان فیبرومیالژی به تأیید رسیده است. سایر SNRIها، از جمله دسونلافاکسین و میلناسیپران جهت بسیاری از وضعیتهای درد از جمله نورالژی پس از هرپس و دردهای مزمن پشت، کاربرد یافتهاند.

#### D. اختلال دیسفوریک قبل از قاعدگی

حدود ۵ درصد خانمها در سنین باروری، در اواخر فاز لوتئال هر سیکل ماهانه، دچار علایم واضح خلقی و فیزیکی میشوند. از این جمله می توان اضطراب، خلق افسرده، تحریک پذیری، بی خوابی، خستگی و انواعی از علایم فیزیکی دیگر اشاره نمود.

این علایم اغلب از آنچه در سندرم قبل از قاعدگی دیده می شود، شدیدتر می باشد و تا حدی باعث مختل شدن فعالیت و روابط فرد می شود. داروهای SSRI در بسیاری از زنان مبتلا به PMDD مفید می باشند و فلوکستین و سرترالین جهت تجویز در چنین مواردی تأییدیه FDA را دریافت نمودهاند. درمان تنها در ۲ هفته از ماه طی فاز لوتئال نیز همان اثرات درمان مداوم را خواهد داشت. اثرات سریع SSRIها در PMDD، احتمالاً با افزایش سریع میزان پرگننولون ارتباط دارد.

#### E. ترک سیگار

در سال ۱۹۹۷، بوپروپیون جهت درمان ترک سیگار مورد تأیید قرار گرفت. حدوداً ۲ برابر افرادی که تحت درمان با بوپروپیون قرار داشتند نسبت به گروهی که دارونما دریافت می کردند، اظهار کردند که اصرار کمتری به سیگار کشیدن دارند. علاوه بر این به نظر می رسد، بیمارانی که بوپروپیون دریافت می دارند، دچار علایم خلقی کمتر و احتمالاً افزایش وزن کمتری طی دوران ترک سیگار می شوند. به نظر می رسد، بوپروپیون به میزان چسبهای نیکوتینی ترک سیگار مفید باشد. مکانیسمی که طی آن بوپروپیون در چنین مواردی مؤثر است، ناشناخته است ولی بوپروپیون در چنین مواردی مؤثر است، ناشناخته است ولی ممکن است دارو بر اثراتی مشابه نیکوتین بر دوپامین و نوراپی نفرین اعمال نماید و احتمالاً گیرندههای نیکوتین دارای اثرات ضد افسردگی در بعضی از بیماران باشد که بوپروپیون نیز می تواند جایگزین چنین اثراتی گردد.

سایر داروهای ضد افسردگی نیز ممکن است در درمان ترک سیگار مؤثر باشند. نورتریپتیلین نیز در موارد ترک سیگار مؤثر بوده است، هر چند این آثار در مقایسه با بوپروپیون چندان متقن نمی باشند.

## F. اختلالات مربوط به غذاخوردن

پرخوری عصبی و بی اشتهایی عصبی ، دو اختلال ناتوان کننده بالقوه می باشند. پرخوری عصبی، با اپیزودهایی از بلع مقادیر بالای غذا مشخص می شود که به دنبال آن فرد از روشهای استفراغ کردن آگاهانه و یا داروهای ملین جهت عدم جذب غذا استفاده می کند. عوارض ناشی از چنین روشهایی، همچون همیوکالمی بسیار شایع و در مواردی خطرناک می باشد. بی اشتهایی، عارضهای دیگر است که کاهش دریافت مواد غذایی

<sup>1-</sup> premenstrual syndrome-PMS

<sup>2-</sup> Bulimia nervosa 3- anorexia nervosa

<sup>4-</sup> binges

منجر به کاهش وزن ۱۵ درصدی از وزن ایدهآل میشود و فرد دچار ترس از افزایش وزن میباشد و دچار تصور ذهنی بدی از هیکل خود میباشد. بیاشتهایی اغلب مزمن است و ممکن است در ۱۰ درصد موارد یا بیش از آن کشنده باشد.

به نظر میرسد، داروهای ضد افسردگی در درمان پرخوری عصبی و نه بیاشتهایی، مؤثر باشند. فلوکستین جهت درمان پرخوری در سال ۱۹۹۶ مورد تأیید قرار گرفته است و سایر داروهای ضد افسردگی نیز اثرات مفیدی در کاهش سیکلهای binge-purge نشان دادهاند. عمده درمان بیاشتهایی عصبی در حال حاضر تغذیه مجدد، خانواده درمانی و درمان رفتارشناختی میباشد.

بوپروپیون دارای اثرات مفیدی در درمان چاقی بوده است. بیماران چاق و غیرافسردهای که تحت درمان با بوپروپیون قرار داشتند، قادر بودند در مقایسه با گروهی که دارونما دریافت میکردند تا حدی وزن بیشتری از دست داده و کاهش مربوطه را نیز حفظ نمایند. اگرچه میزان این کاهش وزن چندان قابل توجه نبوده است ولی به نظر میرسد انتخاب نسبتاً صحیحی جهت کاهش وزن باشد.

#### G. سایر کاربردهای داروهای ضد افسردگی

داروهای ضد افسردگی جهت بسیاری از کاربردهای مدون یا غیرمدون به کار گرفته میشوند. شب ادراری در اطفال، یکی از کاربردهای قدیمی تر بعضی از TCAها بوده است ولی امروزه به علت عوارض جانبی مربوطه کمتر مورد تجویز قرار می گیرند. دولکستین، یک SNRI است که جهت درمان بی اختیاری های ادراری استرس در اروپا مورد تأیید قرار گرفته است. به نظر میرسد، بسیاری از ضد افسردگیهای سروتونرژیک در درمان علايم وازوموتور حوالى يائسكى مفيد باشند. دسونلافاكسين جهت درمان علایم وازوموتور تحت بررسی FDA قرار دارد و مطالعات مؤيد أن است كه SSRIها، ونلافاكسين و نفازودون نيز احتمالاً مؤثر می باشند. اگرچه داروهای ضد افسردگی سروتونر ژیک، عمدتاً باعث بروز عوارض جانبی جنسی میشوند ولى بعضى از اين اثرات ممكن است در درمان بعضى اختلالات جنسی دیگر مفید باشد. به عنوان مثال داروهای SSRI باعث تأخير ارگاسم در بعضی از بيماران شدهاند. به همين جهت SSRIها، گاه در درمان انزال زودهنگام، تجویز میگردند. علاوه بر این بوپروپیون در درمان عوارض جانبی جنسی ناشی از داروهای SSRI کاربرد دارد، هر چند چنین اثراتی هنوز در كارآزماييها با حضور گروه كنترل تأييد نشده است.

## انتخاب یک داروی ضد افسردگی

اولین نکته در انتخاب داروی ضد افسردگی، اندیکاسیون آن میباشد. همه اختلالات به گونهای یکسان به همه داروهای ضد افسردگی پاسخ نمیدهند، هر چند در درمان MDD دشوار است بتوان ادعا نمود که یک داروی ضد افسردگی از دیگری مؤثرتر است. بنابراین انتخاب یک داروی ضد افسردگی در درمان افسردگی، عمدتاً با در نظر گرفتن ملاحظاتی همچون هزینه، در دسترس بودن، عوارض جانبی، پتانسیل تداخلات دارویی، سابقه و پاسخ قبلی بیمار و ترجیح بیمار صورت میپذیرد. سایر عوامل از جمله سن، جنس و وضعیت پزشکی فرد نیز ممکن است به عنوان راهنما در انتخاب داروی ضد افسردگی، مدنظر قرار بگیرد. به عنوان مثال، افراد سالمند، به ویژه به اثرات داروهای ضد کولینرژیک TCAها حساس میباشند.

از سوی دیگر، اثرات مهارکننده CYP3A4 داروهای SSRI داروهای CYP3A4 داروهای از سوی دیگر، اثرات مهارکننده در افراد مسن را دشوار می سازد چرا که فلوواکسامین تجویز این دارو در افراد مسن را داروهایی که مورد مصرف سالمندان میباشد، تداخل ایجاد نماید. پیشنهاد شده است که زنان بهتر از مردان عوامل سروتونینی بهتر از ضد افسـردگیهای TCA یـا نـورآدرنـرژیک تـحمل میکنند ولی یافتههایی که چنین تفاوت جنسیتی را شرح دهند، چندان قوی به نظر نمیرسند. بیمارانی که از گلوکوم با زاویه بسته رنج میبرند، در صورت مصرف داروهای ضد افسردگی نـورآدرنـرژیک دچار تشدید علایم میشوند، حال آنکه به نظر میرسد، بوپروپیون و سایر داروهای ضد افسردگی در کاهش دامنه تشنج در بیماران مبتلا به صرع مؤثر باشند.

در حال حاضر، داروهای SSRI به طور گسترده با عنوان خط اول در درمان MDD و اختلالات اضطرابی تجویز میگردند. محبوبیت این داروها به علت سهولت مصرف، قابلیت تحمل و بی خطر بودن دارو در دوزهای بالا میباشد. دوز شروع SSRIها، اغلب همان دوز درمانی در اغلب بیماران میباشد و بنابراین احتمالاً تیتراسیون ضروری نمیباشد. در مجموع اغلب داروهای SSRI در دسترس عموم قرار دارند و چندان گرانقیمت نیز نمیباشند. سایر این عوامل از جمله SNRIها، بوپروپیون و میرتازاپین، نیز داروهای خط اول در درمان MDD میباشند. بوپروپیون، میرتازاپین و نفازودون، داروهای ضد افسردگی با حداقل عوارض جنسی میباشند و اغلب به همین علت تجویز میگردند. هر چند به نظر نمیرسد، بوپروپیون در درمان میگردند. هر چند به نظر نمیرسد، بوپروپیون در درمان اختلالات اضطرابی مؤثر باشد و قابلیت تحمل آن در بیماران مضطرب کم میباشد. اندیکاسیون عمده بوپروپیون، در درمان

افسردگی اساسی از جمله افسردگیهای فصلی (زمستانی) میباشد. کاربردهای غیرمدون بوپروپیون، شامل درمان اختلال بیش فعالی ـ نقص توجه ٔ میباشد. همچنین بوپروپیون به وفور جهت تشدید آثار درمانی، همراه با سایر داروهای ضد افسردگی مورد مصرف قرار می گیرد. اندیکاسیون عمده مصرف میرتازاپین، درمان افسردگی اساسی میباشد، هر چند اثرات آنتی هیستامین قدرتمند آن منجر به استفاده از آن به عنوان داروی خواب آور و همچنین درمان کمکی جهت افزایش تأثیر داروهای ضد افسردگی می شود.

امروزه، داروهای TCA و MAOI به عنوان درمانهای خط دوم و سوم در موارد MDD، محسوب می شوند. دوزهای بالای TCA و MAOI هر دو از پتانسیل کشندگی برخوردار می باشند و جهت حصول دوز درمانی نیازمند تیتراسیون می باشند، دارای عوارض جانبی شدید و تداخلات دارویی جدی می باشند. نتیجه آنکه درمان MDD با عوامل دارویی فوق صرفاً به کسانی محدود می شود که نسبت به سایر عوامل درمانی پاسخ مناسبی نشان ندادهاند. به طور واضح، اینها بیمارانی هستند که تنها به MAOIها یا TCAها پاسخ می دهند. بنابراین MAOIها و TCAها، احتمالاً در بیماران افسرده مقاوم به درمان، تجویز می گردد.

المارد داروهای ضد افسردگی در درمانهایی غیر از MDD، نیازمند عوامل ویژهای میباشد. به عنوان مثال، به نظر میرسد، نیازمند عوامل ویژهای میباشد. به عنوان مثال، به نظر میرسد، SNRIها و SNRIها در درمان وضعیتهای درد نسبت به سایر داروهای ضد افسردگی مفیدتر باشند. OCD هار مسال سهحلقهای بسیار سروتونرژیک، کلومیپرامین در درمان OCD مؤثر است، حال آنکه داروهای ضد افسردگی نورآدرنرژیک در درمان چنین اختلالی، کمککننده نمیباشند. بوپروپیون و نورتریپتیلین دارای اثرات مفیدی در ترک سیگار میباشند، حال آنکه داروهای SSRIs چندان تأثیری نداشتهاند. بنابراین، جهت درمانهای غیر از افسردگی، انتخاب عمدتاً بر شناخت آثار مفید یک داروی ضد افسردگی خاص یا یک کلاس دارویی جهت یک داروی ضد افسردگی خاص یا یک کلاس دارویی جهت اندیکاسیونی خاص، استوار میباشد.

#### مقدار مصرف

دوز مطلوب یک داروی ضد افسردگی به اندیکاسیون دارو و بیمار بستگی دارد. دوز شروع دارو جهت درمان افسردگی توسط SSRI و SNRIs و بعضی از داروی جدیدتر، اغلب همان دوزدرمانی میباشد (جدول ۳-۳). بیمارانی که بعد از گذشت حداقل ۴ هفته از آغاز درمان هیچ پاسخی نشان نمیدهند یا

ل ۳۳ حدود دوزاژ داروهای ضد افسردگی	ول ۲-۳ حدود دوزاژ داروهای م
------------------------------------	-----------------------------

اروهای صد افسردگی	جدول ۲۰۰۱ حدود دوزاژ د
دوزاژ مؤثر درمانی (mg/d)	clرو
	SSRIs
Y5.	سيتالو پرام
14.	اسسيتالو پرام
Y5.	فلوكستين
1	فلووا كسامين
75.	پاروکستین
۵۰-۲۰۰	سرترالين
	SNRIs
Y۵-7Y۵	ونلافاكسين
۵۰-۲۰۰	دسونلافاكسين
417.	دولوكستين
JY	میلناسیپارین
	سهحلقهاىها
10	آمىترىپتىلىن
1۲۵.	كلوپيرامين
10	دزيپرامين
10	دوكسپين
10	ایمیپرامین
۵۰-۱۵۰	نور تريپتيلين
10-5.	پروتريپتيلين پروتر
10	تريمي پرامين مالئات
	آنتاگونیستهای 5-HT <sub>2</sub>
۳۰۰-۵۰۰	نفازودون
10	ترازودون
	سه حلقه ای ها و تک حلقه ای ها
104	أموكساپين
740.	بوپروپيون
10770	ماپروتيلين
10-40	ميرتازاپين
	MAOIs
T5.	ايزوكربوكسازيد
40-4.	فنلزين
Y0.	سلژيلين
T5.	ترانیل سیپرومین

MAOIs مهارکنندههای مونو آمین اکسیداز: SNRIs= مهارکنندههای بازبرداشت سرو تونین \_ نور اپی نفرین: SSRIs= مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سرو تونین.

<sup>1-</sup> Attention deficit hyperkinetic disorder-ADHD

پاسخ کمی نشان میدهند، ممکن است به درمان با دوزهای بالاتر پاسخ دهند، هر چند مشکل بتوان، فواید دوزهای بالاتر امیدهاه ISNRIها و سایر داروهای ضد افسردگی جدیدتر را تبیین نمود. در بیمارانی که به دوزهای پایین تر پاسخ نمیدهند، عموماً دوز دارو جهت رسیدن به حداکثر دوزاژ، تا میزان تحمل وی، تیتر میشود. بعضی از بیماران ممکن است به دوزهای پایین تر از حد معمول توصیه شده نیز پاسخ دهند. معمولاً پایین تر از حد معمول توصیه شده نیز پاسخ دهند. معمولاً تیتراسیون طی چندین هفته می باشند. تعیین دوز مطلوب TCA تیز اطریق ارزیابی سطح سرمی TCA نیز امکان پذیر می باشد.

بعضی از اختلالات اضطرابی، نیازمند دریافت دوزهای بالاتر داروهای ضد افسردگی نسبت به آنچه در درمان افسردگی اساسی تجویز میگردد، میباشند. به عنوان مثال، بیماران تحت درمان جهت OCD اغلب نیازمند دریافت دوز توصیه شده حداکثری یا حتی گاهی بیش از حداکثر توصیه شده جهت اختلال افسردگی اساسی میباشند. همچنین حداقل دوز پاروکسیتین جهت درمان مؤثر اختلال پانیک از حداقل دوز مورد نیاز جهت درمان مؤثر افسردگی بیشتر میباشد.

در درمان اختلالات درد، اغلب تجویز دوز حداقل TCAها، کافی میباشد. به عنوان مثال، دوز ۲۵-۵۰mg/d ایمیپرامین، احتمالاً در درمان دردهای مرتبط با نوروپاتی مفید میباشد که در واقع دوزهای غیردرمانی جهت MDD میباشد. در مقابل، داروهای SNRIها اغلب با همان دوز مصرفی در افسردگی، جهت اختلالات درد نیز توصیه میشوند.

#### عوارض جانبي

اگرچه، بعضی از عوارض جانبی در میان تمامی داروهای ضد افسردگی مشترک میباشد، ولی اغلب آنها اختصاصی گروه ویژهای از داروها بوده و تابع اثرات فارماکودینامیک آنها میباشد. هشدار FDA در مورد تجویز تمام داروهای ضد افسردگی، در نظر داشتن خطر افزایش خودکشی در بیماران زیر سن ۲۵ میباشد. براساس این هشدار، ۴ درصد بیمارانی که زیر ۲۵ سال سن دارند پس از دریافت این داروها، دچار افکار خودکشی و یا ژست آن و البته نه خودکشی واقعی میشوند. این میزان نسبت به گروه بیمارانی که دارونما دریافت داشتهاند ۲ برابر بوده است. در سنین بیمارانی که دارونما دریافت داشتهاند ۲ برابر بوده است. در سنین افزایش افکار یا ژستهای خودکشی با مصرف داروهای ضد افزایش افکار یا ژستهای خودکشی با مصرف داروهای ضد

است به دنبال مصرف داروهای ضد افسردگی دچار افکار خودکشی شوند ولی باید به این نکته توجه داشت که عدم درمان اپیزودهای افسردگی اساسی در تمامی سنین از عوامل خطر عمده بروز خودکشی های کامل میباشد.

A. مهارکننده های انتخابی مهار بازبرداشت سروتونین عوارض جانبی شایع ترین داروهای ضد افسردگی مورد تجویز، SSRI ها، را می توان از اثر مهاری شدید آنها بر SERT، پیشبینی نمود. SSRIها باعث افزایش تون سروتونرژیک، نه تنها در مغز بلکه در بدن می شوند. افزایش تون سروتونرژیک، نه تنها در مغز گوارش با بروز عوارضی چون تهوع، استفراغ، اسهال و سایر مسدرههای گوارشی همراه می باشد. عوارض گوارشی معمولاً در مراحل اولیه درمان خود را نشان می دهد و پس از ۱ هفته، به تدریج بهبود می یابد. افزایش تون سروتونرژیک در سطح طناب نخاعی و بالاتر با اختلالات عمکلرد جنسی و علاقه همراه می باشد. در نتیجه حداقل ۴۰-۳۰ درصد بیماران تحت درمان با احتلالات گاهش میل جنسی، ارگاسم به تأخیر می اکاهش برانگیختگی را عنوان می نمایند. عوارض افتاده و یا کاهش برانگیختگی را عنوان می نمایند. عوارض جنسی دارو تا زمانی بیمار، داروی ضد افسردگی دریافت می نماید، ادامه می یابد ولی ممکن است طی زمان کاهش یابد.

می نماید، ادامه می یابد ولی ممکن است طی زمان کاهش یابد. از دیگر عوارض جانبی مرتبط با اثرات سروتونرژیک SSRI می توان به افزایش سردرد، بیخوابی یا پرخوابی اشاره نمود. بعضی از بیماران با دریافت SSRIs به ویژه پاروکستین دچار افزایش وزن میشوند. قطع ناگهانی SSRIsها با نیمه عمر کوتاه، همچون پاروکستین و سرترالین با بروز سندرم قطع در بعضی از بیماران همراه است که مشخصاتی همچون سرگیجه، پاراستزی و ... داشته و ۱ تا ۲ روز بعد از قطع مصرف آغاز و تا ۱ هفته یا بیشتر ادامه می باید.

بسیاری از داروهای ضدافسردگی در دسته C طبقهبندی تراتوژن در سیستم FDA قرار دارند. یک رابطه معناداری بین مصرف پاروکستین و نقصهای دیواره قلبی در مواجهه با این دارو در سه ماه نخست حاملگی وجود دارد. بنابراین پاروکستین در دسته D قرار دارد. سایر عوارض احتمالی ناشی از SSR Is پس از تولد شامل فشارخون ریوی میباشد که هنوز به طور کامل مورد بررسی قرار نگرفته است.

 B. مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین ـ نوراپینفرین و ضد افسردگیهای سهحلقهای

SNRIها دارای عوارض سروتونرژیک بسیاری هستند که با اثرات

عوارض جانبی عمده TCAها در بخشهای پیشین توضیح داده شده است. به نظر می رسد اثرات آنتی کولینرژیک از شایع ترین این عوارض باشند. از این جمله می توان به خشکی دهان، یبوست، احتباس ادراری، تاری دید و گیجی اشاره نمود. چنین عوارضی در میان TCAهای آمینهای ثالثیه همچون چنین عوارضی در میان TCAها و آمی تریپتیلین شایع تر از آمینهای ثانویه همچون دسی پرامین و نور تریپتیلین می باشد. همچنین اثرات بلوک کننده داروهای TCA بر گیرنده  $\alpha$  باعث هیپوتانسیون ار توستاتیک نیز می شوند. اثرات آنتا گونیستی  $\alpha$  دا داروهای TCA با افزایش وزن و آریتمی می باشند (فصل ۱۴ را ببینید) و در دوزهای بالاتر گروه ۱۸ می باشند (فصل ۱۴ را ببینید) و در دوزهای بالاتر سرو تونرژیک همچون کلومی پرامین، شایع می باشد. قطع مصر ف داروهای می دارد. داروهای هم نفولانزا هم اهم قطع همچون داروهای مشخص سندرم قطع همچون بازگشت کولینرژیک و علایم شبه آنفولانزا همراهی دارد.

#### C. تعدیل کننده های T-HT

از عوارض جانبی شایعی که با اثرات آنتاگونیستی S-HT<sub>2</sub> همراهی دارند، می توان به آرامبخشی و اختلالات گوارشی اشاره نمود. اثرات آرامبخشی به ویژه در مورد ترازودون تا حدی مشخص تر می باشد. بنابراین چندان عجیب نیست که در حال حاضر اولین اندیکاسیون مصرف ترازودون جهت بی خوابی می باشد. به نظر می رسد اثرات گوارشی بیشتر وابسته به دوز باشند و از آنچه در مصرف SSRIها و SNRIها دیده می شوند، خفیف تر باشد. اثرات جنسی طی درمان با نفازودون و ترازودون شایع نیست، که نتیجه انتخابی بودن بیشتر اثرات سروتونرژیک دارو بر گیرنده SERT نسبت به SERT می باشد، هر چند موارد

نادری از پریاپیسم در مصرف ترازودون دیده شده است. اثرات بلوککننده α هر دو داروی ترازودون و نفازودون، منجر به بروز هیپوتانسیون ارتوستاتیک وابسته به دوز در بعضی از بیماران می شود. مصرف نفازودون با بروز عوارض کبدی از جمله موارد مفارد کشنده و نارساییهای کبدی فولمینانت همراه است که در مواردی نیاز به انجام پیوند را ضروری میسازد. شیوع عوارض کبدی جدی نفازودون ۱ در هر ۲۵۰۰۰۰ یا ۱ در هر ۳۰۰۰۰۰ بیمار ـ سال، تخمین زده می شود. همچون آنچه که در SSRIs بیمار ـ سال، تخمین زده می شود. همچون آنچه که در اثرات بدیده می شود اصلی ترین عارضه جانبی وورتیوکستین اثرات سروتونرژیک و اثرات گوارشی وابسته به دوز به ویژه تهوع، اختلالات جنسی آن می شود. خطر افزایش عوارض گوارشی و اختلالات جنسی آن می شود. خطر تراتوژنیک ووریتوکستین ساب تراتوژنیک ووریتوکستین سابر ضد تراتوژنیک ووریتوکستین شناخته نشده اما همچون سایر ضد افسردگی ها جزء عوامل طبقه بندی شده در دسته C می باشد.

## D. چهارحلقهایها و تکحلقهایها

آموکساپین، گاهی با سندرم پارکینسون ناشی از اثرات بلوککننده  $\mathrm{D}_2$  همراهی دارد. میرتازاپین، دارای اثرات آرامبخش قابل توجهی میباشد. ماپروتیلین تمایل نسبتاً بالایی نسبت به NET دارد که احتمالاً در ایجاد عوارض جانبی شبه TCA و به طور نادر صرع، دخیل میباشد. بوپروپیون به ندرت با اثراتی همچون آژیتاسیون، بی خوابی و بی اشتهایی همراهی دارد. ویلازودون تا حدودی ممکن است میزان ناراحتی گوارشی نظیر تهوع و اسهال را افزایش دهد که این مسئله نسبت به SSR Is شدیدتر است.

### E. مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

شایع ترین عارضه جانبی داروهای MAOI که منجر به قطع مصرف این داروها می شود، هیپوتانسیون ارتوستاتیک و افزایش وزن میباشد. علاوه بر این داروهای مهارکننده MAO غیرانتخابی و غیرقابل برگشت با بالاترین میزان عوارض جنسی در میان داروهای ضد افسردگی همراهی دارند. عدم ارگاسم، عارضهای نسبتاً شایع است با دوزهای درمانی بعضی از انواع عوارضی چون فعال شدن، کمخوابی و بیقراری در بعضی بیماران همراه میباشد. اثرات آرام بخشی فنلزین از هر دو داروی سلژیلین و ترانیل سیپرومین بیشتر میباشد. گیجی نیز از عوارض مرتبط با دوزهای بالای MAOIها، میباشد. آز آنجایی که داروهای مهارکننده MAOI متابولیسم تیرامین و آمینهای داروهای مهارکننده مهار میکنند، ممکن است منجر به بروز خوراکی مشابه را مهار میکنند، ممکن است منجر به بروز

تداخلات خطرناک غذایی خاص و یا تداخل با داروهای سروتونرژیک گردد (بخش تداخلات را نگاه کنید). در نهایت آنکه قطع ناگهانی MAOIها باعث تظاهرات شبههذیانی همراه با سایکوز، تحریکپذیری و گیجی میگردد.

# دوز بیش از حد (Overdose)

تلاشهایی که به منظور خودکشی انجام می شود، یکی از عواقب شایع و ناخوشایند افسردگی اساسی میباشد. میزان خطر انجام خودکشی کامل در سراسر طول عمر فردی که جهت MDD مدتی را در بیمارستان بستری بوده است، ۱۵٪ میباشد. مصرف بیش از حد دارو شایع ترین روش جهت اقدام به خودکشی می باشد و داروهای ضد افسردگی به ویژه TCAها به کرات مورد مصرف قرار می گیرند. موارد مسمومیت منجر به آریتمی های خطرناک، تاکیکاردیها و فیبریلاسیون بطنی می شود. علاوه بر این تغییرات فشارخون و اثرات آنتی کولینرژیک از جمله تغییرات وضعیت ذهنی و صرع نیز گاهی در موارد مصرف بیش از حد داروهای TCA دیده می شود. دوز ۱۵۰۰ میلیگرم از ایمی پرامین یا آمی تریپتیلین (ذخیره کمتر از ۷ روز داروی ضد افسردگی)، جهت بروز اثرات مرگبار در اکثر بیماران، کافی میباشد. شواهدی از بروز عوارض در کودکانی که حتی دوز ۱۰۰ میلیگرم را دریافت میکنند، نیز وجود دارد. درمان عموماً شامل ارزیابیهای قلبی، حمایت از مجاری هوایی و لاواژ معدی میباشد. کربنات سدیم، اغلب جهت جداکردن TCA از کانالهای سدیمی قلبی، تجویز

مسمومیت با داروهای MAOI باعث بروز آثار متعددی از جمله نباپایداریهای اتونوم، علایم هیپرآدرنـرژیک، علایم سایکوتیک، گیجی، هذیان، تب و تشنج میشود. اقدامات درمانی در موارد دوزهای بیش از حد MAO، ارزیابی قلبی، حمایتهای حیاتی و لاواژ معدی میباشد.

در مقایسه با داروهای TCA و MAO سایر داروهای ضد افسردگی در موارد مصرف بیش از حد، عموماً ایمن تر میباشند. میزان کشندگی با مسمومیت داروهای SSRI به تنهایی، ناشایع میباشد. به طور مشابه موارد مسمومیت با SNRI نسبت به TCA بسیار کمخطرتر میباشد، هر چند مسمومیت ونلافاکسین با برخی عوارض قلبی همراه است که آن را نسبت به سایر SSRI کمتر ایمن میسازد. مسمومیت با بوپروپیون با صرع همراه است و مسمومیت با میرتازاپین، ممکن است منجر به آرامبخشی، اختلال تمرکز و تاکیکاردی گردد. در مورد داروهای جدیدتر، موارد مسمومیتهای کشنده اغلب ناشی از داشوی ا

تجویز آنها با سایر داروها، از جمله الکل میباشد. کنترل موارد مسمومیت با داروهای ضد افسردگی جدید نیز شامل تخلیه معده، حمایتهای حیاتی به عنوان اقدامات اولیه میباشد.

### تداخلات دارويي

داروهای ضد افسردگی به میزان زیادی همراه با سایر داروهای سایکوتروپیک و غیرسایکوتروپیک تجویز میگردد. پتانسیلهایی جهت بروز تداخلات با اکثر داروهای ضد افسردگی وجود دارد ولی جدی ترین آنها مربوط به داروهای MAOI و تا حد کمتری ATCA می باشد.

A. مهارکننده های انتخابی بازبرداشت سرو تونین شایع ترین تداخلات با داروهای SSRI، تداخلات فارماکوکینتیک میباشد. به عنوان مثال، پاروکستین و فلوکستین از مهارکننده های قدرتمند CYP2D6 میباشند (جدول ۴-۳). بنابراین تجویز سوبستراهای 2D6 از جمله TCA ما منجر به افزایش غلظت ناگهانی و غیرقابل پیشبینی داروهای سه حلقهای می شود که نتیجه آن عوارض احتمالی داروهای TCA خواهد بود. به گونهای مشابه فلوواکسامین، یک مهارکننده CYP3A4 خواهد بود. می تواند به طور همزمان میزان سوبسترای تجویز شده جهت این می مانند دیلتیازم را افزایش داده و منجر به برادی کاردی و افت فشارخون گردد. سایر داروهای SSRI، همچون سیتالوپرام یا فشارخون گردد. سایر داروهای مهارکننده SSRI، تداخلات فارماکوکینتیک میباشند. از فارماکودینامیک آنها با داروهای مهارکننده MAO میباشد که منجر به سندرم سروتونینی میگردد (به ادامه مراجعه نمایید).

B. میهارکنندههای اختصاصی بازبرداشت سروتونین ـ نوراپی نفرین و ضد افسردگیهای سه حلقهای

داروهای SNRIs، نسبت به SSRI دارای تداخلات کمتری با مهارکننده CYP450 میباشند. ونلافاکسین یک پیشماده است ولی یک مهارکننده CYP2D6 یا سایر ایزوآنزیهها نمیباشد، حال آنکه دس ونلافاکسین، یک پیشماده کمهاهمیت تر CYP3A4 میباشد. دولکستین، مهارکننده متوسط CYP2D6 است که می تواند غلظت TCA و یا سایر پیشمادههای CYP2D6 افزایش دهد. با توجه به اینکه میلناسیپران یک سوبسترای قدرتمند برای القاکنندههای قوی نظیر CYP450 نیست و اتصال پروتئینی بالایی ندارد و به طور گستردهای بدون تغییر در ادرار دفع می شود. با احتمال زیاد تداخل دارویی فارماکوکینتیکی ندارد. از سوی دیگر با حتمال زیاد تداخل دارویی فارماکوکینتیکی ندارد. از سوی دیگر

جدول ۴-۴ تداخلات دارویی برخی از ضد افسر دگیهای CYP450

أنزيم	پیشماده کی در این	مهاركننده	القاءكننده
1A2	TCAهای آمین ثالثیه، دولوکستین، تئوفیلین، فناستین، سه حلقه ای ها (دمتیلاسیون)، کلوزاپین، دیازپام، کافئین	فلووا کسامین، فلوکستین، صوکلوبامید، راملتئون	تنباکو، امپرازول
2C19	سه حلقه ای ها، سیتالو پرام (نسبتاً)، وارفارین، تولبو تامید، فنی توئین، دیاز پام	فلوکستین، فیلووا کسامین، سر ترالین، ایمی پرامین، کتوکونازول، امپرازول	ريفامپين
2D6	ضد افسردگیهای سه حلقهای (TCAها)، بنز تروپین، پرفنازین، کلوزاپین، هالوپریدول، کدئین/ اکسیکدون، ریس پرسریدون، ضد آریستمیهای کلس IC بلوککنندههای بتا، ترازودون، پاروکستین، ماپروتیلین، آموکساپین، دولوکستین، میرتازاپین (نسبی)، ونلافاکسین، بوپروپیون	فلوکستین، پاروکستین، دولوکستین، هسیدروکسی بسو پروپیون، مستادون، سالوپریدول، کینیدین، هالوپریدول، کینیدین، ریتوناویر	فنوباربيتال، ريفامپين
3A4	سیتالوپرام، اسسیتالوپرام، TCAها،گلوکوکورتیکوئیدها، آندروژنها/ استروژنها، کاربامازپین، اریترومایسین، بـلوککنندههای کـانالهای +Ca <sup>2</sup> ، مـهارکنندههای پروتئاز، سیلدنافیل، آلپرازولام، تریازولام، وینکریستین/ وینبلاستین، تاموکسیفن، زولپیدم	فلوواکسامین، نفازودون، سرترالین، فلوکستین، سایمتیدین، فلوکونازول، اریترومایسین، مهارکنندههای پروتثاز، کتوکونازول، وراپامیل	باربیتوراتها، گلوکوکورتیکوئیدها، ریفامپین، مودافینیل، کاربامازپین

گزارش شده که لوومیلناسیپران سوبسترای CYP3A4 بوده و دوزاژ دارو بایستی در هنگامی که مهارکنندههای CYP3A4 نظیر کتوکونازول مصرف میشود کمتر از شرایط معمول باشد. همچون سایر داروهای ضدافسردگی سروتونرژیک، مصرف همزمان SNRIها، کنترااندیکه می باشد.

میزان غلظت داروهای TCA ممکن است حین تجویز همزمان مهارکنندههای CYP2D6 یا به علت سایر عوامل سرشتی افزایش یابد. حدوداً ۷ درصد جمعیت سیاه پوستان ایالات متحده، دارای پلیمورفیسم CYP2D6 هستند که با متابولیسم آهسته ATCA و سایر پیشمادههای 2D6 ارتباط دارد. ترکیب یک مهارکننده آهسته میباشد، منجر به بروز اثرات افزایش می شوند. چنین تداخلاتی به طور نادر در مواردی از مسمومیت با داروهای TCA با داروهای TCA با داروهای TCA با داروهای دیگری که دارای تأثیرات داروهای میشوند. چنین تداخلاتی به طور نادر در مواردی از مسمومیت با داروهای TCA با داروهای دیگری که دارای تأثیرات دیفن هیدرامین باعث تشدید اینگونه اثرات می شود. به گونهای دیفن هیدرامین باعث تشدید اینگونه اثرات می شود. به گونهای مشابه، داروهای ضد فشارخون نیز ممکن است هیپوتانسیون ارتوستاتیک القا شده توسط داروهای TCA را تشدید نمایند.

۷۵ درصدی دوزاژ این دارو، توصیه میگردد. همچنین تجویز همزمان نفازودون و سیمواستاتین با افزایش ۲۰ برابری غلظت پلاسمایی سیمواستاتین ٔ همراه بوده است. ترازودون، یک سوبسترا و نه یک مهارکننده قدرتمند برای CYP3A4 می باشد. در نتیجه، ترکیب ترازودون با مهارکنندههای قدرتمند در نتیجه، ترکیب ترازودون با مهارکنندههای

غلظت و نهایتاً بسیاری از عوارض داروهای وابسته به این

ایزوآنزیم را تشدید نماید. به عنوان مثال، سطح تریازولام طی

تجویز همزمان آن با نفازودون افزایش می یابد، در نتیجه کاهش

ترازودون، یک سوبسترا و نه یک مهارکننده فدرتمند برای CYP3A4 میباشد. در نتیجه، ترکیب ترازودون با مهارکنندههای قدرتمند CYP3A4 مهجون ریتوناویر یا کتوکونازول، ممکن است به افـزایش قـابل تـوجه مـیزان ترازودون بینجامد. ووریتوکستین یک سوبسترای CYP2D6 و 286 بوده و توصیه میشود هنگامی که با فلوکستین و بوپروپیون مصرف میشود دوز دارو به نصف تقلیل یابد. القـا ایـزوآنزیمی CYP نظیر ریفامپین، کاربامازپین و فنی توئین ممکن است سطح سرمی ووریتوکستین را کاهش داده و ممکن است نیازمند افزایش دوز ایر، دارو (ووریتوکستین) باشد.

D. ضد افسردگیهای چهارحلقهای و تکحلقهای

بوپروپیون عمدتاً توسط CYP2B6 متابولیزه می شود و متابولیسم آن احتمالاً توسط داروهایی همچون سیکلوفسفامید، که سوبسترا

C. تعدیلکنندههای گیرنده T-5-HT

نفازودون یک مهارکننده ایزوآنزیم CYP3A4 است که قادر است

2B6 میباشند، دستخوش تغییر می شود. متابولیت عمده بوپروپیون، هیدروکسی بوپروپیون، یک مهارکننده متوسط CYP2D6 میباشد که میتواند میزان دسیپرامین را افزایش دهد. از تجویز بوپروپیون در بیمارانی که MAOIها را دریافت میکنند، باید اجتناب نمود.

میرتازاپین، سوبسترای بسیاری از آنزیمهای CYP450 از جمله 2D6 به 3A4 و 1A2 میباشد. در نتیجه داروهایی که این ایزوآنزیمها را مهار میکنند، ممکن است غلظت میرتازاپین را افزایش دهند، هر چند میرتازاپین مهارکننده این آنزیمها نمیباشد. اثرات آرامبخش میرتازاپین در حضور سایر تضعیفکنندههای CNS از جمله الکل و بنزودیازپینها، تشدید میگردد.

آموکساپین و ماپروتیلین مسؤول اغلب تداخلات دارویی شاده شایع در گروه داروهای TCA میباشند. هر دو پیشماده CYP2D6 هستند و در صورت تجویز همزمان با سایر مهارکنندهها، از جمله فلوکستین، باید احتیاطات لازم به عمل آید. آموکساپین و ماپروتیلین، هر دو دارای اثرات ضد کولینرژیک و ضد هیستامینی میباشند که باعث تشدید اثرات داروهایی میشوند که پروفایل مشابهی دارند.

با توجه به اینکه ویلازودون سوبسترای CYP3A4 است مهارکنندههای CYP3A4 نظیر کتوکونازول می توانند سطح سرمی و غلظت ویلازودون را تا ۵۰٪ افزایش دهند. از سوی دیگر خود ویلازودون مهارکننده یا القاکننده پرقدرت سایر ایزوآنزیمهای CYP نبوده و تنها ممکن است القاکننده خفیف آنزیم CYP2C19 باشد.

#### E. مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

داروهای MAOI با دو گروه دارویی به طور جدی تداخل دارند. اولین گروه تداخلات فارماکودینامیک داروهای MAOI با داروهای MAOI با داروهای SNRIها، SSRIها و اغلب داروهای TCA و بعضی داروهای ضد درد از جمله مپریدین میباشد. تداخل داروهای MAOI با داروهای سروتونرژیک،

ممکن است به بروز سندرم سروتونینی که تهدیدکننده حیات است، بینجامد (فصل ۱۶ را ببینید). به نظر میرسد سندرم سروتونین ناشی از تحریک بیش از حد گیرندههای TH-5 در هسته مرکزی خاکستری و مدولا باشد. علایم از خفیف تاکشنده متغیر میباشد و شامل تریاد شناختی (هذیان، کما)، اتونوم (افزایش فشارخون، تاکیکاردی، تعریق) و سوماتیک (میوکلونوس، هیپررفلکسی و ترمور) میباشد. همه داروهای ضد افسردگی سروتونرژیک باید حداقل ۲ هفته قبل از آغاز داروهای AOI قطع شوند. فلوکستین، به علت نیمه عمر طولانی، باید ۴ تا ۵ هفته قبل از آغاز داروهای الامکاس معکوس، داروهای الامکاس اید حداقل ۲ هفته قبل از شروع معکوس، داروهای الامکاس اید حداقل ۲ هفته قبل از شروع داروهای سروتونرژیک قطع شوند.

دومین گروه تداخلات شدید با داروهای MAOI، حین تجویز همزمان این داروها و دریافت تیرامین یا سوبستراهای مقلد سمیاتیک مهارکننده MAO از طریق مواد غذایی، به وقوع میپیوندد. یک داروی MAOI، از تـجزیه تـیرامـین در روده جلوگیری کرده و باعث افزایش دوز سرمی و اثرات نورآدرنرژیک محيطى از جمله افزايش قابل مالحظه فشارخون مى گردد. بیمارانی که تحت درمان با MAOIها قرار داشته و مقادیر بالایی از تیرامین را طی رژیم غذایی دریافت میدارند، ممکن است دچار افزایش فشارخون بدخیم و به دنبال آن سکتههای مغزی یا انفارکتوسهای میوکارد شوند. بنابراین بیمارانی که داروهای MAOI دریافت می کنند، نیازمند رژیمهای غذایی حاوی تیرامین پایین هستند و باید از غذاهایی همچون پنیر مانده، آب جو، محصولات سویا و سوسیسهای خشک که حاوی مقادیر بالای تیرامین میباشند، اجتناب نمایند (فصل ۹ را ببینید). تجویز همزمان سایر داروهای مقلد سمیاتیک مشابه و MAOIها نیز منجر به بروز افزایش فشارخون واضح می شود. بنابراین مصرف داروهای بدون نسخه سرماخوردگی که حاوی فرآوردههای سودوافدرین و فنیل پروپانولامین میباشند، در بیمارانی که داروهای MAOIها دریافت میکنند منع مصرف دارد.

<sup>1-</sup> Serotonin syndrome

<sup>2-</sup> Pseudoephedrine

#### پاسخ مطالعه مورد

میشوند و می تواند سبب افزایش عوارض جانبی ناشی از دارو شود. فلوکستین همچون مهار قدرتمند انتقال سروتونین می تواند برهمکنش فارماکودینامیکی خاصی با انتقال پیام سروتونرژیکی داشته باشد. ترکیب ترامادول با فلوکستین گاهی سبب بروز سندرم سروتونین می شود که با تعریق، ناپایداری اتونوم، میوکلونوس، تشنج و کوما مشخص می شود. ترکیب فلوکستین با MAOI منع مصرف دارد زیرا خطر بروز سندرم سروتونینی افزایش می یابد. علاوه بر این از ترکیب مپریدین با MAOI بایستی اجتناب نمود.

فلوکسیتین، سردسته داروهای SSRI، تداخلات فارماکودینامیکی و فارماکوکینتیکی متعددی دارد. فلوکستین یک مهار کننده CYP450 2D6 بوده و بنابرایین می تواند متابولیسم سوبستراهای آنزیم 2D6 نظیر پروپرانولول و سایر  $\beta$  بلوکرها، ضدافسردگیهای سه حلقهای، ترامادول و آپیوئیدهای نظیر متادون، کدئین و اکسیکدون، آنتی سایکوتیک هایی نظیر هالوپریدول و تیوریدازین و بسیاری از سایر داروها را مهار کند. این مهار متابولیسم می تواند سبب افزایش معنی دار سطح پلاسمایی سایر داروهایی شود که به صورت همزمان مصرف

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Generic name	availablens
SELECTIVE SEROTO	NIN REUPTAKE INHIBITORS
Citalopram	Generic, Celexa
Escitalopram	Generic, Lexapro
Fluoxetine	Generic, Prozac, Prozac Weekly
Fluvoxamine	Generic
Paroxetine	Generic, Paxil
Sertraline	Generic, Zoloft
SEROTONIN NOREPINE	PHRINE REUPTAKE INHIBITORS
Desvenlafaxine	Pristiq
Duloxetine	Generic, Cymbalta
Levomilnacipran	Fetzima
Milnacipran**	Savella
Venlafaxine	Generic, Effexor
5-HT RECEI	TOR MODULATORS
Nefazodone	Generic
Trazodone	Generic, Desyrel
Vortioxetine	Brintellix
T	RICYCLICS
Amitriptyline	Generic, Havil

Generio name	available as							
Amoxapine	Generic							
Clomipramine	Generic, Anafranil							
Desipramine	Generic, Norpramin							
Doxepin	Generic, Sinequan							
Imipramine	Generic, Tofranil							
Nortriptyline	Generic, Pamelor							
Protriptyline	Generic, Vivactil							
Trim ipramine	Surmontil							
TETRACYCLICA	AND UNICYCLIC AGENTS							
Amoxipine	Generic							
Bupropion	Generic, Wellbutrin							
Maprotiline	Generic							
Mirtazapine	Generic, Remeron							
Vilazodone	Viibryd							
MONOAMINE	OXIDASE INHIBITORS							
Isocarboxazid	Marplan							
Phenelzine	Generic, Nardil							
Selegiline	Generic, Edepryl							
Tranylcypromine	Generic, Parnate							

<sup>\*</sup>Labeled only for obsessive-compulsive disorder.

<sup>\*\*</sup>Labeled only for f bromyalgia.

۷١	٣		دگی	فسر	بد اه	ی ض	روها	ا. دار	۳٠	صل	ف																		
خلاصه: داروهای ضد افسر دگی	زير گروه مكانيسم اثر	مهاركنندههاى اختصاصى بازبرداشت سروتونين (SSRIs)	• فلوكستين بلوك بسيار انتخابي ناقل سروتونيني	• سيتالوپرام (SERT) اثرات خفيف بـر نـاقل	• اس سيتالوپرام نورايي نفرين (NET)	• پاروکستین	• سر ترالين		• فلوواكسامين مشابه داروهاي بالأست ولى تنها جهت اختلال وسواسي - اجباري، مورد تأييد قرار گرفته است.	مهاركنندههاى بازبرداشت نوراپى نفرين - سروتونين (SNRIs)	<ul> <li>دولوکستین مهار انتخابی و متوسط SERT و SERT</li> </ul>	• çi\KelSmızı	legentilmandi		<ul> <li>دس ونلافاكسين: متابوليت دس متيل ونلافاكسين، متابوليسم غالبا طى فاز II مى باشد تا فاز CYP.</li> </ul>	ضد افسردگی های سه طقهای (TCAs)	<ul> <li>Inapplication</li> <li>Indianalized of state of the state o</li></ul>	السيارى ديگر SERT		一日日本人の一日の日の一日の日日	أنتاگونيستهاي S-HT2	<ul> <li>نفازودون مهار گیرندههای A-HT نفازودون هم</li> </ul>	• ترازودون چنين به ميزان كمي SERT را مهار	مىكند	• ووريتوكستين أنتاگونيست گيرندهاي د HT-، S-HT.	5-HT <sub>ID</sub> 9	اگونیست نسبی گیرندههای S-HT <sub>1B</sub>	اگرونیست گرزنده F-HT او معار	SERT
	اثرات		افرايش حاد فعاليت سيناپسهاي	سروتونرژیک، تغییرات آهسته در چندین	مسير پيامرساني و فعاليت نوروتروفيک				<ul> <li>اجباری، مورد تأیید قرار گرفته است.</li> </ul>		افرايش حاد فعاليت سينايسي	سروتونرژیک و آدرنرژیک، در غیر این	صورت مشابه SSRI ها		ى فاز II مىباشد تا فاز CYP.		همچون SNRI و مهار قبول توجه	سيستم عصبى اتونوم و كيرندهاى	هيستامين	A TANKS IN SECULAR SEC		ترازودون، متابولیتی به نام m-cpp تولید	مي كند كه كيرنده هاي SHT2A,2C را	مهار می کند	تعديل كامل سيستم سروتونرژيك				
	كاربردهاي باليني		افسسردگی ماژور، اختلالات	اضطرابي، اختلالات پائيک،	اختلال وسواسي - اجباري، اختلال	استرس پس از تـروما (PTST)،	علايم وازوموتور قبل از يائسكي،	اختلالات غذاخوردن (يرخورى)			افسردكي ماژور، اختلالات دردهاي	مزمن فيبروميالزيا، علايم قبل از	يائسكي				افسردگی ماژور که به سایر داروها	پاسخ نمی دهد اختلالات درد	مزمن، بماختياري، اختلال	وسواسی - اجباری (کلومیپرامین)		افسردگی ماژور، آرامش بخشی و	خوابأورى (ترازودون)		افسردكى ماژور				
	فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات		نيمه عمر حدود ١٨٠٥٥ ساعت. فعاليت خوراكي دارد.	سميت: قابل تحمل ولى باعث اختلال عملكرد جنسي	مى شود. تىداخلات: بعضى اثرات مهارى بر CYP	(فلوكستين: 3A4 2D6؛ فلوواكسامين: 1A2؛ باروكستين:	(2D6				سميت: آنتي كولينرژيك، آرامش بخشي، فشارخون بالا	(ونلافاكسين)، تداخلات: بعضى مهاركنندههاي CYP2D6	مىباشند (دولوكستين، دس ونلافاكسين) CYP3A4 با	ميلناسيپران تداخل مىكند			نيمه عمر طولاني. سوبستراي CYP. متابوليتهاي فعال.	سـميت: اثـرات أنـتىكولينرژيك. اثـرات بـلوككننده بم	آرامش بخشي، افزايش وزن، آريتمي، تشنج در دوزهاي	بالا. تداخلات: القاءكنندهما و مهاركنندهماي CYP		نسبتا نيمه عمر كوتاهي دارد، متابوليتهاي فعال دارد.	سميت: بلوک متوسط گيرنده های $\alpha$ و $H_1$ (ترازودون).	تداخلات: نفازودون، مهار CYP3A4	بهطور كامل و گسترده از طريق CYP2D6 و كونژوگاسيون	گلوکورونیک اسید متابولیزه می شود.	سميت: اختلالان كوارشي، اختلالات جنسي	تداخلات: اثرات افزایشی با عوامل سروتونرژیک دارد	

خلاص
$\leq$
de.
-2
9
3
3
داروهاي ضد افس
iem
سردكي
-
2
(dol)
_

فا, ما كوكىنتىك، سمىت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات	ير گروه مكانيسم اثر	1 24 Sepa
			چهارحلقه ای ها، تک حلقه ای ها	چهارحلقهایها
افسردگی ماژور، تبرک سیگار متابولیسم وسیع در کبد. سمیت: کاستن آستانه تشنج	افسردگی مــاژور، تــرک سيگار	رهاسازى پىشسىناپسى كاتەكولامىن	افزایش فعالیت نوراپینفرین و دویامین	• 162462260
(بـــويروپيون)، آرامش.ــخشي (أمــوكسايين، بــويروپيون) آرامش.بخشي و افزايش وزن	(بــــوپروپيون)، آرامش.ــخشي	ولى فاقد اثرات بر HT-2 (بويروييون).	SERT <net sert<net<="" td="" مهار=""><td>• أموكسايين</td></net>	• أموكسايين
(ميرتازليين). تداخلات: مهار CYP2D6 (بويروييون)	(مسيرتازاپسين)، أموكسايين و	آموکساپین و ماپروتیلین مشابه TCAs	(آمــوکسایین و مــاپروتیلین). افـزایش	• ماپروتيلين
		مىباشند	رهاسازی نــوراپــینفرین، TH-۲	• مير تازليين
	مىگردند		(ميرتازايين)	The State of
			مهاركنندههاى مونوأمين اكسيداز (MAOIs)	مهاركنندههاي
افسردگی مارور که به سایر داروها حذف بسیار آهسته. سمیت: افت فشارخون، بی خوابی.	افسردگی ماژور که به سایر داروها	جذب پوستی سازیلین به میزانی می رسد	مهار AOO-B و MAO-B (فنلازين،	• فتل زين
تداخلات: بحران فشارخون با تيرامين و ساير مقلدهاي	پاسخ نمی دهد، بیماری پارکینسون	كه باعث مهار MAO-A مى شود.	ن غيرانتخابي). مهار انتخابي وغيرقابل	• ترانيل سيپرومين
سمهاتيكي غيرمستقيم. سندرم سروتونين باعوامل			برگشت MAO-B (دوز پایین سلزیلین)	• سلژيلين
سروتونرژيكى، ميريدين		The section of the section of the section of		The State of the S



# ضددردهای او پیوئیدی و آنتا گونیستها

#### مطالعه مورد

آقای ۶۰ سالهای با سابقه بیماری انسدادی ریوی مزمن ولی متوسط به علت شکستگی استخوان لگن طی یک سانحه رانندگی به اورژانس آورده میشود. او از درد شدید شاکی

میباشد. مناسبترین دارو جهت تسکین درد فوری وی چه میباشد؟ آیا احتیاطات خاصی لازم میباشد؟

خراش دادن میوه گیاه خشخاش، شیرهای سفید رنگ خارج

می شود که پس از مدتی در اثر مجاورت با هوا، قهوهای رنگ و

چسبنده می شود که تریاک خام نام دارد. تریاک حاوی

آلكالوئيدهاي بسياري ميباشد. مهمترين اين آلكالوئيدها،

مورفین است که در غلظت ۱۰٪ در آن وجود دارد. کـدئین بـه

# كانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

مورفین، نمونه اصلی آگونیستهای اوپیوئیدی میباشد که مدتهاست تأثیر بسزای آن در تسکین دردهای شدید شناخته شده میباشد. میوه گیاه خشخاش مخزن اصلی مواد اصلی این ماده خام میباشد. Serturner در سال ۱۸۰۳، مورفین، آلکالوئید خالص را از این گیاه جدا نمود و آن را مورفین نام نهاد که از کلمه Morpheus که خدای خواب در یونان باستان بوده است، گرفته شده است. در مقایسه با سایر داروهایی که کارکرد ضددرد دارند، مورفین داروی استاندارد و مرجع میباشد. این داروها در مجموع ضدردهای اوپیوئیدی نامیده میشوند و نه تنها شامل مشتقات آلکالوئیدی طبیعی و نیمه صناعی میشوند بلکه شامل انواع صناعی و سایر داروهایی با اثرات شبه اوپیوئیدی (که توسط آنتاگونیست غیرانتخابی نالوکسان سرکوب میشوند) و چندین پیتید اندوژن که با چندین زیر گروه گیرنده اوپیوئیدی تداخل دارند، نیز میباشند.

# طبقهبندی و شیمی

صورت تجاری از مورفین تهیه می شود.

واژه اوپیوئید بیانگر تمام ترکیباتی هستند که بر گیرنده اوپیوئیدی مؤثر هستند. واژه اوپیات به طور خاص بیانگر آلکالوئیدهای خاص نظیر کدئین، مورفین، تبائین و پاپاورین میباشد. در مقابل نارکوتیک به منظور بیان داروهای خواب آور به کار میرود که در ایالات متحده به یک کلمه رایج و قانونی تغییر پیدا کرده است. داروهای اوپیوئیدی به صورت آگونیست کامل، آگونیست نسبی و آنتاگونیست میباشند. مورفین آگونیست کامل گیرنده اوپیوئیدی  $\mu$  (مو) است که مهمترین گیرنده ضددرد اوپیوئیدی میباشد (جدول ۱–۳۱). در مقابل، کدئین به عنوان آگونیست نسبی (ضعیف) گیرنده مو ( $\mu$ ) عمل میکند. سایر زیرگروههای (ضعیف) گیرنده یو ( $\mu$ ) عمل میکند. سایر زیرگروههای گیرندهای اوپیوئیدی شامل گیرندههای  $\delta$  (دلتا) و  $\pi$  (کاپا) میباشند. یک جانشینی ساده یک گروه آلیل بر سطح نیتروژن و افزودن یک گروه هیدروکسیل به آگونیست کامل مورفین باعث

# فارماکولوژی پایه ضددردهای اوییوئیدی

#### Late

تریاک، منشأ مورفین می باشد که از گیاه خشخاش با نام علمی Palbum یا Papaver somniferum

جدول ۱-۱۳ زیر گروههای گیرنده اوپیوئیدی، عملکرد آنها و میزان تمایل آنها به پیتیدهای درونزاد

تمایل پپتیدهای اوپیوئید درونزاد	عملكرد	زیر گروه گیرنده
دىنورفينها < انكفالينها < اندورفينها	ضد درد نخاعی و فوق نخاعی؛ آرامبخشی، سرکوب تنفس، کاهش ترانزیت روده، تنظیم رهاسازی هورمونها و نورو ترانسمیترها	(مو)μ
اندورفینها و دینورفینها < انکفالینها	ضددردی نخاعی و فوق نخاعی، تنظیم رهاسازی هورمونها و نورو ترانسمیترها	الله (دلتا)
اندورفینها و انکفالینها <<دینورفینها	ضددردی تمامی و فوق نخاعی، اثرات روانی، کاهش ترانزیت روده	κ (کاپا)

ایجاد نالوکسان میشود که آنتاگونیست پرقدرت گیرنده مو میباشد. ساختار بعضی از این ترکیبات در ادامه این فصل نشان داده شده است. بعضی از اوپیوئیدها همچون نالبوفین ایک أكونيست \_ أنتاكونيست مخلوط، قادر به ايجاد اثرات أكونيستي (يا آگونیست نسبی) در سطح یکی از زیر گروههای گیرندهای و اثرات آنتاگونیستی بر سطح زیر گروهی دیگر میباشند. خواص فعال کنندگی گیرنده و تمایل داروهای ضددرد اوپیوئیدی با دستكارى ساختار شيميايي أنها قابل افزايش ميباشد. علاوه بر این، تغییرات صورت پذیرفته بر برخی از ضد دردهای اوپیوئیدی در كبد نيز باعث اثرات بيشتر ضددرد اين داروها مى شود. از لحاظ شیمیایی، اوپیوئیدهایی که از تریاک مشتق شدهاند، مشتقات فنانترن (Phenanthrene) می باشند که دارای چهار یا تعداد بیشتری حلقه متصل به هم می باشند حال آنکه اغلب اوپیوئیدهای صناعی دارای مولکولهای سادهتری میباشند.

پیتیدهای اوپیوئیدی درون;اد

آلکالوئیدهای اوپیوئیدی (مانند مورفین)، با تأثیر بر گیرندههایی از دستگاه اعصاب مرکزی که به پپتیدهای آندوژن خاصی، با خواص فارماكولوژيكي مشابه اپيوئيدها، پاسخ ميدهند، باعث ایجاد بی در دی می شوند. این مواد درون زاد، امروزه با نام عمومی پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد شناخته میشوند.

تا به امروز سه خانواده عمده پیتیدهای اوپیوئیدی درونزاد با جزئیات شرح داده شدهاند. اندورفینها، پنتاپپتیدهای انكفاليني متيونين ـ انكفالين (متانكفالين) و لوسين ـ انكفالين أ (لو- انكفالين) و دينوروفينها أ. ميزان تمايل زب گروه گیرندههای اوپیوئیدی به این سه گروه پپتیدی، با هم همپوشانی دارد (جدول ۱–۳۱).

پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد، از سه پیش ساز پروتئینی مشتق شدهاند: پرهپرو ـ اوپيوملانوکورتين (POMC)، پرهپروانکفالین (پروانکفالین A) و پرهپرودینورفین ^  $\beta$  انکفالین الا POMC حاوی توالی مت ـ انکفالین، (پروانکفالین)

اندورفین ها، و بسیاری از پیتیدهای غیر اوپیوئیدی از جمله هــورمون آدرنـوكورتيكوترويين (ACTH)، بـتاليبوترويين، و هورمون محرکه ملانوسیت میباشد. پرهپروانکفالین حاوی ۶ کیی از مت ـ انکفالین و مجدد ۱ کپی از لوانکفالین می باشد. لو ـ و مت ـ انکفالین دارای تمایل نسبتاً بالاتری نسبت به گیرندهٔ δ (دلتا) هستند تا گیرندههای اوپیوئدی  $\mu$  (مو) (جدول -1). پرەپرودىنورفين از مجموعه چندين پيتيد اوپيوئيدى فعال ساخته شده که حاوی توالی لو \_انکفالین میباشند. از این جمله مى توان به دىمورفين A، دىمورفين B، و نئواندورفين هاى و  $\beta$ اشاره نمود. محرکهای دردناک می توانند ترشح پپتیدهای  $\alpha$ اوپیوئیدی درونزاد را تحت شرایط استرس ناشی از درد افزایش داده و درک درد را کاهش دهند.

در مقابل اثرات ضددرد ـ لو و مت ـ انكفالين، ميزان تأثيرات ضددرد دی نـورفین A از خلال اتصال آن بـه گـیرندههای اوپیوئیدی  $\kappa$  (کاپا) همچنان مورد بحث می باشد. دی نورفین  $\kappa$ در شاخ خلفی طناب نخاعی وجود دارد و این جایی است که می تواند تأثیر بسزای خودش را در حساس شدن انتقالات عصبی درد نشان میدهد. پس از هرگونه آسیب یا التهاب بافتی، میزان دی نورفین در شاخ خلفی، افزایش می یابد. افزایش میزان دى نورفين باعث افزايش درد به عنوان دليل ايجاد وضعيت هییرآلرژی طولانی مدت مطرح شده است. به نظر می رسد چنین پتانسیل دردزایی دینورفین در طناب نخاعی طی روندی مستقل از سیستم گیرندههای اوپیوئیدی ولی وابسته به فعالیت گیرنده برادی کینین ۹ صورت پذیرد. علاوه بر این، دینورفین A قادر به اتصال و تحریک کمیلکس رسیتوری NMDA است.

اصلى ترين گيرنده اين سيستم، گيرنده شيه اوپيوئيدي ارفانین متصل به پروتئین G زیر گروه 1 (ORL1) می باشد.

- 1- Nalbuphine
- 2- Endorphins
- 3- Pentapeptide enkephalins methionine-endephalin
- 4- Leucine-enkephalin
- 5- Dynorphins
- 6- Prepro-opiomelanocortin
- 7- Preproenkephalin
- 8- Preprodynorphin
- 9- Bradykinin

لیگاند اندوژن ایس گیرنده توسط گروهی از محققان نوسی سپتین و توسط گروهی دیگر اور فانین ۴۲۷ نامیده می شود. این سیستم لیگاند ـ گیرنده، اخیراً با نام سیستم می شده اند. نوسی سپتین از لحاظ ساختاری مشابه دی نورفین است به جز آن که فاقد تیروزین انتهای ۸ می باشد. NOP این لیگاند تنها بر گیرنده ORL1 اثر می کند که اخیراً با نام CNS و شناخته می شود. سیستم N/OFQ به میزان گسترده در CNS و معط بیان می شود که منعکس کننده اثرات بیولوژیک و فارما کولوژیک متنوع آن می باشد. براساس نتایج آزمایشاتی که با استفاده لیگاندهای بسیار اختصاصی گیرنده های ONP انجام شده اند، سیستم N/OFQ هم در فعالیتهای پیش دردی و ضدردی هم در تنظیم پاداش های دارویی، یادگیری، خلق، ضدردی هم در تنظیم پاداش های دارویی، یادگیری، خلق، اضطراب، فرآیندهای سرفه و پارکینسون، دخیل دانسته شده

## فارما كوكينتيك

بعضی از خواص اوپیوئیدهایی که از لحاظ بالینی با اهمیت میباشند، در جدول ۲-۳۱ خلاصه شده است.

#### A. جذب

اغلب ضددردهای اوپیوئیدی در صورت تجویز زیرجلدی، داخل عضلانی و روشهای خوراکی، به خوبی جذب می شوند. هر چند به علت گذر اول متابولیسمی، جهت اثرگذاری یکسان، دوز خوراکی اوپیوئیدها (مانند مورفین) باید بسیار بیشتر از دوز تریقی آنها باشد. تفاوتهای متابولیسمی که بین بیماران وجود دارد، پیشگویی میزان تأثیر دوز خوراکی این داروها را مشکل ساخته است. مصرف بعضی از ضددردهای خاص همچون کدئین، و اکسیکدون از راه خوراکی بسیار مؤثر می باشد چرا که متابولیسم گذر اول آنها بسیار پایین است. استنشاق بعضی از این اوپیوئیدهای خاص از طریق بینی با حذف متابولیسم گذر اول باعث ایجاد بسیار سریع سطوح درمانی دارو در خون می شود. از باعث ایجاد بسیار سریع سطوح درمانی دارو در خون می شود. از طریق قرصهای مکیدنی و ترانس درمال (جلدی) از طریق حسیهای پوستی اشاره نمود. روش اخیر باعث رهاسازی قدرتمند ضددردها طی چندین روز می شود.

#### B. انتشار

میزان برداشت اوپیوئیدها توسط بافتها و ارگانهای مختلف تابع عوامل فیزیولوژیک و شیمیایی میباشد. اگر چه همه انواع

اوپیوئیدها با تمایلات مختلف به پروتئینهای پلاسما متصل هستند ولی بلافاصله خون را ترک کرده و با غلظتهای بالا در بافتهایی که پرعروق هستند، همچون مغز، ریهها، کبد، کلیه و طحال جای می گیرند. غلظت دارو در عضلات اسکلتی، تا حد زیادی کمتر است ولی به علت حجم زیاد، این بافت به عنوان مخزن این داروها شناخته می شود. میزان این تجمع به ویژه پس از دریافت چندین دوز زیاد یا انفوزیون پیوسته اوپیوئیدهای بسیار چربی درست که به آهستگی متابولیزه می شوند مانند فنتانیل، از اهمیت بسیاری برخوردار است.

#### C. متابولیسم

بخش زیادی از اوپیوئیدها به متابولیتهای قطبی (اغلب گلوکورونیدها)، تبدیل میشوند که به سهولت از طریق کلیهها دفع میشوند. به عنوان مثال، مورفین که حاوی گروه آزاد هیدروکسیل می باشد، ابتدا به فرم کنژوگه مورفین ۳- گلوکورتید (M3G) تبدیل میشود که دارای خواص تحریککنندگی نورونی می باشد. به نظر می رسد اثرات تحریک کنندگی نورونی M3G، با واسطه گیرندههای  $\mu$  صورت پذیرد، که این مسئله در حال بررسی است. در مقابل حدود ۱۰ درصد مورفین به متابولیتی به نام مورفین -۶- گلوکورونید (M6G) تبدیل می شود که میزان اثرات ضد درد أن ۴ تا ۶ برابر تركيب اوليه مىباشد. از أنجايي كه توانایی این متابولیت قطبی در عبور از سد خونی ـ مغزی، نسبتاً محدود است، احتمالاً نقشی در آثار معمول ناشی از تجویز حاد (دوز منفرد) مورفین بر دستگاه CNS ندارد. افزایش این متابولیتها باعث عوارض جانبی دور از انتظار در افراد دچار نارسایی کلیوی و یا افرادی که به طور استنثایی دوز بالایی از مورفین را استفاده کردهاند یا افرادی که مقادیر بالای مورفین طی زمان طولانی تجویز به آنها شده است، می شود. از جمله این عوارض می توان به تحریک CNS (تشنج) ناشی از M3G یا طولانی شدن اثرات اوپیوئیدی ناشی از M6G اشاره نمود. تجویز همزمان مورفین با پروبنسید یا سایر داروهایی که ناقلین دارویی P- گلیکوپروتئین را مهار میکنند، باعث افزایش برداشت M3G و تا حد کمتری M6G توسط CNS می گردد.

 متابولیسم P450 کبدی \_ متابولیسم اکسیداتیو کبدی، اولین مسیر تجزیه اوپیوئیدهای فنیل پیپریدینی (مپریدین، فنتانیل، آلفنتانیل، سوفنتانیل) میباشد و در پایان تنها مقادیر اندکی از داروی اولیه دست نخورده از کبد خارج میشود. ممکن است در

		11 A	120 (a) (a)
اوسوئيدي	ضدد, دهای	شايع ترين	جدول ۲-۲

حداكثر اثر	مدت اثر بیدردی	نسبت قدرت فرم خوراكي	دوز تخمینی هم ارز	١.	گيرندهاي	اثرات	نام ژنریک
	(ساعت)	به تزریقی	(mg)	κ	δ	μ	
کال	4-0	کم	1.	+		+++	مورفین ۲
Уlļ	4-0	کم کی ایکان	1/6			+++	هيدرومرفون
ylږ	r-r	کم	1/6			+++	اكسىمرفون
بالا	¥-8	YL YL	1.7			+++	متادون
بالا	7-4	متوسط	۶۰-۱۰۰			+++	مپريدين
¥اب	1-1/0	کم	•/\			+++	فنتانيل
بالا	1-1/0	فقط تزريقي	٠/٠٢	+	+	+++	سوفنتانيل
کال	·/Y۵/Y۵	فقط تزريقي	تيترشده			+++	ألفنتانيل
بالا	-/-۵٥	فقط تزريقي	تيترشده			+++	رمىفنتانيل
کال	4-0	Ŋŀ	Y-W			+++	لوورفانول
کم	٣-۴	λſŕ	٣٠-۶٠			±	كدئين
متوسط	4-9	متوسط	۵-۱۰			±	هيدروكدون
متوسط _ بالا	7-4	متوسط	4/0			++	اکسیکدون ۲۰۷
متوسط	7-4	متوسط	٣٠-۵٠	+		±	پنتازوسین
بالا	4-8	فقط تزريقي	2 CAR = 160	++			نالبوفين
Ylı	4-7	کم		71.44	4	±	بوپرنورفین
بالا	4-4	فقط تزريقي		+++		±	بو تورفانول

۱. +++، ++، +: أكونيست قوى؛ ± أكونيست نسبى، ـ: أنتاكونيست

۲. در فرمهای آهسته رهش موجود است، مورفین (MS Contin)؛ اکسی کدون (اکسی کنتین)

٣. دقيقاً مشخص نيست مممن است اثرات قدر تمند داشته باشد.

۴. به صورت انفوزیون ۲۵-۰/۲mcg/kg/min تجویز می شود.

۵. مدت اثر وابسته به نیمه عمر ۳-۴ context-sensitive حقیقه آن می باشد.

ع در قرصهای حاوی استامینوفن در دسترس میباشد (Others ،Lortab ،Vicodin ،Narco)

۷. در قرصهای حاوی استامینوفن در دسترس میباشد (Percocet)؛ آسپرین (Percodan)

افرادی که دچار کاهش عملکرد کلیه می باشند یا دوزهای بالایی از دارو را دریافت می دارند، تجمع متابولیتهای دمتیله مپریدین، نورمپریدین، روی دهد. غلظتهای بالای نورمپریدین باعث ایجاد تشنج می شود. در مقابل، فنتانیل هیچگونه متابولیت فعالی ندارد. ایزوآنزیم CYP3A4 سیتوکروم P450 کبدی فنتانیل را توسط ۱۸- دآلکیلاسیون متابولیزه می کند. CYP3A4 همچنین در مخاط روده باریک موجود می باشد که طی گذر متابولیسمی اول، تجویز خوراکی فنتانیل را تحت تأثیر قرار می دهد.

کدئین، اکسیکدون و هیدروکدون توسط ایزوآنزیم CYP2D6 میتوکروم P450 متابولیزه شده و باعث تولید متابولیتهای قدرتمندتر میشوند. به عنوان مثال کدئین طی دمتیلاسیون به مورفین تبدیل میشود.

هیدروکودون به هیدرومورفون متابولیزه شده و همچون مورفین کونژوگه شده و هیدرومورفون ۳۰ گلوکورونید (H3G) را تـولید مـیکند کـه ویــژگیهای مـحرکهای عصبی دارد. هیدروکودون سبب تولید متابولیت ۶۰ گلورونید نمیشود. بهطور مشابه، اکسیکدون به اکسیمورفون متابولیزه میشود و سپس به اکسیمورفون ۳۰ گلوکورونید (O3G) متابولیزه میشود.

پلیمورفیسم ژنتیکی CYP2D6 نشان داده شده و بررسی شده که می تواند در اثرات ضد دردی عوارض جانبی داروها تأثیر داشته باشد. در مقابل، متابولیتهای اکسی کدون و هیدروکدون ممکن است پیامد خفیف و اثرات خفیفی داشته و ترکیبات والد مسئول اثرات ضددردی آن باشد. به هر حال اکسی کدون و متابولیت آن در شرایط نارسایی کلیه ممکن است تجمع یافته و

ممكن است سبب افزایش طول دوره اثر و خواب الودگی ناشی از دارو شود. در مورد کدئین تبدیل شدن آن به مورفین ممکن است بسیار بااهمیت باشد زیرا کدئین به خودی خود تمایل کمتری بر گیرندههای اوپیوئیدی دارد. در نتیجه برخی از بیماران (که متابوليزه كنندههاى ضعيف خوانده مىشوند ممكن است اثرات ضددردی خاصی را تجربه نکنند در مقابل موارد بسیار زیادی گزارش شده از پاسخ نسبت به کدئین که به واسطه افزایش سریع متابولیسم دارو به مورفین است (برای مثال متابولیزه کننده بسیار سریع، فصل ۴ و ۵ را ببینید) که سبب سرکوب تنفسی، افسردگی و مرگ می شود به همین دلیل کاربرد روتین کدئین به ویژه در گروه سنی نوزادان در ایالات متحده آمریکا حذف شده است. ٢. متابوليسم استراز يلاسمايي. استرها (براي مثال هروئين، مفتانیل) به سرعت و با استرازهای پلاسمایی و بافتی هیدرولیز میشوند. هروئین، دیاستیل مورفین به مونواستیل مورفین و نهایتاً به مورفین هیدرولیز میشوند که در پایان به گلوکوروفیک اسید کونژوگه می شوند.

#### D. دفع

مــتابولیتهای قـطبی از جـمله کـنژوگههای گـلوکورونیزه ضـددردهای اوپیوئیدی، عـمدتاً تـوسط ادرار دفع مـیشوند. همچنین ممکن است مقادیر اندکی از آنها، دست نخورده در ادرار یافت شوند. مقادیر کمی از اشکال گلوکورونیزه نیز توسط صفرا و طی چرخه کبدی ـ رودهای از بدن دفع مـیگردند. در بـیماران مبتلا به نارسایی کلیوی تأثیر متابولیت قطبی فعال بایستی پیش از تجویز اوپیوئیدهای قدرتمند نظیر مورفین یا هیدرومورفون، به ویژه در دوزهای زیاد، به دلیل خطر بـروز سـرکوب تـنفسی و ویژه در دوزهای زیاد، به دلیل خطر بـروز سـرکوب تـنفسی و خواب آلودگی مورد توجه قرار گیرد.

## فارما كوديناميك

## A. مكانيسم اثر

اگونیستهای اوپیوئیدی با اتصال به بعضی گیرندههای اختصاصی متصل به پروتئین G واقع در مغز یا طناب نخاعی، در انتقالات و تنظیم حس درد دخیل میباشند (شکل  $\Gamma-\Gamma$ ). برخی از اثرات ممکن است به واسطه گیرندههای اوپیوئیدی در انتهای اعصاب حسی باشد.

۱. انواع گیرندهها  $\_$  همان طور که پیش از این اشاره شده است، سه نوع عمده گیرندهای اوپیوئیدی ( $\mu$ )  $\delta$  و  $\lambda$ ) معرفی شدهاند که در مکان مختلف دستگاه اعصاب یا سایر بافتها، واقع میباشند (جدول ۱–۳۱). هر سه این گیرندهها تا به امروز

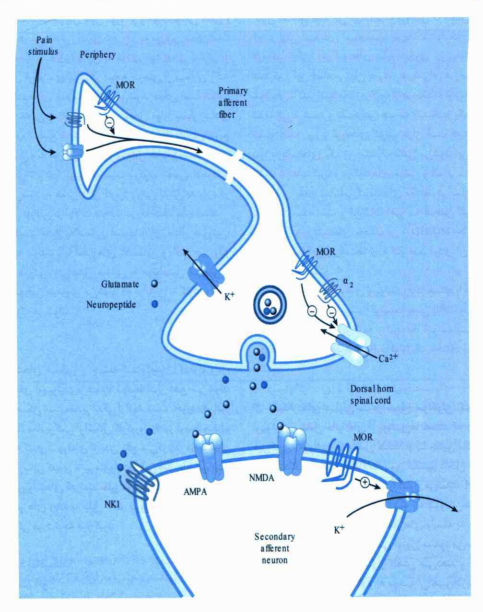
کلون شدهاند. همه این گیرنده ها به پروتئین G متصل بوده و از لحاظ توالی اسیدهای آمینه مشابه میباشند. براساس معیارهای فارماکولوژیکی، زیر گروههای بسیار دیگری نیز پیشنهاد شده است که از این جمله میتوان به  $1 \mu_2 \mu_1$   $\delta_2 \delta_1 \kappa_2 \kappa_1 \kappa_2 \kappa_3 \sin \kappa_3$  نمود ولی تاکنون تنها یک زیر گروه از هر خانواده توسط ژنها کد شده، ایزوله شده و تشخیص هویت شدهاند. یک توضیح خشنودکننده بر زیر گروههای گیرنده  $\mu$  آن است که در واقع از بروز واریانتهای یک ژن مشترک ناشی میشود. این نظر با کشف تنوعات گیرنده در گونههای موشی و انسانی، تأیید شده است. این ایده با شناسایی گیرندههای مختلف در انسان و موش به تأیید رسیده است و گزارشات اخیر به انجمن گیرندههای اوپیوئیدی و واریانتهای مختلف آن (MORID) حاکی از القا خارش توسط این واریانتها بوده که ضد دردی آنها کمتر مشاهده شده است.

از آن جایی که داروهای اوپیوئیدی قادر هستند با قدرتهای مختلف به عنوان آگونیست، آگونیست نسبی یا آنتاگونیست و بر بیش از یک گروه یا زیر گروه از گیرندهها اثر نمایند، عجیب نخواهد بود اگر شاهد اثرات فارماکولوژیک مختلف این داروها باشیم.

۲. عملکردهای سلولی \_ در سطح مولکولی، گیرندههای اوپیوئیدی، شامل خانوادهای از پروتئینها هستند که به صورت فیزیکی به پروتئین G متصل هستند و با چنین مکانیسمی، بازوبسته شدن کانال، انتقالات یون کلسیم داخل سلولی و تغییرات فسفریلاسیون پروتئینها را کنترل مینمایند (فصل ۲ را ببینید). اوپیوئیدها دارای دو اثر وابسته به پروتئینهای G در سطح نورونی میباشند: ۱) آنها کانالهای وابسته به ولتاژیون کلسیم را در انتهای پیش سیناپسی نورون مسدود میسازند و در نتیجه رهاسازی نوروترانسمیتر را کاهش میدهند و ۲) باعث بازشدن کانالهای یون <sup>+</sup>K و به موجب آن هیپرپلاریزاسیون و مهاریس سینایسی نورونی می شوند. شکل ۱-۳۱، نمایی شماتیک از این اثرات را نشان میدهد. تأثیر پیش سیناپسی به صورت کاهش رهاسازی نوروترانسمیترهای بسیاری از جمله گلوتامات، عمده ترین آمینواسید تحریکی که از انتهای اعصاب حس درد رها می شود، استیل کولین، نوراپی نفرین، سروتونین و ماده P تظاهر مي يابد.

٣. ارتباط اثرات فيزيولوژيک با نوع گيرنده \_ بخش عمده

<sup>1-</sup> M-opiod receptor splic variant (MORID)

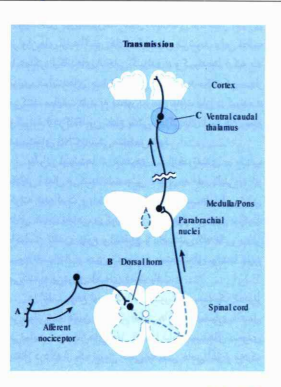


شکل ۱-۳۱، مکانیسمهای بالقوه گیرنده در داروهای ضد درد. نورون اولیه آوران (جسم سلولی نشان داده نشده است) از محیط منشأ میگیرد و سیگنالهای درد را به سوی شاخه خلفی طناب نخاعی منتقل میکند، جایی که توسط ناقلین گلوتامات و نوروپپتید، با نورون ثانویه، سیناپس میدهد. محرکهای درد با اثر اوپیوئیدی بر گیرندههای اوپیوئیدی بر (MOR) یا مهار آکسونهای آوران توسط بی حس کنندههای موضعی (نشان داده شده است) باعث تضعیف دردهای محیطی (تحت شرایط التهایی) میشوند. اوپیوئیدها و همچنین بلوک کنندههای کلسیمی (زیکونوئید)، آگونیستهای میمود احتمالاً داروهایی که با مهار بازبرداشت باعث افزایش غلظت نوراپی نفرین میشوند (تاپنتادول)، قادر به تضعیف پتانسیل عمل در انتهاهای پیشسینایسی موجود در شاخ خلفی، میباشند. اوپیوئیدها، همچنین نورون پسسینایسی را مهار میکنند که این همان عملی است که بعضی آتتاگوئیستهای نوروپپتیدها انجام میدهند.

اثرات ضد درد اوپیوئیدها، از تأثیر آنها بر گیرنده مو (س) ناشی می شود (جدول ۲-۳۱). ضددردی و خواصی همچون سرخوشی، سرکوب تنفسی و خصوصیات وابستگی فیزیکی مورفین همگی از تأثیر برگیرنده  $\mu$  ( $\mu$ ) ایجاد می شوند. هر چند اولین بار گیرنده مو (س) به عنوان گیرندهای که مسئول اعمال ضددرد گروهی از آلکالوئیدهای اوپیوئیدی بوده است، شناخته شد، ولی اثرات ضد درد در واقع پیچیده بوده و تحت تأثیر عملکرد گیرندههای  $\kappa$  و  $\delta$  نیز قرار می گیرند. این فرضیه، با مطالعات ژنتیکی انجام شده بر موشهایی با ژنهای حذف شده گیرندههای  $\kappa$   $\delta$   $\mu$  تایید شده است. گیرندههای  $\delta$  موشهایی که فاقد ژن مو  $(\mu)$  بودند باعث اثرات ضددردی می شدند. پیشرفت در زمینه ساخت آگونیستهای اختصاصی گیرندهٔ، از لحاظ بالینی بسیار مفید خواهد بود اگر عوارض جانبی (سرکوب تنفسی، خطر وابستگی) نیز نسبت به آگونیستهای فعلی گیرنده µ همچون  $\delta$  و  $\kappa$  مورفین، کمتر باشد. اگر چه مورفین در سطح گیرندههای نیز اثر می کند ولی مشخص نمی باشد که این تأثیرات تا چه حد در اثرات ضد درد مورفین دخیل هستند. پیتیدهای اوپیوئیدی درونزاد از لحاظ میزان تمایل به گیرندههای  $\delta$  و  $\alpha$  از اغلب ألكالوئيدها متفاوت مي باشند (جدول ١-٣١).

تلاشها جهت یافتن ضددردهای اوپیوئیدی که تأثیر کمتری در سرکوب تنفسی و یا ایجاد اعتیاد و وابستگی دارویی داشته باشند، به ساخت ترکیباتی منتهی شده است که تمایل ترجیحی به گیرندههای x اوپیوئیدی نشان می دهند. بو تورفانول و نالبوفین آ از لحاظ بالینی اثرات ضد درد مناسبی از خود نشان دادهاند، ولی قدرت آنها محدود بوده و همچنین باعث دیسفوری می شوند. نکته جالب این است که بو تورفانول در زنان نسبت به مردان اثرات ضددرد واضح تری از خود نشان می دهد. در حقیقت گزارشات بسیاری از تفاوتهای ضد دردی وابسته به جنس با و الله موجود می باشد.

۴. توزیع گیرندهها و مکانیسمهای نورونی دخیل در بیدردی سناخت مکان گیرندههای اوپیوئیدی با استفاده از تکنیکهای اتورادیوگرافی با رادیولیگاندها با تمایل بالا و آنتیبادیهای ضد توالیهای پپتیدی خاص در هر زیر گروه گیرنده میسر شده است. این سه نوع گیرنده همگی با غلظت بالا در ناحیه شاخ خلفی طناب نخاعی موجود میباشند. این گیرندهها هم بر نورونهای انتقال دهنده درد و هم بر رشتههای آورانی که درد را به این نورونها میرسانند، حضور دارند (شکل ۲-۳۱، مکانهای A و B). اگر چه آگونیستهای اپیوئیدی به طور مستقیم انتقال پیام



شکل ۱۳۰۳. مکانهای اثار هیپوفیزی ضددردهای اوپیوئیدی، مکانهای اثر مسیرهای آوران حس درد از نواحی محیطی به مراکز بالاتر نشان داده شده است. A. اثرات مستقیم اوپیوئیدها بر بافتهای محیطی ملتهب یا آسیب دیده (شکل ۱-۳۱ را برای جزئیات بیشتر ببینید) B. مهار همچنین در طناب نخاعی نیز روی می دهد (شکل ۱-۳۱). ک. مکانهای اثر احتمالی در تالاموس.

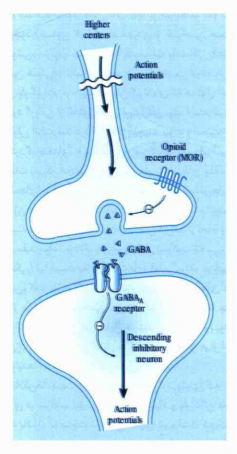
درد از طناب نخاعی پشتی را مهار می کند، این داروها آزاد شدن ترانسمیترهای تحریکی از آورانهای اولیه را مهار می کنند. شواهدی وجود دارد که هترودایمریزاسیون گیرندههای  $\mu$  و  $\delta$  اپیوئیدی در انتهای پیش سیناپسی میزان کارائی آگونیست گیرنده  $\mu$  اوپیوئیدی را تعیین می کنند (برای مثال مهار فعالیت کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ) از سوی دیگر در مطالعهای اخیر که از موشهای ترانس ژنیک بیان کننده پروتئین اتصالی با پروتئین فلورسنت سبز گیرنده  $\delta$  (eGFP) استفاده تر و نشان داده شد همپوشانی بسیار اندکی بین گیرندههای  $\mu$  و  $\delta$  در نرونهای شاخ پشتی ـ نخاع وجود دارد. گیرنده  $\mu$  با بیان TRPVI و پپتید (ماده  $\mu$ ) انتقال دهندههای درد رابطه داشته در حالی که گیرنده  $\delta$  در

جمعیتهای غیرپپتیدرژیک انتقال دهندههای درد شامل بسیاری از آورانهای اولیه آکسونهای میلینه بیان می شوند. و این مطلب با عملکرد لیگاندهای انتخابی گیرنده  $\mu$  و گیرندهها  $\delta$  که به ترتیب فرآیندهای حرارتی را در مقابل درد مکانیکی مهار می کنند، مطابقت دارد. به منظور بررسی تفاوت بیان در گیرنده  $\mu$  و گیرنده  $\delta$  در گانگلیون نخاع پشتی، ویژگیهای نرونهای تمام قسمتهای CNS بایستی مشخص شود.

بنابراین اپیوئیدها اثر ضددردی بسیار قدرتمندی بر طناب نخاعی اعمال میکنند. علت چنین تأثیری به طور بالینی به کار گرفته شده است و با تجویز مستقیم آگونیستهای اوپیوئیدی داخل طناب نخاعی میتوان بدون بروز عوارضی چون سرکوب ناخواسته تنفس، تهوع و استفراغ و آرامبخشی که طی روش سوپرااسپاینال و حین تجویز سیستمیک اوپیوئیدها بروز میکند، به بیدردی ناحیهای دست یافت.

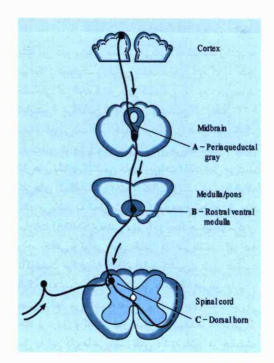
در اغلب مواقع اوپیوئیدها به صورت سیستمیک تجویز می شوند و به همین علت در مکانهای اثر بسیاری، عمل می نمایند. این مکانهای عمل نه تنها شامل مسیرهای صعودی انتقال درد که از یک نورون حسی محیطی خاص آغاز و محرک در را مسنتقل مسیرهای نزولی (تنظیمکننده) (شکل ۳-۳۱) را نیز در بر می گیرد. در این مکانها نیز همچون سایر محلها، اوپیوئیدها، مستقیماً نورونها را مهار می کنند. چنین عملکردی باعث معال شدن مسیرهای مهاری نزولی می شود که زوائدی به طناب نخاعی فرستاده و انتقال درد را مهار می کنند. به نظر می رسد چنین فعالیتی از مهار نورونهای مهاری در بسیاری از موقعیتها ناشی شود (شکل ۴-۳۱). در مجموع، تداخلات در چنین مناطقی باعث افزایش اثرات ضددرد آگونیستهای اوپیوئیدی می شود.

اثـرات تسکـیندهندگی درد بـدنبال تـجویز سیستمیک داروهای اوپیوئیدی، احتمالاً با اثر بر مدارهای عصبی که به طور طبیعی در تنظیم پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد نقش دارند، ایجاد می شود. بخشی از اثرات تسکیندهندگی درد اوپیوئیدهای اگزوژن ناشی از تأثیر این مواد بر رهاشدن اوپیوئیدهای درونزاد می باشد. یک آگونیست اوپیوئیدی (مانند مورفین)، عمدتاً با اثر مستقیم بر گیرنده  $\mu$  (مو) عمل می نماید اما چنین تأثیری باعث رهایی بیشتر اوپیوئیدهای درونزاد می شود که بر گیرندههای  $\delta$  و نیز اثرگذار هستند. بنابراین لیگاند انتخابی گیرنده، آغـازگر زنجیرهای پیچیده از سیناپسها، ترانسمیترها و انواع گیرندهها می باشد.



شکل ۱۳-۳ مدارهای موضعی ساقه مغز و تنظیم اثر گیرندههای واسطهای بر (MOR) در راههای نزولی. مهار درد به صورت غیرمستقیم توسط اوپیوئیدها روی می دهد (برونزاد یا درونزاد) که باعث مهار اینترنورونهای مهاری گاباارژیک می شود. نتیجه، افزایش مهار فرآیند حسی درد در شاخ خلفی طناب نخاعی میباشد (شکل ۴-۳۱ را ببینید).

مطالعات بالینی انسانی و حیوانی بیانگر آن است که ضددردهای اوپیوئیدی درونزاد و برونزا همچنین قادر هستند، در مکان اثرهایی خارج از CNS باعث ایجاد بی دردی با واسطه اوپیوئیدها شوند. به نظر می رسد دردهای التهابی به ویژه نسبت به چنین مکانهای اثر اوپیوئیدی، حساس باشند. حضور گیرندههای فعال مو (ب) در نواحی انتهایی اعصاب حسی محیطی نیز از چنین فرضیهای حمایت میکند. علاوه بر این فعالیت گیرندههای مو (ب) محیطی باعث کاهش فعالیت فعالیت گیرندههای حس و کاهش رهاسازی نوروزرانسمیترها می شود.



شکل ۴-۳۱. اثرات اوپیوئیدهای ضددرد بر مسیرهای نزولی مهاری، مکانهای اثر اوپیوئیدهای تنظیم کننده نورونهای درد در مغز میانی و مدولا که شامل ناحیه خاکستری پریآکوئدوکتال (A) ناحیه فوقانی قدامی مدولا (B) و لوکوس سرئولوس که شامل مسیرهای غیرمستقیم کنترل انتقال درد توسط افزایش مهار نزولی بر شاخ خلفی (C) میباشند.

رهاسازی اندوژن بتا ـ اندورفین ناشی از آسیب سلولهای ایمنی آسیب دیده یا بافتهای التهابی، یکی از ذخایر فیزیولوژیک فعالیت گیرندههای  $\mu$  مـحیطی میباشد. تجویز محیطی اوپیوئیدها، بـه عـنوان مـثال نـاحیه زانو پس از جراحی آرتروسکوپیک زانو، تا بیش از ۲۴ بعد، اثرات مفیدی داشته است. در صورت پیشرفتهایی در این زمینه، بیشک اوپیوئیدهای اختصاصی جهت گیرندههای محیطی داروی کمکی مناسبی در درمان دردهای التهابی خواهد بود (کادرکانالهای یونی و اهداف ضددرد جدید را ببینید). چنین ترکیباتی دارای مزایای بیشتری همچون کاهش عوارض ناخواسته همچون تهوع نیز میباشند.

 ۵. تحمل و وابستگی \_ تجویز دوزهای مکرر مورفین و داروهای مشابه باعث کاهش تدریجی تأثیرات این داروها

می شود، این کاهش تأثیر، تحمل خوانده می شود. جهت دستیابی به پاسخ اولیه تجویز دوز بیشتری از دارو مورد نیاز می باشد. طی تحمل، وابستگی فیزیکی به دارو ایجاد می شود. مشخصه ايجاد چنين وابستگي فيزيكي ايجاد سندرم محرومیت از دارو یا قطع دارو طی قطع مصرف دارو یا تجویز داروی آنتاگونیست می باشد (همچنین فصل ۳۴ را ببینید). مكانيسم زمينهاي ايجاد تحمل و وابستكي فيزيكي چندان روشن نیست ولی فعالیت مداوم گیرنده  $\mu$  (مو) که طی درمان دردهای شدید و مزمن روی میدهد، نقش بسزایی را در ایجاد چنین مکانیسمی دارا می باشد. نظریه هایی که اخیراً طرح شدهاند، به نقش تنظیم افزایشی بسستم مونوفسفات آدنوزین حلقوی (cAMP) در ایجاد تحمل اشاره میکنند. اگر چه چنین مكانيسمهايي لازمه ايجاد تحمل ميباشد، ولى قادر به توجيه کامل آن نمی باشد. فرضیه دوم جهت ایجاد تحمل اوپیوئیدی و وابستگی به آن بر نظریه آبازیافت گیرنده ۵ استوار میباشد. به طور طبیعی، فعال شدن گیرندههای μ توسط لیگاندهای اندوژن منجر به اندوسیتوز، دوباره حساس شدن و بازگشت گیرندهها به غشای پلاسمایی میشود (فصل ۲ را ببینید). تحقیقاتی که با استفاده از روشهای دستکاری ژنتیکی شده، انجام می شود نشان می دهند که ناتوانی مورفین در القاء اندوسیتوز گیرندههای اوپیوئیدی  $\mu$  (مو) نقش مهمی در مکانیسم تحمل و وابستگی دارد. در مقابل، متادون، یک آگونیست گیرنده  $\mu$ که جهت درمان تحمل و وابستگی به اوپیوئیدها، تجویز می شود، باعث اندوسیتوز گیرنده می شود. بنابراین به نظر می رسد حفظ حساسیت طبیعی گیرندههای مو (س) نیازمند فعالیت مجدد این گیرندهها طی اندوسیتوز و بازگشت مجدد آنها می باشد. تحقیقات انجام شده در حوزههای دیگر به عملکرد گیرندههای اوپیوئیدی δ به عنوان جزئی مستقل در پیدایش تحمل اشاره مینمایند.

در مجموع، نظریه جداشدن گیرنده  $^{2}$  حائز نکات با اهمیتی میباشد. براساس این نظریه، تحمل ناشی از اختلال عملکرد تداخلات ساختاری بین گیرنده  $\mu$  (مو)، پروتئینهای  $^{3}$ 0، سیستمهای پیامبر ثانویه و کانالهای یونی مربوطه میباشد. جداشدن و اتصال مجدد فعالیت گیرنده  $\mu$ احتمالاً با بازیافت گیرنده ارتباط دارد. همچنین نشان داده شده است که یک کمپلکس کانال یونی گیرنده  $^{3}$ 0، نقش مهمی در ایجاد

<sup>1-</sup> Periaqueductal gray area

<sup>2-</sup> Tolerance

<sup>3-</sup>Withdrawal Abstinence syndrome

<sup>4-</sup> UP-regulation 5- Recycling receptor

<sup>6-</sup> Receptor uncoulping

#### کانالهای یونی و اهداف جدید ضددرد

در حالی که تسکین شدیدترین دردهای حاد که چندین ساعت و یا چندین روز هم ادامه دارند با تجویز مقادیر قابل توجه ولی در حد تحمل ضددردهای کنونی به ویژه اوپیوئیدها، امکانپذیر است ولی درمان دردهای منرمن (که چندین هفته تا چند ماه به طول میانجامند) با به کارگیری اوپیوئیدها، چندان رضایت بخش نبوده است. امروزه مشخص شده است که گیرندههای پیش سیناپسی موجود بر پایانههای محیطی اعصاب حسی در افزایش تحریکپذیری نواحی انتهایی اعصاب حسی در طناب نخاعی، باعث افزایش تحریکپذیری اعصاب حسی در طناب نخاعی، باعث افزایش تحریکپذیری و تغییرات سیناپسی در شاخ خلفی میشود (حساسشدن مرکزی آ). به نظر میرسد چنین تغییراتی در ایجاد التهابات مرخوردار هستند.

تلاشها جهت کشف داروهای ضددرد بهتر جهت درمان دردهای مزمن، نگاهها را به سمت انتقالات سینایسی در مسیرهای درد و انتقالات حسی محیطی معطوف داشته است. از جمله مهمترین کانال یونی محیطی درگیر در این فرآیند، مى توان به اعضا خانواده گيرنده پتانسيل گذرا"، همچون گیرندههای کایسایسین ، TRPV1 (که با بسیاری از تحریکات دردناک همچون حرارت، پروتون و ایجاد التهاب فعال مي شوند)، مانند TRPA1 توسط مدياتورهاي التهابي فعال میشود و گیرندههای P2X که مسوول رهاسازی پورینها از بافتهای آسیب دیده هستند، اشاره نمود. بین نوعی خاص از كانالهاى وابسته به ولتار سديمي و مقاوم عليه تترادوتوكسين (Nav1/7,1/8,1/9)، ارتباطات ویـژهای کشـف شده است. ليدوكائين و مگزيلتين<sup>۵</sup>، با اثر بلوككنندگى بر چنين گیرندههایی، عمل میکنند، پلیمرفیسم ژنتیکی NaV 1/7 هم با حضور و هم با عدم حضور درد همراه مي باشد. بـ دليـل اهمیت اثرات آنها در نواحی محیطی راهکارهای استفاده از این داروها، منجر به معرفی برخی چسبها و مرهمهای پوستی که قادر به بلوک انتقالات محیطی درد می باشند، شده است. به ویژه محصولاتی که بهطور سیستمیک TRPV1 و TRPA1 محیطی و عملکرد کانال های سدیم را هدف قرار می دهند.

زیکونوتید<sup>۸</sup> یک بلوککننده کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ نوع N میباشد که کاربرد آن جهت ایجاد بیدردی داخل نخاعی در افراد دچار دردهای مزمن و سرکش تایید شده

است. این دارو پیتیدی صناعی میباشد که شباهت زیادی به سم امگا ـ کونوتوکسين نوعي صدف دريايي دارد که به طور اختصاصی این گونه کانالهای کلسیمی را بلوک مینماید. گاباینتین/ پرگابالین آنالوگهای ضدتشنج گابا (فصل ۲۴ را ببینید) دارویی مناسب جهت درمان دردهای نورویاتیک (اسیبهای نورونی) و دردهای التهابی میباشند که از طریق کانالهای ولتاژی کلسیمی حاوی زیرواحد ۵۵۱ عمل می کنند. مكانهای اثر گاباپنتين، احتمالاً كانالهای كلسيمی خانواده a2δ1 مىباشد. به نظر مىرسد گيرندههاى N- متيل -D-آسیارتات (NMDA)، نقشی مهم را در ایجاد حساسیت مرکزی در حد نخاعی و نواحی فوق نخاعی دارا می باشند. اگر چه آنتاگونیست مرکزی NMDA (مانند کتامین)، دارای عملکرد آنالوگ بوده است ولی یافتن دارویی با حداقل عوارض جانبی و عصبی، دشوار می باشد. به نظر می رسد، دوزهای کم کتامین در ایجاد بی دردی و کاهش دوز ضروری اوپیوئیدها که ناشی از عمل به این داروها میباشد، نقش داشته باشد. در حقیقت، تجویز کتامین موضعی، آثار ضد درد از خود نشان داده است. به نظر می رسدگابا و استیل کولین (با اثر بر گیرندههای نیکوتینی) در کنترل رهاسازی بسیاری از نوروترانسمیترهای درگیر در مسیرهای درد در دستگاه اعصاب مرکزی نقش داشته باشند. نیکوتین به تنهایی و بسیاری از آنالوگهای نیکوتینی قادر به ایجاد بی دردی هستند و به کارگیری آنها پس از اعمال جراحی در دست مطالعه می باشد. به کارگیری نیکوتین به فاکتور رشد عصبی (NGF) متصل شده، نشان داده شده که التهاب و درد را کنترل نموده و در حال بررسی است. در پایان این که، تلاشهای انجام شده بر گیرندههای وانیلوئید و کانابینوئید مؤید آن است که ۵۹- تتراهیدروکانابینول که عمدتاً بر گیرندههای کانابینوئید CB<sub>1</sub> تأثیر میگذارند، می توانند با اثر سینرژیک بر گیرندههای ضد درد بر و تداخل با گیرندههای كايسايسين TRPVI، و تحت شرايط خاص باعث ايجاد بىدردى شوند.

هر قدر یافتههای ما درباره مسیرهای مرکزی و محیطی

<sup>1-</sup> Peripheral sensitization

<sup>2-</sup> Certral sensitization

<sup>3-</sup> Transient receptor potential family

<sup>4-</sup> Capsaicin

<sup>5-</sup> Mexiletine

<sup>6-</sup> Patches

<sup>7-</sup> Balms

<sup>8-</sup> Ziconotide

درد افزاش می یابد، اهداف و راهکارهای بهتری نیز جهت درمان، فراهم می شود. یافته های کنونی ما از ضددردهای اوپیوئیدی همراه با رویکردهای چندوجهی (برای مثال NSAIDs، گاباپنتینوئید، مهارکننده انتخابی بازجذب نوراپی نفرین) که به ما اجازه به کارگیری ترکیبهای را مکمل را میدهند باعث بهبود بیدردی همراه با عوارض جانبی

کمتر می شود.

تحمل و حفظ أن ايفا مىنمايد چرا كه بعضى أنتاگونيستهاى گیرنده NMDA همچون کتامین، قادر به مهار ایجاد تحمل مى باشند. گرچه نقش اندوسيتوز همچنان روشن نشده است، پیدایش آنتاگونیستهای جدیدتر گیرنده NMDA و یا سایر راهکارهایی که باعث اتصال مجدد گیرندههای (مو) به کانالهای یونی هدف گردد، امیدهای بسیاری را دریافتن ابزارهای بالینی مفید جهت اجتناب از اثرات ضددرد اوپیوئیدی فراهم آورده است.

۶ هایپرآلژزی ناشی از اوپیوئید \_ تجویز مداوم ضددردهای اوپیوئیدی علاوه بر ایجاد تحمل باعث افزایش حساسیت نسبت به درد میشوند که چنین وضعیتی هیپرآلژزیا ۱ نامیده میشود. چنین پدیدهای طی مصرف بسیاری از داروهای ضد درد همچون مـورفين، فـنتانيل و رمـيفنتانيل مشاهده شـده است. دینورفینهای نخاعی و فعالیت گیرنده برادی کینین و گیرندههای NMDA کاندید مهم برای واسطه گری هاییرآلژزی ناشی از اوپیوئیدی باشند این پدیده یکی از دلایل این موضوع است که چرا مصرف مزمن اوپیوئیدها در کنترل درد ناموفق است.

B. اثرات مورفین و داروهای مشابه بر سایر ارگانها اثراتی که در ذیل به عنوان اعمال مورفین (سردسته آگونیستهای اپیوئیدی ذکر میشود، در مورد سایر آگونیستهای اوپیوئیدی، آگونیستهای نسبی و عواملی که دارای اثرات مخلوط مى باشند، نيز صادق است. مشخصات اعضاى ويژه اين داروها در ذیل بحث شده است.

١. دستگاه اعصاب مرکزی \_ اثرات عمده ضددردهای اوپیوئیدی به تمایل آنها بر گیرندههای مو ( $\mu$ ) موجود در CNS بر میگردد. از مهمترین این اثرات میتوان به بیدردی، سرخوشی ، آرام بخشی و سرکوب تنفسی اشاره نمود. مصرف مكرر اين داروها باعث بروز تحمل نسبت به اغلب اين اثرات می شود (جدول ۳–۳۱).

میزان تحمل ایجاد شده نسبت به بعضی از جدول ۲-۳ اثرات اوييونيدها

کالا	متوسط	کم یا هیچ
بىدردى	برادیکاردی	ميوز
سرخوشی، دیس فوری		يبوست
تیرگی شعور		تشنج
آرام بخشى		
سركوب تنفسى		
أنتىديورز		
تهوع و استفراغ		
سركوب سرفه		

a. بی در دی \_ درد شامل دو جزء حسی و خلقی  $^{9}$  (هیجانی  $^{V}$ ) میباشد. ضددردهای اوپیوئیدی در این میان از جایگاه ویژهای برخوردار میباشند. چرا که هر دو جنبه تجربه درد به ویژه جنبه احساسی آن را تحت تأثیر قرار میدهند در مقابل، ضد دردهای ضد التهابي غيراستروئيدي هيچ تأثير قابل توجهي بر ابعاد احساسی درد ندارند.

b. سرخوشی \_ مثال واضح چنین اثراتی، بیماران و یا افرادی که بصورت تزریقی مورفین مصرف میکنند، چنین بیمارانی حسی شبیه شناوربودن^ کسب می کنند و همچنین میزان اضطراب و یا ناخوشی انها کاهش می یابد، هر چند ممکن است گاهی دیس فوریا (کسالت) (وضعیتی ناخوشایند است که دارای دو علامت بی قراری ۱۰ و بدحالی ۱۱ است)، نیز بروز یابد.

 ارامبخشی \_ خوابالودگی و تیرگی شعور، از جمله آثار شایع اوپیوئید میباشند. ایجاد فراموشی بسیار کم یا ناچیز است. اثرات اوپیوئیدها در القاء خواب بیشتر در افراد مسن روی میدهد تا افراد جوان و سالم. به طور معمول بیمار به راحتی قادر به برخاستن از خواب میباشد ولی گاهی تجویز همزمان مورفین و سایر داروهای سرکوبکننده دستگاه اعصاب مرکزی همچون داروهای آرامبخش خوابآور باعث ایجاد خوابی عمیق در این افراد می شود. آرام بخشی زیاد اغلب با مصرف داروهایی که بسیار

<sup>1-</sup> Hyperalgesia

<sup>2-</sup> Analgesia

<sup>3-</sup> Euphoria 4- Sedation

<sup>5-</sup> Respiractory deprezion 6- Affective

<sup>8-</sup> Floating 7- Emotional

<sup>9-</sup> Distress 10- Restlessnes

<sup>11-</sup> Malaise

شبیه مشتقات فنانترن شستند، روی می دهد تا داروهای صناعی همچون مپریدین و فنتانیل. تجویز دوز نرمال مورفین (یک فنانترن)، باعث اختلال در خواب طبیعی حرکت سریع چشم فنانترن)، باعث اختلال در خواب طبیعی حرکت سریع چشم مشخصه تمامی انواع اوپیوئیدها می باشد. تجویز اوپیوئیدها در شماری از گونهها (گربهها، اسبها، گاوها و خوکها) برخلاف انسان، بیش از آن که باعث آرام بخشی شود، منجر به تحریک پذیری جاندار می شود. چنین آثار متضادی حداقل تا حدی، وابسته به دوز می باشند.

d. سرکوب تنفسی \_ تمامی ضددردهای اوپیوئیدی قادر هستند با مهار مكانيسمهاى تنفسى ساقه مغز، باعث سركوب قابل توجه دستگاه تنفس شوند. ممکن است Pco ریوی نیز افزایش یابد ولى مهمترين مشخصه چنين افزايشي، كاهش پاسخ به ميزان دى اكسيد كربن مى باشد. سركوب تنفسى وابسته به دوز مى باشد و به طور قابل توجهی تحت تأثیر میزان ورودی حسی در واحد زمان، قرار دارد. به عنوان مثال، تضعیف تنفسی ناشی از این داروها را می توان با تحریکات گوناگون کاهش داد. محرکهای بسیار دردناک قادر به ممانعت از اثرات تضعیف کنندگی تنفس دوزهای بالای این داروها میباشند ولی با تخفیف درد ممکن است یک تضعیف ناگهانی تنفسی عارض شود. کاهش خفیف تا متوسط در عملکرد سیستم تنفسی که با افزایش Paco قابل اندازهگیری می باشد، به خوبی در بیمارانی که نارسایی قبلی تنفسی نداشتهاند، کنترل می شود ولی چنین کاهشی در افراد دچار افزایش فشار داخل جمجمه، آسم، بیماریهای مزمن انسدادی ریه یا کورپول مونل ۲، احتمالاً تحمل نمی شود. تضعیف تنفسی ناشی از تجویز اوپیوئیدها، یکی از بزرگترین مشکلات در درمان دردهای شدید محسوب میشود. امروزه تحقیقاتی در حال انجام است تا بتوان به داروهای ضد دردی دست یافت که فاقد اثرات تضعيف كنندكي تنفسي مي باشند. تحقيقات با هدف حل این مشکل بر فارماکولوژی گیرندههای  $\delta$  و مسیرهای پیامرسان سروتونینی در مراکز تنفسی موجود در ساقه مغز، متمركز شده است.

ع. سرکوب سرفه \_\_\_ مهار رفلکس سرفه یکی از شناختهشده ترین اثرات اوپیوئیدها میباشد. کدئین که در بیماران دچار سرفه های پاتولوژیک و یا کسانی که نیازمند دریافت تهویه از طریق لوله اندوتراکثال میباشند، حائز اهمیت میباشد. مهار سرفه ناشی از اوپیوئیدها، ممکن است به تجمع ترشحات و در نهایت انسدادهای ریوی و آتلکتازی منجر شود.

f. ristشدن مردمک (میوز) — در واقع تمامی آگونیستهای اوپیوئیدی قادر به ایجاد میوز میباشند. میوز، rist فارماکولوژیک است که نسبت به آن rist نحمل ایجاد نمی شود یا بسیار کم میباشد (جدول rist بسیار کم میباشد چرا که حتی مسمومیت با اوپیوئیدها بسیار کمککننده میباشد چرا که حتی چنین وضعیتی در افرادی که شدیداً نیز معتاد میباشند، دیده می شود. این اثر با rist تجویز آگونیستهای اوپیوئیدی که با واسطه، میسیرهای پاراسمپاتیک را مهار مینمایند و همچنین rist آتروپین قابل مهار میباشد.

ه سفتی عضلات تنهای \_ افزایش تونوس عضلات بزرگ تنه در مصرف تعدادی از مخدرها دیده می شود. اعتقاد بر این بوده است که این افزایش تونوس ناشی از اثر مخدرها در سطح طناب نخاعی میباشد، ولی امروزه شواهدی در دست میباشد که بیانگر دخالت سطوح بالاتر نخاع در این امر میباشد. سختی عضلانی با کاستن از میزان ظرفیت ریوی، در انجام ونتیلاسیون، مداخله مینماید. چنین اثراتی در تجویز دوزهای بالا از اوپ یوئیدهای محلول در چربی (مانند فنتانیل، آلفنتانیل، اوپ یوئیدهای محلول در چربی (مانند فنتانیل، آلفنتانیل، تجویز آنتاگونیستهای اوپیوئیدی میتوان بر عارضه سختی عضلانی غلبه نمود که این امر مطمئناً باعث کاهش اثرات ضد در داین داروها نیز می شود. با تجویزهمزمان داروهای بلوک کننده عصبی \_ عضلانی ناشی از این داروها، مقابله نمود.

h. تهوع و استفراغ \_ ضدردهای اوپیوئیدی با فعال کردن ناحیه گیرندههای شیمیایی موجود در ساقه مغز، باعث ایجاد تهوع و استفراغ می شوند. احتمالاً برخی از اجزاء وستیبولار نیز در چنین پدیدهای دخیل می باشند که چنین عوارضی به دنبال تحرک و جابجایی افزایش می یابد.

i. دمای بدن — تنظیم هومئوستاتیک دمای بدن تا حدی با واسطه پپتیدهای اندوژن مغزی روی می دهد. این ادعا براساس انجام مطالعاتی که طی آن تزریق آگونیستهای گیرنده  $\mu$  (مو) همچون مورفین در ناحیه هیپوتالاموس قدامی باعث ایجاد هـیپرترمی و تـزریق آگونیستهای گیرنده  $\mu$  باعث ایجاد هیپوترمی شده، تأیید می شود.

i. الگوی خواب \_ اگرچه مکانیسم حاکم بر تداخل اوپیوئیدها

با ریتم شبانهروزی خواب نامشخص است اما این داروها می توانند موجب خستگی و سایر اختلالات خواب شامل اختلالات تنفسی ناشی از تنفس و اینه خواب مرکزی را سبب شوند.

#### ٢. اثرات محيطي

a. سیستم قلبی \_ عروقی \_ اغلب داروهای اوپیوئیدی هیچ نوع تأثیر قابل توجه مستقیمی به جز ایجاد برادی کاردی بر قلب ندارند. میریدین در این میان استثنا میباشد چرا که به علت خواص آنتیموسکارینی باعث ایجاد تاکیکاردی میشود. فشارخون معمولاً در افرادی که اوپیوئید دریافت می دارند، به خوبی حفظ میشود مگر آن که سیستم قلب و عروق تحت استرس قرار گیرد که در این حالت ممکن است فشارخون کاهش يابد. اين اثر هيپرتانسيو احتمالاً به علت اتساع شرائين و وریدهای محیطی می باشد که به تعدادی از مکانیسمها از جمله آزادشدن هیستامین یا سرکوب مراکز وازوموتور نسبت داده می شود. اثر ثابتی از این داروها بر برون ده قلبی دیده نشده و ECG نيز تغييرات محسوسي نشان نمي دهد. به هر حال لازم است در تجویز این دارو در بیماران دچار کاهش حجم خون، جوانب احتیاط را در نظر داشت چرا که مکانیسمهای ذکر شده، این افراد را مستعد هیپوتانسیون مینماید. ضددردهای اوپیوئیدی، جریان خون مغزی را به میزان کمی تحت تأثیر قرار میدهند، مگر آن که فشار CO<sub>2</sub> شریانی به علت تضعیف تنفسی افزایش یابد که موجب اتساع عروق مغزی همراه با کاهش مقاومت عروق مغزی شده و در نتیجه افزایش جریان خون مغزی و افزایش داخل جمجمهای روی میدهد.

d. دستگاه گوارش \_\_ یبوست یکی از شناختهشده ترین عوارض اوپیوئیدهاست. عارضهای که با مصرف طولانی مدت اوپیوئیدها نیز از بین نمی رود و در واقع نسبت به آثار یبوست زای اوپیوئیدها، تحمل ایجاد نمی شود (جدول T-T). گیرنده های اوپیوئیدی به میزان زیاد در دستگاه گوارش موجود می باشند و یبوست به همان میزانی که ناشی از اثر مخدرها بر دستگاه اعصاب مرکزی می باشد، با واسطه اثر دارو بر سیستم عصبی روده ای نیز روی می دهد (فصل T0 ببینید). در معده، ممکن است تحرک (انقباضات و انبساطهای منظم) کاهش یابد ولی تونوسیته (انقباض مداوم) به ویژه در بخش مرکزی ممکن است نوایش یابد. ترشحات اسید کلریدریک معده کاهش می یابد.

تونوسیته زمان استراحت روده کوچک افزایش می یابد که با اسپاسمهای دورهای همراه است اما دامنه انقباضات غیر پیشرونده به وضوح کاهش می یابد. در روده بزرگ این گونه امواج پریستالیتیک پیشرونده کاهش یافته ولی تونوسیته افزایش می یابد. چنین تأخیری در زمان گذر مدفوع باعث بازجذب بیشتر آب و ایجاد یبوست می شود. اثرات مذکور در روده بزرگ، اساس تجویز اوپیوئیدها در درمان اسهال می باشد. یبوست نیز یک مشکل در موارد مصرف اوپیوئیدها جهت کنترل موارد دردهای شدید سرطانی می باشد.

مجاری صفراوی \_\_ اوپیوئیدها باعث انقباض عضلات صاف مجاری و به موجب آن بروز کولیکهای صفراوی میشوند. انقباض اسفنگتر اودی احتمالاً باعث رفلاکس ترشحات صفراوی و پانکراتیت شده که میزان لیپاز و آمیلاز پلاسما افزایش می باید.

b. کلیه - اوپیوئیدها باعث کاهش عملکرد کلیوی می شوند. به نظر می رسد علت چنین امری در انسان ناشی از کاهش جریان پلاسما در کلیهها باشد. همچنین، اوپیوئیدها با تأثیر بر گیرنده u اثرات آنتی دیورتیک خود در انسان، اعمال می نمایند. مکانیسم چنین تأثیری هم مرکزی و هم محیطی می باشد. اوپیوئیدها همچنین بازجذب سدیم از توبولهای کلیوی را افزایش می دهند. نقش اوپیوئیدها در تغییر میزان رهاسازی هورمون آنتی دیورتیک نقش اوپیوئیدها در تغییر میزان رهاسازی مورمون آنتی دیورتیک ضددردهای اوپیوئیدی باعث افزایش تونوسیته مثانه و پیشابراه می شود. افزایش تونوسیته اسفنگتر ممکن است باعث احتباس می می دادرای به ویژه پس از اعمال جراحی گردد. به ندرت کولیکهای مجاری ادراری ناشی از سنگهای کلیوی، با افزایش تونوسیته مجاری ادراری ناشی از سنگهای کلیوی، با افزایش تونوسیته ناشی از اوپیوئیدها، افزایش می یابد.

ه. رحم — ضددردهای اوپیوئیدی ممکن است باعث طولانی شدن زمان زایمان شوند. مکانیسم چنین اثری روشین نمی باشد ولی هر دو اثر محیطی و مرکزی اوپیوئیدها باعث کاهش تونوسیته رحم می شود. فنتانیل و مپریدین (پتیدین) انقباض رحم را مهار نموده اما تنها غلظت بالاتر از مقادیر بالینی، اثر مورفین یادشده را ندارد. در مقابل آگونیستهای ته اثر مورفین یادشده را ندارد. در مقابل آگونیستهای ته رحم را مهار می کند.

f. اندوکرین ـــاوپیوئیدهای ضد درد باعث تحریک آزادسازی ADH، پرولاکتین و سوماتوستاتین میشوند ولی رهاسازی هورمون لوتئینی ٔ را مهار میکنند (جدول ۲-۳۱). این اثر از آن جهت اهمیت دارد که ممکن است پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد با اثر بر هیپوتالاموس، این سیستمها را تنظیم میکنند. بیمارانی که درمان اوپیوئیدی مزمن را دریافت میکنند میتوانند تستوسترون اندکی داشته و لذا میل جنسی کمی داشته باشند، خلق نامناسب و انرژی کمی نیز پیدا میکنند. زنان نیز میتوانند آمنوره و دیسمنوره را تجربه کنند.

خارش — دوزهای درمانی اوپیوئیدهای ضددرد باعث برافروختگی و افزایش دمای پوست میشوند که ممکن است گاهی با تعریق و خارش همراه باشد. رهاسازی محیطی هیستامین و یا اثرات داروها بر CNS، ممکن است مسوول چنین تغییراتی باشد. عوارضی چون خارش و گاهی کهیر، اغلب طی تجویز اوپیوئیدها، به روش تزریقی روی میدهد. علاوه بر این زمانی که اوپیوئیدهایی چون مورفین به صورت داخل نخاعی و در روش اپیدورال استفاده میشوند باعث ایجاد خارش شدید در نواحی لبها و تنه میشوند که همین امر اثرات مفید آنها را تحت تأثیر قرار میدهد.

h. ایمنی — اوپیوئیدها از طریق اثر بر تزاید لنفوسیتها، تولید آنتیبادی و کموتاکسی، سیستم ایمنی را تعدیل می نمایند. علاوه بر این، مهاجرت لوکوسیتها به نواحی آسیب بافتی و رهاسازی پپتیدهای اوپیوئیدی نیز با دردهای التهابی مقابله میکند. با این حال عملکرد سیتولیتیک سلولهای کشنده طبیعی و پاسخ تزایدی لنفوسیتها در قبال میتوژنها، اغلب توسط اوپیوئیدها مهار میشود. هر چند مکانیسمهای دخیل پیچیده میباشد ولی احتمالاً، افزایش فعالیت گیرندههای مرکزی اوپیوئیدی، واسطه اصلی چنین تغییراتی در عملکرد سیستم ایمنی محیطی میباشد. در مجموع اثرات اوپیوئیدها طی تجویز حاد، با واسطه میستم عصبی سمپاتیک و در موارد تجویز طولانیمدت با واسطه سیستم هیپوتالاموس ـ هیپوفیز ـ آدرنال، روی میدهد.

# ■ فارماکولوژی بالینی ضددردهای اوپیوئیدی

درمان موفق درد یک امر اساسی در حرفه پزشکی است و مستلزم ملاحظات خاص از نظر منشأ درد و میزان درد میباشد.

اغلب جهت سنجش میزان دردی که بیمار تجربه می کند از معیار درجهبندی عددی میزان درد و یا علامتگذاری یک خطر در آنالوگ تصویری عددی و کلماتی که میزان درد را به صورت بدون درد  $^{\dagger}$  ( $^{\bullet}$ ) یا درد شدید ( $^{\bullet}$ ) توصیف می نمایند، استفاده می شود. در هر دو مورد اعداد، شدت درد را بر اساس ملایم می شود. در هر دو مورد اعداد، شدت درد را بر اساس ملایم مشابهی نیز در مورد کودکان و بیمارانی که قادر به تکلم مشابهی نیز در مورد کودکان و بیمارانی که قادر به تکلم صورت خندان (بدون درد) تاگریان (درد حداکثر) می باشند، نشان می دهد. درجه بندی خاصی برای بیماران با شرایط خاص نظیر آر تریت روماتوئید و دمانس وجود دارد. مجموعه سؤالات کامل جهت درجه بندی درد توسط سیستم بررسی درد مکگیل در پایگاههای اینترنتی در دسترس است.

در مورد بیمارانی که از درد شدید رنج می برند، اغلب تجویز ضددرد اوپیوئیدی، اولین قدم درمان محسوب می شود. در انتخاب روش تجویز (خوراکی، تزریقی، داخل نخاعی)، طول اثر دارو، اثر حداکثری (حداکثر فعالیت داخلی  $^{9}$ )، طول دوره درمان، عوارض جانبی احتمالی و تجربه های قبلی بیمار باید در نظر گرفته شود. یکی از عمده ترین خطاهای پزشکان، ارزیابی ناکافی میزان درد بیمار و تطبیق ناصحیح آن با میزان دوز ضروری می باشد. یکی از اصول با اهمیت دیگر، پیگیری بیمار در یک رویه درمانی می باشد. میزان تأثیر دارو باید مجدداً ارزیابی شده و بسته به پاسخ ناکافی یا بیش از حد باید میزان دوزدارو و راهکار مربوطه تعدیل شود.

کاربرد داروهای اوپیوئیدی در وضعیتهای حاد ممکن است با موارد مصرف مزمن آن در تعارض باشد، چرا که در موارد مزمن باید عواملی دیگر همچون پیدایش تحمل و وابستگی فیزیکی به ضددردهای اوپیوئیدی را نیز در نظر داشت.

#### کاربردهای بالینی داروهای ضد درد اوپیوئیدی ۸. ضده.د

دردهای شدید و پایدار معمولاً با مصرف داروهای ضددرد اوپیوئیدی که دارای فعالیت داخل سلولی بالایی هستند، تسکین می یابد (جدول ۲-۳۱ را ببینید)؛ حال آن که دردهای تیز و متناوب اغلب با چنین درمانهایی بهبود نمی یابند.

درمان دردهای ناشی از سرطان و سایر بیماریهایی که

<sup>1-</sup> Leuteinizing hormone 2- Natural killer-NK

<sup>3-</sup> Numeric visual analog scale-VAS

<sup>4-</sup> No pain 5- Ceiling effect

<sup>6-</sup> Maximal intrinsic activity

لاعلاج میباشند، باید به شدت انجام شده و اغلب نیازمند روشهای کنترل مؤثر و منظم درد باشد. چنین وضعیتهایی احتمالاً نیازمند مصرف مداوم اوپیوئیدهای ضددرد قدرتمند میباشد که با درجاتی از تحمل و وابستگی فیزیکی نیز همراه است. چنین عوارضی را نباید به عنوان سدی در تأمین بهترین مراقبت و کیفیت زندگی تلقی گردد. مطالعات انجام شده بر کارکنان آسایشگاههای این گونه بیماران مؤید آن است که تجویز دقیق داروهای اوپیوئیدی (به معنی دوزی معین برطبق یک برنامه زمان بندی شده) در کنترل درد بیماران بسیار مؤثرتر از دریافت دوز دارو در مواقع درخواست بیماران بوده است. امروزه اقسام آهسته رهش داروهای اوپیوئیدی نیز، همچون اقسامی از مورفین با رهایش مداوم (MS Contin) و اکسیکدون آیجاد سطوح بیدری پایدارتر و طولانیتری هستند.

در صورت بروز اختلالات گوارشی ناشی از تجویز خوراکی مورفینهای آهسته رهش می توان از تجویز فنتانیل جلدی (چسبهای فنتانیل)، در دورههای طولانی استفاده نمود. علاوه بر این می توان از فنتانیل داخل غشایی بوکال جهت تسکین اپیزودهای کوتاه دردهای تیر کشنده استفاده کرده (مراجعه به روشهای آلترناتیو تجویز). استنشاق دوزهای قوی اوپیوئیدها از طریق بینی نیز دارای اثرات مفیدی بوده و چنین ترکیباتی نیز در بعضی از کشورها در دسترس می باشد و تأیید چنین فرمولاسیونهایی در USA، در حال گسترش است. علاوه بر این، نشان داده شده است که برخی از دارو از جمله آمفتامینها قادر به افزایش اثرات ضد درد اوپیوئیدها هستند که مصرف این داروهای کمکی در افراد مبتلا به دردهای مزمن بسیار مفید بوده است.

ضددردهای اوپیوئیدی، اغلب طی اعمال مامایی نیز کاربرد دار آنجایی که اوپیوئیدها از سد جفتی عبور میکنند، باید به میزان کافی مراقبت نمود تا عوارض جنینی آنها را به حداقل رساند. در صورت بروز عوارض در جنین، به سرعت می توان با تجویز آنتاگونیست آن یعنی نالوکسان این عوارض را کاهش داد. داروهای فنیل پیپریدینی (همچون میریدین) نسبت به مورفین دارای اثرات تضعیفکنندگی کمتر (به ویژه تضعیف تنفسی) در نوزادان می باشد که همین امر باعث کاربرد بیشتر آنها در مقاصد مامایی شده است.

تسکین کافی دردهای حاد و شدید کولیکهای کلیوی و مجاری صفراوی، نیازمند تجویز آگونیستهای اوپیوئیدی قدرتمند میباشد. هر چند ممکن است افزایش تونوسیته

عضلانی ناشی از این داروها به گونهای ناخواسته باعث افزایش اسپاسم و به دنبال آن ایجاد دردهای ثانویه گردد. افزایش دوز اوپیوئیدها، معمولاً در کنترل مناسب درد، موفق می باشد.

#### B. ادم حاد ریوی

تجویز مورفین داخل وریدی، باعث تسکین تنگی نفس ناشی از ادم ریوی به دنبال نارسایی بطن چپ می شود. مکانیسم احتمالی کاهش اضطراب (احساس تنفسهای کوتاه)، کاهش پیشبار (کاهش تونوسیته وریدها) و پسبار (کاهش مقاومت محیطی) قلب میباشد. هر چند، اگر تضعیف تنفسی مسألهساز باشد، فوروزماید در درمان ادم ریوی، ارجح میباشد. از طرف دیگر مورفین به ویژه در درمان درد ناشی از ایسکمی میوکارد در چنین مواردی نیز مفید میباشد.

#### سرفه

با مصرف دوزهای کمتر از میزانی که جهت بی دردی کافی است، می توان سرفه را مهارنمود. هرچند امروزه به علت ساخت بسیاری از ترکیبات مفید که نه اثرات ضددرد و نه اعتیادآور دارند، استفاده از اوپیوئیدهای ضددرد جهت سرکوب سرفه کاهش یافته است.

#### D. اسبهال

اسهال تقریباً ناشی از هر علتی که باشد با تجویز ضددردهای اوپیوئیدی کنترل می شود ولی در صورتی که منشأ اسهال عفونی باشد نباید از این گونه داروها جایگزین درمان با آنتی بیوتیک شود. در گذشته جهت کنترل اسهال از ترکیبات تریاک خام (مانند پارگوریک<sup>۲</sup>) استفاده می شد، حال آن که امروزه از داروهای مشابه ولی صناعی که میزان اختصاصی بودن جهت دستگاه گوارش بالاتر بوده و فاقد عوارض جانبی بر دستگاه اعصاب مرکزی می باشند یا عوارض کمی دارند همچون دیفنوکسیلات کا لوپرامید<sup>۵</sup>، استفاده می شود. ترکیبات بسیاری صرفاً با چنین هدفی موجود می باشد (فصل ۶۲ را ببینید).

#### E. لرز

اگر چه تمامی آگونیستهای اوپیوئیدی دارای پتانسیل کاهش میزان لرز میباشند ولی در این میان مپریدین از بیشترین اثرات برخوردار است. مپریدین عمدتاً با اثر بر زیرگروههایی از گیرندههای آذرنرژیک  $\alpha$ به وضوح باعث کاهش لرزش می شود.

Sustained-release 2- Oxycodor

Paregoric
 Diphenoxylate

<sup>5-</sup> Loperamide

F. کاربرد در بیهوشی

در بسیاری از موارد، اوپیوئیدها به عنوان پیش دارو در مرحله پیش از بیهوشی جراحی به کار گرفته می شوند چرا که این داروها آرام بخش بوده و دارای اثرات ضد اضطراب و خواص ضد درد می باشند. این داروها همچنین هم به عنوان داروی کمکی همراه با سایر داروهای بیهوشی و هم در دوزهای بالا (به عنوان مثال با سایر داروهای بیهوشی و هم در دوزهای بالا (به عنوان مثال دارویی بیهوشی به کار گرفته می شوند (فصل ۲۵ را ببینید). دارویی بیهوشی به کار گرفته می شوند (فصل ۲۵ را ببینید). پرخطر که در آنها هدف اصلی به حداقل رساندن سرکوب قلبی ربوی است، استفاده می شوند. در چنین شرایطی باید از حمایت مکانیکی تنفسی کمک گرفت.

به علت تأثیر مستقیم این داروها بر نورونهای سطحی شاخ خلفی طناب نخاعی، تجویز اوپیوئیدها داخل اپیدورال یا فضای سابآراکنوئید جهت ایجاد بی حسی موضعی ناحیهای در ستون مهره به کار گرفته میشود. بسیاری از مطالعات مؤید آن است که تجویز مورفین به شیوه ایی دورال و با دوز ۳ تا ۵ میلی گرم طی انفوزیون آهسته از طریق کاتتری که در فضای اپی دورال نصب شده است، باعث ایجاد وضعیت ضددردی طولانی مدت همراه با عوارض کم می شود. از ابتدا تصور بر آن بوده است که تجویز اوپیوئیدهای داخل فضای اپیدورال، احتمالاً به طور انتخابی باعث ایجاد اثرات ضدورد بدون اختلال حرکتی، اتونوم یا عملکرد حسی میشود. سرکوب تنفسی ممکن است ناشی از تزریق دارو در فضای اییدورال رخ دهد که در چنین مواردی از نالوکسان جهت مهار این عارضه استفاده می شود. عوارضی چون خارش، تهوع، استفراغ به دنبال تجویز ایی دورال و ساباراکنوئید اوپیوئیدها شایع می باشد که در صورت لزوم می توان با به کارگیری نالوکسان این عوارض را کاهش داد. در حال حاضر روش تجویز ایی دورال، بر تجویز ساباراکنوئید روشی مطلوب میباشد چرا که عوارض جانبی آن بسیار کم می باشد و مطالعات قدر تمندی نیز کاهش معنی دار مرگ و میر و ناخوشیهای حول عمل جراحی را طی تجویز ضد دردها از طریق ایی دورال توراسیک، تأیید نمودهاند. مصرف دوزهای کم داروهای بیهوشی موضعی همراه با فنتانیل در کاتتر ایی دورال توراسیک، روشی پذیرفته شده جهت کنترل درد دوران بهبود بیماران از توراسیک و اعمال جراحی بزرگ ناحیه فوقانی شکم میباشد. در بعضی موارد نادر متخصص کنترل دردهای مزمن، روش کاشت یک پمپ قابل برنامهریزی متصل به کاتتر داخل

اسپاینال را جهت انفوزیون مداوم اوپیوئیدها یا سایر داروهای ضددرد، برگزیند.

G. روشهای تجویز جایگزین

کنترل ضددردی بیماران (PCA) بهطور گستردهای در کنترل دردها بكار ميرود. با استفاده از PCA بيمار سيستم تـزريقي (انفوزیون) را با محاسبه دوز براساس گرم از ماده اوپیوئیدی ضد درد را دریافت میکند. تنظیم قابل برنامهریزی تجویز دوز از تجویز مکرر و تزریق دوباره دستگاه پیشگیری میکند. ادعای بهتر بیماران و رضایت آنان از این سیستم این روش را در کنترل دردهای پس از جراحی بهتر نشان داده است. به هر حال پرسنل خدمات بهداشتی با استفاده از PCA بایستی بسیار آشنا باشند تا از کاهش دوز یا افزایش دوز در تجویزهای بعدی دارو اجتناب نموده و با نحوه برنامهریزی ابزار تجویز آشنا باشد. یک احتمال افزایش خطر سرکوب تنفسی و هاپیوکسی وجود دارد که نیازمند مانیتورینگ دقیق علائم حیاتی و سطح آرامبخشی و فراهم نمودن اکسیژن در هنگام ضرورت می باشد. اکسی متر مثبت مداوم نیز برای بیمارانی که PCA اوپیوئیدی دریافت مے کنند توصیه می شود. هرچند این روش جهت ارزیابی اولیه هایپوونتیلاسیون با آپنه کاملاً مناسب نیست و روش کاملی نیست اما به هر حال مانع از بروز عوارض و اثرات جانبی دارو میشود. احتمال خطر بروز خواب الودگی افزایش می یابد، در صورتی که مصرف اوپیوئیدها با داروهایی نظیر بنزودیازپینها و داروهای استفراغ همراه باشد.

از مدتها پیش به کارگیری شیافهای رکتال مورفین و هیدرومرفون در مواردی که تجویز خوراکی و تزریقی دارو مطلوب نبوده است، رایج بوده است. چسبهای پوستی مقادیر خونی ثابتی از دارو را ایجاد نموده و بدون نیاز به تزریقهای مکرر باعث کنترل بهتر درد میشوند. فنتانیل، یکی از موفق ترین کاربردهای پوستی اوپیوئیدها میباشد که در کنترل دردهای مداوم و غیربهبود یابنده، تجویز میگردد. از آن جایی که فنتانیل موجب بروز تضعیف تنفسی در بیماران میشود، FDA پیشنهاد میکند، که استفاده از چسبهای پوستی فنتانیل (۲۵mcg/h) تنها به بیمارانی که نیازمند دریافت حداقل ۶۰mg/d مورفین خوراکی طی ۱ هفته یا بیشتر میباشند، محدود گردد. احتیاطات فزایندهای در مورد بیمارانی که تحت درمان با این رژیم قرار میگرند یا دوز مصرفی آنها افزایش مییابد، باید رعایت شود چرا که حداکثر غلظت سرمی آنها ممکن است طی ۲۴–۲۸

<sup>1-</sup> patient controlled analyesia (PCA)

ساعت پس از به کارگیری چسب پوستی حاصل شود. تجویز آن از طریق بینی علاوه بر این که نیاز به تجویزهای مکرر را مرتفع میکند، مسیر متابولیسم فاز اول که حین تجویز خوراکی داروها روی میدهد را نیز حذف مینماید. شکل پوستی بوپرونورفین (پچ پوستی) (Butrans) یک نمونه از رهاسازی دارو به صورت پوستی از نمونههای آگونیست ـ آنتاگونیست مخلوط بوده که در درمان دردهای مزمن و سمیتزدایی یا درمان نگهدارنده با اوپیوئیدها استفاده میشود. روش تجویز داخل بینی از تزریق مکرر دارو ممانعت نموده و متابولیسم گذر اول دارو که در روش تزریق خوراکی رخ را مهار میکند. بوتورفانول اتنها فرمولاسیون اوپیوئیدی است که فرمولاسیون آن جهت استنشاق از طریق بینی در ایالات متحده در دست میباشد و انتظار میرود بر تعداد بین انواع افزوده شود. روش تجویزی جایگزین دیگر استفاده از روش غشای دهانی میباشد که بدین منظور قرصهای مکیدنی فتتانیل سیترات یا مدلهای آب نبات چوبی آن در دسترس میباشد.

#### سميت وعوارض ناخواسته

عوارض جانبی مستقیم ضددردهای اوپیوئیدی در واقع تشدید اثرات فارماکولوژیک آنهاست و شامل سرکوب تنفسی، تهوع، استفراغ و یبوست می شود (جدول +-۳۱). علاوه بر این، تحمل، وابستگی، تشخیص و درمان موارد مسمومیت از مسائلی هستند که باید آنها را مورد توجه قرار داد.

#### A. تحمل و وابستگی

وابستگی دارویی به اوپیوئیدها، با ایجاد علائم مربوط به سندرم محرومیت یا ترک، مشخص می شود. همان طور که اوپیوئیدهای مختلف از نظر خواص فارماکولوژیک با هم تفاوت دارند، از نقطه نظر وابستگی روانی و شدت علائم محرومیت نیز با هم متفاوت می باشند. به عنوان مثال ترک وابستگی یک آگونیست قدرتمند با علائم محرومیت شدیدتری بروز می یابد تا ترک آگونیستی متوسط یا ضعیف الاثر. تجویز آنتاگونیست اوپیوئیدی به فردی که دچار وابستگی است باعث بروز علائم سندرم ترک کوتاه مدت ولی شدید می شود (مراجعه به ترک تسریع شده توسط ولی شدید می شود (مراجعه به ترک تسریع شده توسط داروهای آگونیست، در ادامه). پتانسیل وابستگی فیزیکی و روانی به داروهای آگونیستی قوی می باشد.

۱. تحمل \_ اوپیوئیدی پدیدهای است که به دنبال تجویز

عوارض جانيب ضددردهاي اوپيوئيدي جدول ۴-۳۱ عوارض جانبی ناشی از عوارض جانبی ناشی از مصرف مصرف حاد هيپوگناديسم سركوب تنفسى سركوب ايمنى تهوع / استفراغ افزایش خوردن غذا التهاب و تب افزایش ترشح هورمون رشد آلرژی و کهیر اثرات قطع مصرف يبوست وابستگی / تحمل احتباس ادرار افزایش درک درد (هایپر آلژزی) دليريوم نقص در کنترل حرکات أرامبخشي به ویژه هنگام رانندگی ميوكلونوس تشنج

مکرر دوزهای اوپیوئیدی رخ داده و سبب کاهش اثرات ضروری انها میشود. از لحاظ بالینی با افزایش دوز دارو جهت رسیدن به همان اثرات ضد دردی که در ابتدا دیده شده، تعریف میشود. اگر چه با مصرف اولین دوز اوپیوئیدی، روند ایجاد تحمل آغاز میشود، ولی تا زمانی که بیش از ۳–۲ هفته از مواجه مکرر با دوزهای درمانی و معمول اوپیوئیدها سپری نشده باشد، آثار بالینی این ترکیبات نمود نمییابد. ولی با این وجود تجویز اوپیوئیدهای ضد درد بسیار قدرتمند (همچون رمیفنتانیل) قبل از اعمال جراحی و در بخش مراقبتهای ویژه باعث بروز تحمل حتی طی چندین ساعت شده است. پیدایش تحمل با تجویز حتی دوزهای بالا طی زمان کمتری، بروز میکند حال آن که تجویز دوزهای کمتر طی زمان بیشتری باعث بروز تحمل میشوند.

یک درجه بالاتری از تحمل نیز ممکن است نسبت به اثرات کی درجه بالاتری از تحمل نیز ممکن است نسبت به اثرات فید دردی، آرامبخشی و سرکوبکنندگی آگونیستهای اوپیوئیدی پدید بیاید. ممکن است یک ایست تنفسی کامل در افرادی که دوز ۶۰ میلیگرم را دریافت ننمودهاند پدید بیاید. اما به هر حال، که وابسته به اوپیوئیدها بوده و نیازمند تجویز دوزهای افزایشیابنده این داروها جهت کنترل دردهای حاصل از سرطان هستند، نظیر مقادیر ۲۰۰۰ میلیگرم از مورفین که ظرف مدت ۲ تا ۳ ساعت مصرف شده یا سرکوب تنفسی ایجاد نمیکند، این تحمل نسبت به اثرات آزاتی دیورتیک، استفراغیزایی و کاهنده فشارخون ناشی از این داروها رخ میدهد اما به اثرات میوتیک، تشنجزایی و یبوستزایی ناشی از این داروها رخ نمیدهند تشنجزایی و یبوستزایی ناشی از این داروها رخ نمیدهند زمود کرانس تسبت به اثرات آرامبخشی و خوابآوری اوپیوئیدها متغیر بوده و نسبت به اثرات آرامبخشی و خوابآوری اوپیوئیدها متغیر بوده و

غیرقابل پیش بینی است. به هر حال تحمل نسبت به اثرات استفراغیزایی ممکن است چندین ماه پس از سندرم قطع مصرف دارو بروز کند. بنابراین تحمل نسبت به اوپیوئیدها از لحاظ اثر، نوع دارو، مدت زمان مصرف و نوع فرد (فاکتورهای ژنتیکی و اپیژنتیکی) متفاوت است.

تحمل در برابر ترکیبات ضددرد با گیرندههای مخلوط آگونیست ـ آنتاگونیست نیز روی میدهد ولی میزان آن در مقایسه با آگونیستها کمتر میباشد. اثراتی چون توهم، آرام بخشی، هیپوترمی و تضعیف تنفسی پس از تجویز چند دوز از داروها دارای گیرندههای مخلوط کاهش میابد هر چند تحمل به این داروها باعث ایجاد تحمل متقابل به اوپیوئیدهای آگونیستی نمی شود. این نکته نیز اهمیت دارد که هیچگاه نسبت به آثار آنتاگونیستی گیرندههای مخلوط یا آنتاگونیستهای خالص تحمل ایجاد نمی شود.

تحمل متقابل یکی از مهمترین مشخصههای داروهای اوپیوئیدی میباشد بدین معنا که بیمارانی که نسبت به مورفین تحمل نشان می دهند، اغلب در برابر سایر آگونیستهای اوپیوئیدی نیز پاسخهای کمتری از خود نشان میدهند. این امر به ویژه در مورد آگونیستهایی که عمدتاً بر گیرندههای  $\mu$ (مو) تأثیرگذار هستند، صادق میباشد. مورفین و داروهای مشابه نه تنها در مورد اثرات ضددرد با هم تحمل متقابل دارند، بلکه در مورد اثراتی چون سرخوشی، آرامبخشی و اثرات تنفسی نیز چنین پدیدهای حضور دارد، هر چند میزان این تحمل در میان آگونیستهای گیرنده به ممکن است نسبی یا ناکامل باشد. شواهد بالینی منجر به ایجاد نظریه «چرخش اوپیوئیدی» آشده است که سال هاست که در درمان درد بیماران سرطانی به کار گرفته می شود. جهت بیماری که در برابر یک داروی اوپیوئیدی ضددرد دچار کاهش پاسخ می شود، دارو ضددرد اوپیوئیدی دیگری تـجویز می شود (مانند مورفین به هـیدرمورفون، هیدرومرفون به متادون) و این امر باعث بهبود پاسخ ضددرد در دوزهای یکسان از این داروها میشود. رویکرد دیگر، اتصال دوباره <sup>۳</sup>می باشد. در این موارد از یک داروی غیر اوپیوئید کمکی، استفاده مى شود. آنتا گونيست گيرنده NMDA (به عنوان مـثال کتامین) باعث مهار یا معکوس نمودن تحمل ناشی از اوپیوئیدها در انسان شده است. به کارگیری چنین داروهایی از جمله کتامین در حال افزایش است چرا که مطالعات معتبری مؤید نتایج بالینی مفید این دارو در کاهش دردهای پس از جراحی و دوز مورد نیاز در افراد دچار تحمل به اوپیوئیدها بوده است. داروهایی که به گونهای مستقل میزان بازیافت گیرندههای µرا افزایش میدهند،

احتمالاً از امیدهای آینده ساخت ضد دردهای جدید جهت بیمارانی خواهند بود که به اوپیوئیدها، تحمل پیدا کردهاند.

۲. وابستگی — پیدایش وابستگی فیزیکی با مصرف دوزهای مکرر یک اوپیوئید نوع  $\mu$  شکایتی اجتنابناپذیر و ناشی از ایجاد تحمل این داروها میباشد. قطع تجویز دارو موجب بروز علائم سندرم محرومیت یا ترک می شود که در واقع انعکاسی از واکنش افراطی بدن و اثرات فارماکولوژیک حاد اوپیوئیدها میباشد.

علائم و نشانههای سندرم ترک عبارتند از: آبریزش بینی، اشک ریزش، خمیازه، لرز، سیخشدن موها آ، هیپرونتیلاسیون، هیپرترمی، میدریاز، دردهای عضلانی، استفراغ، اسهال، اضطراب و پرخاشگری. بروز و شدت علائم و نشانههای فوق، به میزان زیادی به شدت وابستگی فیزیکی ایجاد شده، بستگی دارد. تجویز اوپیوئید، بلافاصله و به صورت فوری باعث سرکوب علائم و نشانههای ترک میشود.

زمان پیدایش، شدت و طول مدت سندرم ترک تابع نوع داوریی که پیش از این مصرف شده و احتمالاً نیمه عمر بیولوژیک دارو میباشد. در مورد مورفین و هروئین علائم طی ۶ تا ۱۰ ساعت پس از مصرف آخرین دوز دارو آغاز میشود و در عرض ۳۶ تا ۴۸ ساعت به اوج اثر خود میرسد و سپس اکثر علائم به تدریج از بین می روند. در روز ۵ غالب علائم برطرف شدهاند ولى ممكن است بعضى علائم تا ١ ماه بعد باقى بمانند. علائم سندرم ترک مپریدین، طی ۲۴ ساعت فروکش میکند ولی در مورد متادون علائم سندرم ترک طی چندین روز به اوج خود میرسند و ممکن است تا ۲ هفته نیز پایدار باقی بمانند. فروکشی أهستهتر علائم ترك متادون با شدت كمتر أثار اعتيادأور أن همراه است و همین خاصیت متادون، أن را جهت ترک معتادان به مورفین، مطلوب نموده است. با وجود از بین رفتن علائم وابستگی فیزیکی به اوپیوئیدها، جستجوگری $^{0}$  آن ممکن است تا ماهها بعد ادامه داشته باشد. علاوه بر متادون، بوپرنورفین و کلونیدین $^{V}$  (یک آگونیست گیرنده نورآدرنرژیک  $^{(\alpha_{2})}$  نیز درمانهای تأیید شده از طرف FDA جهت مسمومیتزدایی اوپیوئیدهای ضد درد می باشد (فصل ۳۲ را ببینید).

تجویز نالوکسان یا یک آنتاگونیست دیگر به افرادی که دچار وابستگی فیزیکی به اوپیوئیدها میباشند، باعث ایجاد یک سندرم انفجاری و گذرای ترک ـ تـرک تسـریع شـده تـوسط

<sup>2-</sup> Opioid rotation

<sup>4-</sup> Gooseflesh (Piloerection)

<sup>6-</sup> Buprenorphine

<sup>1-</sup> Cross-tolerance

<sup>3-</sup> Recouple5- Craving

<sup>7-</sup> Clonidine

آنتاگونیست، علائم و نشانههایی مشابه آن چه پس از قطع ناگهانی اوپیوئیدها به وجود میآید، بروز کرده، طی ۱۰ تا ۲۰ دقیقه به اوج میرسد و به وضوح پس از یک ساعت کاهش مییابد. حتی در مورد متادون که علائم سندرم ترک آن خفیف است، استفاده از روش ترک تسریع شده توسط آنتاگونیست، ممکن است بسیار شدید باشد.

آنـتاگـونیست می گردد. طی ۳ دقیقه پس از تزریق

در مورد داروهایی با اثرات مخلوط، علائم و نشانههای ترک می تواند پس از تجویز مکرر و قطع ناگهانی پنتازوسین، سیکلازوسین یا نالورفین روی دهد اما علائم این سندرم کاملاً با علائم سندرم ترک مصرف مورفین و آگونیستهایی دیگر متفاوت می باشد. اضطراب، کاهش اشتها و وزن، تاکی کاردی، لرز، افزایش درجه حرارت بدن و کرامپهای شکمی از جمله علائم گزارش شده می باشند.

۳. اعتیاد \_ همان طور که توسط انجمن طب اعتیاد آمریکا گزارش و تعریف شده است، اعتیاد یک بیماری اولیه و زمینهای مرکز پاداش مغزی، تحریک، حافظه و مراکز مرتبط است. اختلال در این چرخهها منجر به تغییرات بیولوژیک، سایکولوژیک و اجتماعی می شود. این پدیده با یک تظاهر پاتولوژیکی فردی در سیستم پاداش و کنترل درد فرد حاصل می شود. اعتیاد با عدم توانمندی و نقص در کنترل رفتار، اشتیاق، کاهش تشخیص مشکلات و مسائل خاص به همراه اختلال در مسائل و پاسخهای عاطفی خواهد بود (فصل ۳۲ را ببینید).

واضح است که خطر ایجاد وابستگی به این داروها در مصارف درمانی موضوعی با اهمیت می باشد. علی رغم این موضوع تحت هیچ شرایطی نباید از تسکین درد کافی به بهانه ساده خطر بالقوه اعتباد یا این که همیشه پزشک باید محدودیت هایی را در تجویز داروهای نارکوتیک رعایت نماید، خودداری نمود. علاوه بر این، اصولی وجود دارد که با رعایت آنها می توان امکان پیدایش اعتباد و تحمل را هر چه بیشتر کاهش داد.

- مشخص کردن اهداف درمان قبل از آغاز اوپیوئیدها خطر بالقوه وابستگی فیزیکی را کاهش میدهد. بیمار و خانوادهاش باید در جریان امور قرار گیرند.
- و زمانی که دوزدرمانی مؤثر به دست آمد، باید تلاش نمود تا دوز مصرفی را در همین سطح نگهداشت. باید دوز مربوطه را به دقت یادداشت کرد تا پزشکان معاینه کننده دیگر نیز از افزایش آن اجتناب نمایند.
- به جای به کارگیری اوپیوئیدها به ویژه در دردهای مزمن

باید سعی نمود تا از سایر ترکیبات ضددرد با اثرات اعتیاداًور و علائم سندرم ترک کمتر، استفاده کرد.

مکرراً لزوم ادامه درمان و همچنین نیاز بیمار به اوپیوئیدها ارزیابی شود.

B. تشخیص و درمان موارد مسمومیت با اوپیوئیدها
 تزریق داخل وریدی نالوکسان به نحو شگفتآوری، کمای ناشی

از مسمومیت با اوپیوئیدها را باز می گرداند. البته به کارگیری چنین آنتاگونیستهایی نباید باعث عدم بستری بیمار و انجام سایر مراقبتهای درمانی به ویژه حمایتهای تنفسی گردد. همچنین بخش آنتاگونیستها در ادامه و فصل ۵۸ را ببینید.

. موارد منع مصرف و احتیاطهای ضروری در درمان
 ۱. مصرف آگونیستهای خالص همراه با آگونیستهای نسبی

ضعیف \_\_ تجویز یک آگونیست نسبی ضعیف همچون پنتازوسین به بیمارانی که یک آگونیست خالص (مانند مورفین) دریافت میدارند، احتمالاً باعث کاهش اثرات ضددرد و ایجاد

دریافت میدارند، احتمالا باعث داهش انزات صددرد و ایجاد حالتی شبیه سندرم ترک میشود. به همین علت باید از تجویز توام آگونیست با یک آگونیست \_ آنتاگونیست خودداری نمود.

7. مصرف در بیماران دچار ضربه مغزی - تضعیف تنفسی ناشی از این داروها باعث احتباس  $\mathrm{CO}_2$  و به موجب آن اتساع عروقی مغزی میشود. بنابراین تجویز این داروها در افرادی که دچار افزایش فشار داخل مغزی میباشند، با اختلالات کشنده مغزی همراه خواهد بود.

۳. مصرف طی حاملگی — جنین مادرانی که به طور طولانی مدت اوپیوئید مصرف می کردهاند، ممکن است دچار وابستگی فیزیکی به این داروها در داخل رحم باشند و طی دوران پس از تولد علائم سندرم ترک را از خود نشان دهند. مصرف روزانه دوز باعث بروز علائم سندرم ترک خفیف در نوزاد می شود و مصرف دو برابر این مقدار باعث تشدید علائم و نشانه ها همچون تحریک پذیری، جیغهای شدید، اسهال یا حتی تشنج می شود. شناخت این حالت در نوزادان مستلزم گرفتن تاریخچه دقیق و معاینات فیزیکی می باشد. در صورت خفیف بودن علائم ترک

می توان از داروهایی چون دیازپام استفاده نمود ولی در صورت

شدیدتربودن علائم میتوان از تنتور مخلوط شده تریاک

(پارگوریک: هر میلی لیتر حاوی  $\cdot$ ۱۰ میلی گرم مورفین می باشد) به صورت خوراکی و با دوز  $\cdot$ ۱۲۰-۰/۲۴mL/kg متادون ( $\cdot$ ۱۸-۰/۵mg/kg) به صورت خوراکی مورد استفاده قرار گرفته است.

 مصرف در بیماران دچار اختلال عملکرد ریوی \_ اثرات تضعیف کنندگی تنفسی اوپیوئیدها در بیماران با ذخیره تنفسی مرزی، ممکن است باعث ایجاد نارسایی حاد تنفسی در این بیماران شود.

۵. مصرف در بیماران دچار اختلال عملکرد کبدی یا کلیوی — از آنجایی که مورفین و داروهای مشابه عمدتاً در کبد متابولیزه میشوند، مصرف آنها در بیماران دچار کمای پرههپاتیک، مورد سوال میباشد. نیمه عمر این دارو در بیماران دچار نارسایی کلیوی افزایش می یابد و ممکن است به تجمع مورفین و متابولیتهای فعال گلوکورونیزه آن بینجامد. دوزدارو معمولاً در چنین بیمارانی کاهش می یابد.

۶ مصرف در بیماران دچار بیماریهای اندوکرین \_\_ بیماران دچار دارسایی آدرنال (بیماری آدیسون) و بیماران دچار هیپوتیروئیدی (میگزادم) پاسخ طولانی تر و شدیدتری نسبت به اوپیوئیدها نشان می دهند.

## تداخلات دارویی

چون بیماران بدحال یا بستری ممکن است نیازمند دریافت تعداد زیادی دارو باشند، همیشه احتمال واکنش متقابل دارویی هنگام تجویز مواد مخدر در این افراد وجود دارد. در جدول ۵–۳۱ پارهای از این تداخلات و برخی از دلایلی که لزوم ترکیب نکردن داروهای مذکور با اوپیوئیدها را ایجاب مینماید، ذکر شده است.

## داروهای اختصاصی

دراین بخش برخی از مهمترین و پرمصرفترین داروهای ضد درد اوپیوئیدی و بعضی خصوصیات خاص آنها در قیاس با می شود. اطلاعاتی در رابطه با مقدار مصرف آنها در قیاس با دوز ۱۰ میلی گرم مورفین داخل عضلانی، کارایی خوراکی ـ تزریقی، مدت تسکین درد و حداکثر کارایی در جدول ۲-۳۱ آورده شده است.

## جدول ۵-۳۱ تداخلات داروهای اوپیوئیدی

تداخلات با سایر اوپیوئیدها	گروههای دارویی
افزایش تضعیف دستگاه اعصاب مرکزی	أرامبخش ـخوابأور
به ویژه تضعیف تنفسی	
افزایش آرام بخشی، اثرات متغیر بر	أنــتىسايكوتيكهاي
تضعیف تنفسی، تقویت اثرات قلبی ـ	آرام بخش ا
عــروقی (اثــرات أنــتیموسکارینی و	
مسدودکنندگی آلفا)	
كنتراانديكاسيون نسبى اغلب ضددردهاي	مهارکنندههای MAO
اوپیوئیدی چراکه احتمال بروز کمای	
هیپرپیرکسیک <sup>۲</sup> در این موارد وجود دارد.	
هیپرتانسیون نیز در مواردی گزارش شده	
است. سان ما در است	A State of Land

# آگونیستهای قدرتمند

#### فنانترنها

مورفین، هیدرمرفون و اکسیمرفون آگونیستهای قدرتمند و مؤثر در درمان دردهای شدید میباشند. این انواع اصلی با جزئیات مربوطه در بحثهای پیش شرح داده شدهاند.

Morphine

هروئین از دیامورفین، دی استیل مورفین)، دارویی مؤثر و سریع الاثر می باشد ولی مصرف آن در آمریکا و کانادا ممنوع است. در سالهای اخیر تلاشهای بسیاری در جهت احیای مصرف آن صورت گرفته است درحالی که مطالعات دوسویه کور انجام شده مؤید تأثیر بیشتر هروئین نسبت به مورفین در تسکین دردهای شدید و مزمن (لااقل به روش تزریق داخل عضلانی) نبوده اند.

# فنيلهپتيلأمينها٥

متادون دارویی مؤثر و قدرتمند و دارای اثرات ضددرد بالینی میباشند. تجویز آن از طریق خوراکی، داخل وریدی، زیرجلدی،

4- Heroin

<sup>1-</sup> Tranquilizers 2- Hyperpyrexic

<sup>3-</sup> Phenanthrenes

<sup>5-</sup> Phenylheptylamines

داخل نخاعی و رکتال امکان پذیر میباشد. میزان جذب آن از لوله گوارش خوب است و فراهمی زیستی آن نیز بیش از مورفین خوراکی میباشد.

Methadone

متادون، علاوه بر أن كه أگونيست گيرنده μ (مو) ميباشد، مخلوط حاوی ایزومرهای D- متادون و L- متادون، قادر به بلوک هر دو نوع گیرنده NMDA و ناقلین بازجذب مونوآمینها مى باشد. این گونه مشخصات گیرندههای غیراوپیوئیدی توانایی مورفین در تسکین دردهایی که پاسخ به درمان ضعیفی دارند، نوروپاتیها و دردهای ناشی از سرطان را توجیه مینماید، به ویژه اگر به درمان با مورفین نیز پاسخ نداده باشند. بنابراین زمانی که با دوزهای افزایشی نیز نسبت به خواص ضد درد مورفین یا هیدرمورفون تحمل ایجاد گردید و عوارض جانبی بسیاری با چنین داروهایی متصور باشد، می توان از رویکرد چرخش اوپیوئیدی استفاده نمود که در دوزهای روزانه معادل مـورفین، قادر به ایجاد ۱۰ تا ۲۰ درصد افزایش در میزان بیدردی می باشد. برخلاف کاربرد متادون در درمان علائم ناشی از سندرم ترک، تجویز دوزهای متادون بهعنوان یک داروی ضددرد نباید در فواصل بیشتر از ۸ ساعت صورت پذیرد. بهعلت فارماکوکینتیک بسیار متغیر متادون و نیمه عمر طولانی أن (۲۵ تا ۵۲ ساعت)، تجویز دوزهای اولیه آن باید تحت کنترل انجام شود، تا بدین وسیله بتوان از عوارض جانبی احتمالی و زیان بار به ویژه تضعیف تنفسی پیشگیری نمود. از آن جایی که متابولیسم متادون به ایزوفرمهای CYP3A4 و CYP2B6 کیدی وابسته است، مهار مسیرهای متابولیکی آن یا اختلال عملکرد کبدی منجر به بروز مسمومیت با این عوامل و نهایتاً تضعیف تنفسی و در موارد نادری، آریتمیهای ناشی از QT طولانی شده، گردیده

متادون، به طور گسترده جهت درمان ترک اعتیاد، استفاده می شود. ایجاد تحمل و وابستگی فیزیکی نسبت به این دارو بسیار آهسته تر از مورفین می باشد. علائمی نیز که پس از قطع ناگهانی متادون روی می دهد، خفیف تر هستند اگر چه در مقایسه با قطع ناگهانی مورفین، این علائم مدت بیشتری باقی می مانند.

چنین مشخصاتی، متادون را به دارویی مناسب جهت مسمومیتزدایی و درمان نگهدارنده معتادان هروئینی مزمن و عودکننده، تبدیل نموده است.

برای سمیتزدایی از یک معتاد به هروئین، دوزهای اندک متادون (۱۰-۵ میلی گرم خوراکی)، دو تا سه بار در روز به مدت ۲-۳ روز تجویز می شوند. در هنگام قطع متادون، معتاد دچار یک سندرم خفیف اما قابل تحمل ترک می شود.

طی درمان نگهدارنده در افراد معتاد با تجویز ۱۰۰–۵۰ میلیگرم روزانه متادون به صورت خوراکی به صورت عامدانه نسبت به این دارو تحمل ایجاد میشود. چنین وضعیتی به علت ایجاد تحمل متقابل نسبت به هروئین، از بروز بسیاری از اثرات تقویتکننده اعتیاد ناشی از هروئین، ممانعت میکند. یکی از دلایل منطقی این قضیه آن است که کاهش اثرات تقویتکننده چنین اعتیادی از تلاش فرد جهت حصول آن ممانعت میکند و این اثر باعث کاهش اعمال جنایتکارانه شده و فرد را جهت دریافت درمانهای روان درمانی و بازپروری مستعد مینماید. اساس فارماکولوژیک به کارگیری متادون در برنامههای درمانی نگهدارنده و اساس اجتماعی آن، منطقی میباشد ولی بعضی از برنامههای متادون درمانی با شکست روبرو میشوند چرا که برمانهای غیر دارویی انجام شده کافی نمیباشد.

مصرف همزمان هروئین و متادون در افراد معتادی که جهت ترک مراجعه می نمایند، مورد سوال می باشد چرا که خطر ایجاد مسمومیت و به دنبال آن سرکوب تنفسی وجود دارد. نه تنها تعداد بیماراتی که متادون را جهت دردهای مداوم مصرف می کنند، افزایش می یابد، بلکه میزان بروز موارد افزایش تصادفی مقادیر مصرف و مشکلات ناشی از سرکوب تنفسی غیرافزایشی می یابد. بوپرنورفین  $^{\prime}$ ، یک آگونیست نسبی گیرنده مو  $(\mu)$  با خواص طولانی مدت می باشد که اثرات مفیدی را در مسمومیت زدایی اوپیوئیدی و درمانهای نگهدارنده از خود نشان داده است و در عین حال خطرات مرگ آور ناشی از مصرف هروئین همراه با آن کمتر می باشد.

#### فنيل پيپريدينها

فنتانیل <sup>۲</sup> یکی از پرمصرف ترین داروهای خانواده اوپیوئیدهای صناعی میباشد. زیر گروه فنتانیل شامل سوفنتانیل <sup>۲</sup> آلفنتانیل <sup>۴</sup> و رمی فنتانیل <sup>۵</sup> میباشند که به این اعضا باید داروی والد یعنی فنتانیل را نیز اضافه نمود.

<sup>1-</sup> Buprenorphine 2- Fentanyl

<sup>3-</sup> Sufentanil 4- Alfentanil

<sup>5-</sup> Remifentanil

Fentanyl

اين اويبوئيدها عمدتاً از نظر قدرت متابوليسم با هم متفاوت میباشند. سوفنتانیل، ۵ تا ۷ برابر قوی تر از فنتانیل می باشد. آلفنتانیل قدرت کمتری از فنتانیل دارد ولی بسیار سریعتر اثر مینماید ولی طول اثر آن کم میباشد. رمیفنتانیل، بسیار سریع توسط استرازهای خون و بعضی بافتها متابولیزه می شود که همین امر باعث شده است این دارو دارای نیمه عمر بسیار کوتاهی باشد. چنین مشخصاتی هنگام به کارگیری این داروها در فرأیندهای بیهوشی، بسیار مفید میباشد. اگر چه فنتانیل، امروزه یک داروی ضد درد غالب در گروه داروهای فنیل پیپریدینی میباشد ولی مپریدین ٔ نیز به گستردگی مورد استفاده قرار میگیرد. این داروهای اوپیوئیدی قدیمی تر دارای اثرات قابل توجه أنتىموسكاريني هستند كه در صورت وجود اختلالاتي همچون تاکیکاردی، این داروها منع مصرف خواهند داشت. همچنین به نظر میرسد مپریدین دارای عملکرد اینوتروپیک منفی بر عضله قلب باشد. علاوه بر این، تجمع متابولیتهای ثانویه این دارو، نورمپریدین، به صورت بالقوه ممکن است در افرادی که دوزهای بالایی دریافت میدارند یا از نارسایی کلیوی رنج مىبرند باعث ايجاد تشنج شود. تجويز مپريدين، با توجه به پروفایل نامطلوب، به عنوان ضد درد خط اول درمان، به مواردی بسیار نادر محدود شده است.

## مورفينها

لوورفانول آ، یک ضددرد اوپیوئیدی صناعی میباشد که از نظر عملکردی شباهت زیادی با مورفین دارد و اثرات آگونیستی بر گیرنده  $\delta$  و  $\delta$  داشته و همچنین سبب بازجذب سروتونین و نوراپینفرین شده و گیرندههای NMDA را آنتاگونیزه میکند.

# آگونیستهای متوسط تا ضعیف

فنانترنها

کدئین، دی هیدروکدئین، و هیدروکدون، همگی تا حدی

اثرات کمتری از مورفین دارند و اغلب مصرف دوزهای زیاد آنها که قادر به ایجاد اثرات بیدردی مشابه مورفین باشد به علت خطر وجود عوارض، محدودیت دارد.

اکسی کدون بسیار قدرتمند بوده و در تجویز تنها به عنوان فرآوردههای سریعرهش و آهستهرهش و در درمان دردهای شدید تا متوسط کاربرد دارد. ترکیب هیدروکدون و یا اکسی کدون با استامينوفن فرمولاسيون غالب جهت تجويز بهصورت خوراكي بهمنظور درمان دردهای ملایم تام توسط می باشد. به هرحال بکارگیری اکسی کدون به صورت قرصهای با رهایش کنترل شده در دوزهای بالا افزایش یافته است. یک شکل از فرم تزریقی اکسی کدون در خارج از ایالات متحده آمریکا در دسترس است. از آنجایی که هر کدام از قرصهای با رهایش کنترل شده اکسیکدون حاوی مقادیر زیادی از اکسیکدون بوده که امکان افزایش طول دوره اثر آن را فراهم نموده است، امکان سوءمصرف فرآوردههای قدیمی تر قرصها، که سبب افزایش سطوح دارو مىشد و موجب سوءمصرف و افزايش مقادير مصرف کشنده می گردد، تغییر یافته است. اخیراً FDA ترکیبات جدیدی را به تأیید رسانده که ترکیب با رهایش کنترل شده از اکسی کدون می باشد که از بریده شده، شکستن، خرد شدن، جویده شدن و یا حل شدن آن جلوگیری کرده و از سوءمصرف آن با تدخین یا تزریق جلوگیری میکند. FDA همچنین نیاز به ارزیابی خطرات و راهکارهای درمانی (REMS) این دارو دارد که شامل صدور راهنمای درمانی برای بیماران و درسنامههایی جهت مصرف صحیح ضددردهای اوپیوئیدی در درمان درد مى باشد (كادر: آموزش تجويز كنندگان اپيوئيدها را ببينيد).

# فنيل هپتيل أمين ها٥

پروپوکسیفن<sup>۶</sup>، از نظر ساختاری مشابه متادون میباشد ولی اثرات ضددرد آن کمتر میباشد. کارآیی کم آن سبب نامناسب بودن آن شده است. حتی در شرایطی که با آسپرین و در درمان

<sup>1-</sup> Meperidine 2- Levorphanol

<sup>3-</sup> Phenanthrene

<sup>4-</sup> Risk evaluation and mitigation strategy

<sup>5-</sup> Phenylheptylamines 6- Propoxyphene

دردهای حاد مصرف شود. افزایش بروز مرگهای مرتبط با مصرف این دارو یا مصرف نادرست این دارو، مصرف آن در ایالات متحده آمریکا را محدود نموده است.

#### فنيل بييريدينها

دیفنوکسیلات (و متابولیت آن، دیفنوکسین کاربرد ضددرد ندارند و در درمان اسهال به کار گرفته میشوند. از آن جایی که احتمال سؤمصرف این داروها بسیار کم است، کنترل و نظارت کمی بر برنامه مصرف آنها اعمال میشود (دیفنوکسین، برنامه IV و دیفنوکسیلات، برنامه ۷ میباشد، مراجعه به داخل جلد کتاب). حلالیتپذیری کم آنها در آب، مصرف این داروها به شیوه تزریق را محدود نموده است. همچون سایر داروهای ضد اسهال، این دارو نیز همراه با آتروپین مورد استفاده قرار میگیرد. مقادیر کم آتروپین به دارو افزوده میشود که علاوهبر ایجاد اثرات ضد اسهال قدرتمند، احتمال سوءمصرف این دارو را نیز کاهش می دهد.

لوپرامید  $^{7}$  یکی از مشتقات فنیل پیپریدینهاست که جهت کنترل اسهال مورد استفاده قرار میگیرد. هر چند به علت اثرات محیطی آن بر گیرنده  $\mu$ و فقدان تأثیر دارو بر گیرندههای CNS، علایق روزافزونی در رابطه با به کارگیری آن در موارد دردهای نوروپاتیک، به وجود آمده است. از آنجایی که نفوذ آن در مغز بسیار کم میباشد، پتانسیل سوءمصرف این دارو نیز کم میباشد. و به همین دلیل بدون نسخه نیز در دسترس میباشد.

دوز معمول تمامی این داروهای ضد اسهال، دو قرص در شروع و سپس یک قرص به دنبال هر بار اجابت مزاج اسهالی میاشد.

# اوپیوئیدها با اثرات مخلوط بر گیرنده

احتیاطات لازم در رابطه با عدم تجویز داروهایی با اثرات آگونیستی نسبی یا اثرات مخلوط در افرادی که داروهای آگونیستی خالص مصرف مینمایند، باید به عمل آورده شود. چرا که چنین تجویزی ممکن است باعث کاهش اثرات بی در دی شود یا به طور ناگهانی علائم سندرم محرومیت بروز نماید.

### فنانترنها (Phenanthrenes)

همانگونه که اشار شد بوپرنورفین یک مشتق فنانترنی طولانی اثر و قدرتمند و آگونیست گیرنده  $\mu$ (با فعالیت ذاتی کم) و یک

# أموزش تجويزكنندگان اپيوئيدها

درمان درد یک مشکل فارماکولوژی بالینی دشوار بوده و پزشکان تجویز کننده اپیوئیدها اغلب در مبارزه با این مشکل شکست میخورند، بنابراین موارد بسیار زیادی از افزایش سوءمصرف دارو در ایالات متحده آمریکا و تقریباً مرگ ۴ برابری ناشی از مصرف بیش از تجویز اپیوئیدها بین سالهای ۱۹۹۹ تا ۲۰۰۹ گزارش شده است. این آمارها سازمان غذا و دارو را ملزم به طراحی فرمولاسیون برای شرکتهای سازنده و جهت آموزش پزشکان تجویز کننده اوپیوئیدها است که این آموزشهای پزشکان تجویز کننده آموزشهای پزشکان تجویز کننده آموزشها بر پایه فهم فارماکولوژی بالینی اوپیوئیدها با تأکید بر آموزش در مورد ترکیبات طولانی اثر و آهستهرهش از این گروه داروئی است. تأکید این آموزشها بر چگونگی مصرف ترکیبات آهستهرهش و طولانی اثر (متادون و اکسیکدون) بیانگر زیاد بودن مرگومیر ناشی از این داروهاست.

آنتاگونیست گیرندههای  $\kappa$  و  $\delta$  بوده و به عنوان آگونیست ـ أنتاگونيست مختلط معرفي ميشود. اگرچه بوپرنورفين به عنوان یک داروی ضد درد شناخته می شود اما می تواند اثرات داروهای ضد درد قدرتمند نظیر مورفین را آنتاگونیزه نماید. بوپرنورفین همچنین به ORL۱، یک گیرنده ناشناخته، متصل می شود اگرچه این ویژگی آخر و تأثیر آن بر خاصیت آنتاگونیستی مورفین در حال بررسی است. تجویز دارو با روش زیرزبانی جهت پرهیز از اثرگذار اول دارو الزامی است. اثربخشی طولانی مدت أن به علت جداشدن آهسته دارو از گیرنده مو ( س) می باشد. چنین خاصیتی تا حدودی مقاومبودن اثرات این دارو در برابر نالوکسان را توجیه مىنمايد. كاربردهاى بالينى اين دارو نيز مشابه نالبوفين مىباشد. علاوه بر این، بسیاری از مطالعات اعتقاد دارند، در درمانهای سمزدایی و نگهدارنده معتادان به هروئین، می توان به جای متادون از بوپرنورفین نیز استفاده نـمود. بـوپرنورفین از سـوی انجمن غذا و داروی آمریکا (FDA) در سال ۲۰۰۲ جهت کنترل و درمان وابستگی به اوپیوئیدها، مورد تایید قرار گرفته است. برخلاف متادون تجویز دوزهای بالای بوپرنورفین با اثرات آنتا گونیستی بر گیرنده اوپیوئیدی  $\mu$  (مو) (سوبوکسون) $^{\dagger}$ ، اثرات ضددرد و سرکوبکننده تنفسی این دارو را محدود مینماید. به

<sup>1-</sup> Diphenoxylate

<sup>2-</sup> Difenoxin

<sup>3-</sup> Loperamide

<sup>4-</sup> suboxone

هر حال فرمولاسیونهای بوپرنورفین همچنان سبب سرکوب جدی تنفسی و مرگ شده به ویژه هنگامی که در ترکیب با بسنزودیازپینها یا سرکوبکنندههای CNS (آرامبخشها، آنتیسایکوتیکها یا الکل) مصرف شود. بوپرنورفین همچنان به صورت شکلهای ترکیبی با نالوکسان، آنتاگونیستهای گیرنده اوپیوئیدی  $\mu$  (نظیر سوبوکسون ) و به منظور پیشگیری از سوءمصرف آن موجود میباشد. یک فرم پوستی بسیار آهسته رهش که سبب رهاسازی دارو ظرف مدت یک هفته می شود، نیز در دسترس است (Butran)، اثرات سایکومیمتیک با عوارضی نظیر توهم، کابوس و اضطراب پس از مصرف دارو با عملکرد نظیر توهم، کابوس و اضطراب پس از مصرف دارو با عملکرد آورنیست دیده می شود.

پنتازوسین (یک بینزومورفون) و نالبوفین از نیمونههای دیگر ضددردهای اوپیوئیدی هستند که اثرات آگونیست و آنتاگونیستی مخلوط دارند. نالبوفین یک آگونیست قدرتمند گیرنده  $\alpha$  و آگونیست نسبی گیرنده  $\alpha$  است که به صورت تزریقی تجویز می شود. در دوزهای بالا به نظر می رسد سبب بروز سرکوب تنفسی می شود. متأسفانه هنگامی که سرکوب تنفسی رخ می دهد می تواند به طور نسبی به نالوکسان و اثرات آن در سرکوب تنفسی ناشی از اوپیوئیدهای این چنینی مقاومت نشان می دهد زیرا این دارو تمایل بسیار بیشتری نسبت به نالوکسان برای دهد زیرا این دارو تمایل بسیار بیشتری نسبت به نالوکسان برای اتصال با گیرنده دارد.

# مرفينانها

بوتورفانول  $^{7}$ ، دارای اثرات ضددرد مشابه نالبوفین و بوپرنورفین میباشد ولی به نظر میرسد، در دوزهای ضددرد معادل، دارای اثرات آرامبخشی بیشتری باشد. بوتروفانول به طور غالب، آگونیست گیرنده  $\alpha$  (کاپا) میباشد هر چند احتمالاً تا حدی دارای اثرات آگونیستی نسبی یا آنتاگونیستی بر گیرنده  $\mu$  (مو) میباشد.

## بنزومورفانها"

پنتازوسین  $^{0}$ ، یک آگونیست  $_{0}$  (کاپا) با اثرات ضعیف آنتاگونیستی بر گیرنده  $_{0}$  (مو) یا خواص آگونیستی نسبی می باشد. این دارو، قدیمی ترین دارو با اثرات مخلوط می باشد. از دو روش خوراکی و تزریقی قابل مصرف می باشد هر چند به علت وجود پارهای از حساسیتها، تجویز زیرجلدی آن توصیه نمی شود.

## داروهای متفرقه

ترامادول، یک داروی ضددرد با اثرات مرکزی است که

مکانیسم اثر آن به طور غالب، جلوگیری از بازجذب سروتونین می باشد. همچنین به نظر می رسد، ترامادول باعث مهار عملکرد ترانسمیتری نوراپینفرین نیز شود. از آنجایی که نالوکسان تا حدودی دارای اثرات آنتاگونیستی علیه این دارو می باشد، به نظر مىرسد، أگونيست ضعيف گيرنده  $\mu$  (مو) نيز باشد. دوز توصيه شده آن ۵۰ تا ۱۰۰ میلیگرم و چهار بار روزانه از طریق خوراکی میباشد. از عوارض احتمالی این دارو بروز تشنج میباشد. به همین دلیل مصرف این دارو در افرادی که سابقه قبلی از حمله تشنج دارند و یا داروهایی مصرف میکنند که آستانه تشنج را کاهش میدهند، ممنوع میباشد. خطر جدی دیگر افزایش احتمال بروز سندرم سروتونین میباشد که در صورتی که داروی ضدافسردگی مهار کنندههای بازجذب انتخابی سروتونین به صورت همزمان مصرف شود. خطر بروز این سندرم تشدید می شود (فصل ۱۶ را ببینید). از سایر عوارض این دارو می توان به تهوع و گیجی اشاره نمود که این عوارض به طور مشخصی پس از گذشت چندین دوز از درمان بهبود می یابند. نکته جالب أن است كه تا به احتمال هيچگونه عوارض تنفسي يا قلبي ـ عروقی به این دارو نسبت داده نشده است. اساس این واقعیت که اثرات ضددرد ترامادول به میزان زیادی مستقل از عملکرد گیرنده مو (س) میباشد، باعث شده تا به عنوان درمان کمکی همراه با آگونیستهای خالص اوپیوئیدی جهت درمان دردهای نوروپاتیک مزمن به کار گرفته شود.

تاپنتادول  $^{\rm V}$ ، یکی از داروهای ضد درد جدید، با تمایل ضعیف بر گیرنده اوپیوئیدی  $\mu$  و اثرات قابل توجه مهارکننده بازبرداشت نوراپی نفرین میباشد. در مدلهای حیوانی، اثرات ضد درد آن با تجویز نالوکسان تنها مختصری کاهش یافت حال آنکه با تجویز یک آنتاگونیست  $_2$  $\alpha$ , به شدت کاهش پیدا نمود، علاوه بر این اتصال آن به ناقل نوراپی نفرین (NET، فصل  $^{\rm V}$  ببینید) بسیار قدر تمندتر از ترامادول میباشد ولی اتصال آن به ناقل سروتونینی (SERT) از ترامادول ضعیفتر میباشد. تاپنتادول، در سال ۲۰۰۸ مورد تأیید قرار گرفت و نشان داده شده که همانند اکسی کدون در درمان دردهای ملایم تا شدید مؤثر بود اما اثرات گوارشی نظیر تهوع آن کمتر میباشد. تاپنتادول خطر بورز تشنج در بیماران مبتلا به اختلالات صرعی و سندرم سروتونین را کاهش می دهد. اینکه تاپنتادول در مصارف بالینی چگونه با ترامادول یا سایر ضدوردها مقایسه می شود، هخوز

<sup>1-</sup> soboxon 2- Morphinans

<sup>3-</sup> Butorphanol 4- Benzomorphans

<sup>5-</sup> Pentazocin 6- Tramadol

<sup>7-</sup> Tapentadol

مشخص نیست و مکانیسم اثر آن بر مبنای اثرگذاری بر گیرندههای فارماکولوژیکی معمول نمی باشد.

## داروهای ضد سرفه

داروهای ضددرد اوپیوئیدی، یکی از مؤثرترین داروها در سرکوب سرفه می باشند. این اثر معمولاً با دوزهای کمتر از حد لازم جهت ایجاد بی در دی حاصل می شود. به نظر می رسد گیرنده هایی که در ایجاد اثرات ضدسرفه مخدرها دخالت دارند، با گیرندههایی که دیگر اعمال اوپیوئیدها را کنترل میکنند، متفاوت باشند. به عنوان مثال اثرات ضد سرفه توسط سایر ایزومرهای اوپیوئیدی که فاقد اثرات ضددرد و اعتیاداور هستند، نیز ایجاد می شود (ادامه بحث را ببینید).

مكانيسم فيزيولوژيک سرفه، كمي پيچيده مي باشد و راجع به مكانيسم اختصاصى اثرات ضد سرفه داروهاى اوپيوئيدى، اطلاعات کمی وجود دارد. به نظر میرسد هر دو گونه اثرات مرکزی محیطی در این قضیه دخیل باشند.

از مشتقات اوپیوئیدی که به طور شایع به عنوان ضد سرفه به کار می رود می توان به دکستر و متورفان کدئین، لووپـــروپوکسیفن ٔ و نـــوسکاپین ٔ (لووپــروپوکسیفن ونوسکاپین در ایالات متحده در دسترس میباشند) اشاره نمود. مصرف این داروها در بیمارانی که داروهای مهارکننده MAO را مصرف می نمایند، باید با احتیاط صورت پذیرد (جدول ۵-۳۱ را ببینید). اغلب ترکیبات داروهای ضدسرفه همچنین حاوی مقادیری از اکسپکتورانت ٔ جهت رقیق نمودن ترشحات تنفسی می باشند. بسیار مهم است که با توجه به مقادیر بالای گزارشات مرگ و میر در کودکان کوچکی که از فرمولاسیونهای بدون نسخه دکسترومتورفان جهت درمان سرفه ناشی از سرماخوردگی استفاده کردهاند، در حال حاضر تجویز این دارو در اطفال کوچکتر از ۶ ماه، از سوی FDA منع شده است. علاوه بر این به علت تنوعات موجود در متابولیسم کدئین، مصرف أن با هر هدفی در کودکان تحت بازنگری میباشد.

دکسترومتورفان<sup>۵</sup> یک ایزومر فضایی راستگرد از مشتق متیله لوورفانول میباشد. این ماده در اصل فاقد اثرات ضددرد و اعتیادآوری است و کمتر باعث ایجاد یبوست می شود. دوز معمول ضد سرفه این دارو ۱۵ تا ۳۰ میلی گرم و به صورت سه یا چهار بار در روز میباشد. در بسیاری از کشورها جزء داروهای بدون نسخه به شمار می رود. همچنین یافته ها مؤید آن است که دكسترومتورفان باعث افزایش اثرات ضددرد مورفین و احتمالاً

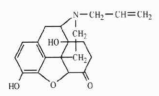
سایر داروهای آگونیست گیرنده مو (س) می شود. هر چند، سوءمصرف اقسام خالص آن (پودر شده)، با گزارشاتی مبنی بر عوارض وخیم و حتی مرگ همراه بوده است.

همان طور که اشاره شد، کدئین نیز دارای اثرات ضدسرفه در دوزهای کمتر از میزان ضروری جهت کنترل درد می باشد. بنابراین اغلب تجویز ۱۵ میلیگرم از آن جهت کنترل سرفه کافی

لووپروپوکسیفن ایزومر فضایی یک آگونیست خفیف اوپیوئیدی با نام دکستروپروپوکسیفن<sup>۶</sup> میباشد. این دارو فاقد اثرات اوپیوئیدی میباشد ولی آرامبخشی به عنوان عارضه آن ذکر شده است. دوز معمول ضدسرفه آن، ۵۰ تا ۱۰۰ میلیگرم هر ۴ ساعت میباشد.

# أنتاكونيستهاى اوييوئيدى

از جمله آنـتاگونیستهای خالص اوپیوئیدی، می توان به نالوکسان، نالتروکسان و نالمفن ۷ اشاره نمود که از مشتقات مرفینی هستند و موقعیت (N<sub>17</sub>) آنها با گروهی سنگین تر، جانشین شده است. این داروها دارای تمایل بالایی نسبت به مکانهای اتصالی گیرنده مو (۱) میباشند. میزان تمایل آنها نسبت به سایر گیرندهها کمتر است ولی قادر به خنثی نمودن اثرات آگونیستی سایر مکانهای اتصالی κ و δ نیز می باشند.



Naloxone

# فارما كوكينتيك

نالوکسان، اغلب از طریق تزریقی تجویز می شود و طول اثر آن از این روش کوتاه میباشد (۱ تا ۲ ساعت). متابولیسم آن شبیه أگونيستهاي اوپيوئيدي فاقد گروه هيدروكسيل بوده و عمدتاً از طریق گلوکورونید کنژوگاسیون انجام می شود. نالتروکسان به خوبی پس از تجویز خوراکی جذب می شود ولی به سرعت تحت

2- Levopropoxyphene

4- Expectorants

<sup>1-</sup> Antitussives

<sup>3-</sup> Noscapine

<sup>5-</sup> Dextromethorphan

<sup>6-</sup> Dextropropoxyphene

<sup>7-</sup> Nalmefene

متابولیسم گذر اول قرار میگیرد. نیمه عمر آن حدوداً ۱۰ ساعت میباشد و یک دوز خوراکی ۱۰۰ میلیگرمی آن، اثرات هروئین تزریقی را تا ۴۸ ساعت مهار میکند. نالمفن، جدیدترین داروی این دسته میباشد. این دارو مشتقی از نالتروکسان میباشد که تنها به روش تزریقی نیز موجود میباشد. نالمفن نیز همچون نالوکسان در موارد مصرف بیش از حد اوپیوئیدها تجویز میشود ولی نیمه عمر آن طولانی تر (حدود ۱۰–۸ ساعت) میباشد.

#### فارماكوديناميك

این داروها در مقابل آگونیستها، اثرات آنتاگونیستی قابل ملاحظهای از خود نشان میدهند ولی در غیاب یک داروی آگونیست، با مصرف همان مقدار دارو، تقریباً هیچ اثری حاصل نمی شود.

تجویز این داروها در فردی که قبلاً مورفین مصرف کرده باشد، آثار اوپیوئیدی را در عرض ۱ تا ۳ دقیقه به طور کامل برگشت می دهد. تجویز این آنتاگونیستها در افرادی که به طور حاد به وسیله مسمومیت با مخدرها دچار تضعیف مراکز عصبی هستند، به نحو مؤثری تنفس، سطح خودآگاهی، اندازه مردمک، فعالیت رودهها و ... را به حالت طبیعی باز می گرداند. تجویز نالوکسان یا نالتروکسان در افرادی که نسبت به مصرف مواد اوپیوئیدی معتاد هستند، باعث ایجاد سندرم محرومیت ناگهانی می گدد.

نسبت به آثار آنتاگونیستی این داروها حالت تحمل ایجاد نمی شود و تجویز طولانی آنها نیز موجب بروز سندرم محرومیت از دارو نمی شود.

#### كاربردهاي باليني

نالوکسان یک آنتاگونیست خالص می باشد و مصرف آن بر مصرف داروهای آگونیست ـ آنتاگونیستهای ضعیف که قبلاً علیه مسمومیتهای اوپیوئیدی به کار می رفتند، ارجح می باشد.

مهم ترین کاربرد نالوکسان در درمان مسمومیتهای حاد با دوزهای بالای اوپیوئیدها می باشد (فصل ۵۸ را ببینید). نکته مهم آن است که دقت داشته باشیم نیمه عمر عملکرد نالوکسان نسبتاً کوتاه است و ممکن است بیماری که به شدت دچار دپرسیون ناشی از مسمومیت بوده است با تجویز یک دوز نالوکسان بهبود یابد و ظاهری طبیعی نشان دهد ولی دپرسیون وی باز می گردد و بیمار طی

دوز شروع نالوکسان معمولاً ۴/۱-۰/۱ میلیگرم به صورت داخل وریدی جهت دپرسیونهای مغزی و تنفسی تهدیدکننده

حیات میباشد. دوز نگهدارنده دارو نیز، به میزان  $^{+-+}$  میلیگرم و داخل وریدی میباشد که در مواقع لزوم تکرار میگردد. دوز آغاز نالوکسان در نوزادان،  $^{-+}$   $^{--}$  میباشد که در صورت عدم مشاهده پاسخ می توان اقدام به تجویز دوز دوم نمود به نحوی که مجموع هر دو دوزدارو از  $^{-+}$   $^{-+}$  کارتر نرود.

تجویز دوزهای کم نالوکسان (۰/۰۴mg) جهت درمان عواض جانبی شایع ناشی از تجویز داخل وریدی یا اپیدورال اوپیوئیدها، در حال گسترش میباشد. اغلب تیتراسیون دقیق دوزاژ نالوکسان مانع بروز عوارضی چون خارش، تهوع و استفراغ می شود بدون آن که کاهشی در اثرات ضد درد فراهم آید. بدین منظور، نالوکسان خوراکی و اخیراً آنالوگهای بهبود یافته نالوكسان و نالتروكسان توسط FDA تأييد شدهاند. اينها، شامل متیلنالتروکسان برومید (Relistor) که جهت درمان یبوست در بیماران مبتلا به مراحل پیشرفته بیماری و آلویموپان (Entereg) که جهت درمان ایلئوسهای پس از عمل جراحی برداشت روده، تجویز می شوند، می باشند. متیل نالتروکسان بروماید یک آمین نوع چهارم بوده که لذا از عبور این دارو از سد خونی مغزی را ممانعت می کند. آلمیووپان تمایل بسیار زیادی به گیرنده  $\mu$  اوپیوئیدی دارد و لذا اثرات مرکزی آگونیستهای  $\mu$  را دچار نقص و اختلال نمی کند. به نظر می رسد مکانیسم این گونه اثرات درمانی اختصاصی، مهار گیرندههای ب محیطی (مو) موجود در روده با حداقل نفوذ CNS باشد.

نالتروکسان به علت دارابودن مدت اثر طولانی، به عنوان درمان نگهدارنده در رژیمهای درمانی معتادان معرفی شده است. تجویز یک دوز منفرد دارو به صورت یک روز در میان، کلیه آثار یک دوز هروئین در بدن را مهار می نماید. از این مطلب می توان اینگونه برداشت نمود که این روش درمان مورد قبول عموم معتادان نیست و تنها افرادی قادر به پیروی از آن می باشند که واقعاً مصمم به ترک اعتیاد باشند. یک کاربرد مشابه دیگر برای این دارو ترکیب با مورفین سولفات در فرآوردههای با رهایش مورفین بسیار آهسته و به مدت ۸ تا ۲۰ تا ۲۰ میلیگرم از جهت کنترل طولانی مدت دردهای پس از جراحی مصرف می شود. نالتروکسان به میزان ۴/۰ تا ۴ میلیگرم در قسمت میانی فرمولاسیون قرص قرار داده شده و به منظور جلوگیری از میانی فرمولاسیون قرص قرار داده شده و به منظور جلوگیری از سوءمصرف مورفین استفاده می شود (با خرد کردن و خارج کردن مورفین از کپسول).

را در کاهش وزن پیشنهاد کند. در صورتی که آزمونهای فعلی بیخطر بودن آن بر سیستم قلبی عروقی را در مصرف طولانی مدت به اثبات برسانند این دارو و سایر ترکیبات کاهنده وزن که با نالتروکسان ترکیب شدند می توانند مجوز FDA را دریافت کنند.

1- Craving

شواهدی در دست است که نشان می دهد، نالتروکسان ولع مصرف (جستجوگری ۱) الکل در افراد الکلی مزمن را از طریق افزایش حد پایه آزادسازی  $\theta$  اندورفین کاهش می دهد. به کارگیری آن از سوی FDA جهت چنین هدفی تأیید شده است (فصل ۲۳ را ببینید). نالتروکسان همچنین ترک مصرف نیکوتین (در افراد سیگاری) و کاهش وزن در واقع ترکیب نالتروکسان با بوپرنورفین (فصل ۱۶) می تواند یک راهبرد مؤثر و سینرژستیک

#### ياسخ مطالعه مورد

سطح هوشیاری، میزان سرکوب تنفس، درصد اشباع اکسیژن و سایر پارامترهای حیاتی می تواند در دستیابی به هدف مذکور (کنترل درد) و کاهش خطر سرکوب تنفسی مؤثر باشد. از مصرف همزمان داروهای آرامبخش نظیر بنزودیازپینها با این داروها بایستی اجتناب کرد. تنها در شرایطی می توان این داروهای آرامبخش را به صورت همزمان مصرف نمود که جوانب احتیاط رعایت شود.

در این مورد درمان درد شدید بایستی با تجویز ضددردهای قدرتمند اوپیوئیدی نظیر مورفین، هیدرومورفون، فنتانیل کنترل شود. به نظر میرسد که در این بیمار پیش از افزایش مقادیر ضددردهای اوپیوئیدی ارزیابی شدت درد وی و بروز اثرات جانبی بالقوه داروهای اپیوئیدی ضروری باشد. با توجه به وجود بیماری ریوی در شرح حال تاریخچه بیمار، وی در معرض خطر افزایش سرکوب تنفسی نیز قرار داد. ارزیابی مکرر

#### PREPARATIONS AVAILABLE

Generic name	avail able as
ANALGE	SIC OPIOIDS
Alfentanil	Generic, Alfenta
Buprenorphine	Buprenex, others, Butrans (transdermal)
Butorphanol	Generic, Stadol, Stadol NS (nasal)
Codeine (sulfate or phosphate)	Generic
Fentanyl	Generic, Duragesic (transdermal) Fentanyl Buccal, Fentanyl Actiq (lozenge)
Hydromorphone	Generic, Dilaudid, others
Levomethadyl acetate**	Orlaam
Morphine sulfate	
Oral, rectal, parenteral	Generic
Oral sustained-release capsules	Avinza, Kadian
Oral extended-release capsules (morphine sulfate/ naltrexone HCl)	Embeda
Nalbuphine	Generic, Nubain
Oxycodone	Generic, OxyCONTIN (sustained release)
Oxymorphone	Generic, Numorphan, others
Pentazocine	Talwin
Remifentanil	Generic, Ultiva
Sufentanil	Generic, Sufenta

Generic name	available as
OTHER	ANALGESICS
Tapentadol	Nucynta
Tramadol	Generic, Ultram, others
Ziconotide	Prialt
ANALGESIC	COMBINATIONS <sup>1</sup>
Codeine/acetaminophen	Generic, Tylenol with Codeine, others
Codeine/aspirin	Generic, Empirin Compound, others
Hydrocodone/acetaminophen	Generic, Norco, Vicodin, Lortab, others
Hydrocodone/ibuprofen	Vicoprofen
Oxycodone/acetaminophen	Generic, Percocet, Tylox, others
Oxycodone/aspirin	Generic, Percodan
OPIOID	ANTAGONISTS
Alvimopan	Entereg
Methylnaltrexone	Relistor
Nalmefene	Revex
Naloxone	Generic, Narcan
Naltrexone	Generic, Re Via, Depade, Vivitrol
ANT	TIUSSIVES
Codeine	Generic
Dextromethorphan	Generic, Benylin DM, Delsym, others

<sup>\*</sup>Antidiarrheal opioid preparations are listed in Chapter 62.

<sup>&</sup>quot;Orphan drug approved only for the treatment of narcotic addiction.

Dozens of combination products are available; only a few of the most commonly prescribed are listed here. Codeine combination products available in several strengths are usually denoted No. 2 (15 mg codeine), No. 3 (30 mg codeine), and No. 4 (60 mg codeine). Prescribers should be aware of the possible danger of renal and hepatic injury with acetaminophen, aspirin, and nonsteroidal anti-inflammatory drugs contained in these analgesic combinations.

كاربردهاى بالينى فارماكوكينتيك، سميت
درد شسدید، درمان کمکی در بیهوشی (فتتانیل و مرفین)، ادم پولمونری (تنها مرفین)، درمان تکهدارنده در برنامههای بازتوانی
دردهای ضعیف تا متوسط، سرفه (کدئین)
دردهای متوسط. درمان نگهدارنده جهت بعضی برنامههای بازتوانی
دردهای متوسط
سرفههای حاد و آزاردهنده

ترک شود.

ز اوپيوئيدها تجويز مي شود، بدون آنكه باعث بروز علايم سندرم

تكرار دوز دارو وجود دارد). سميت: تشديد علايم سندرم

طول اثر: ٢-١ ساعت (احتمالاً در موارد مسموميت نياز به

ترک در مصرف کنندگان وابسته

C C.Cl. 18	St. cal, II.	1.5	زير گروه مكانسس ان
مرت ويستم سمي	-66-03-50		تهای اوپیو
طول اثر: ٢-١ ساعت (احتما	مسمومیت با اوپیوئیدها	به سرعت تمامی اثرات اوپیوئیدی را مسمومیت با اوپیوئیدها	<ul> <li>نالوكسان أنتاكونيست گيرندههاي به ۵ و بم</li> </ul>
تكرار دوز دارو وجود دارد). د		أنتا گونیزه می کند.	
ترک در مصرف کنندگان وابسا			
را برای بیش از ۲۸ ساعت، مهارکند.	يد است و مي تواند اثرات هروئين	ت (۱۰۰+)؛ نالتروکسان در برنامههای نگهدارنده مف	• نالتروکسان، نالمفن: همچون نالوکسان ولی طول اثر آن بیشتر است (۱۰+۱)؛ نالتروکسان در برنامههای نگهدارنده مفید است و می تواند اثرات هروئین را برای بیش از ۲۸ ساعت، مهارکند.
ا: امسفئلاها تحون مرشون بلون آن	در درماز، بیوستهای شدید ناشد	ر مي باشد كه به مقدار بسيار كم وارد CNS مي شود.	<ul> <li>الوى مويان، متيل تالتروكسان بروميد: أتناكونيست قدرتمند كيرنده 14 مي بالمند كه به مقدار بسيار كم وارد CNS مي شهد. در درمان بمهستهاي شديد ناشي ا: امسهدها تحديد مي شدد. إن</li> </ul>

· Tolalcel • تاپنتادول ساير ضد دردهايي كه دردهاي متوسط به كار گرفته مي شود NET أكونيست متوسط الم مهار كننده قوى aglicitio argund TSRT aglicitio Ser de NET اثرات مخلوط، أكونيست ضعيف كيرنده 14 ضددرد ضد درد درد متوسط، درمان کمکی همراه دردهای متوسط اويبوئيدها در سندرمهاي درد مزمن سندرم سروتونين. طول اثر: ٢-٢ ساعت، سميت: صرع و تشنج، خطر وقوع طول اثر: ۶-۲ ساعت سميت: سردرد، تهوع و استفراغ، احتمال وابستكي به اين دارو وجود دارد

NET ناقل بازيرداشت نورابي نفرين؛ SERT: ناقل بازيرداشت سروتونين.



# داروهاىموردسوءمصرف

#### مطالعه مورد

آقای وی (۷)، ۴۷ ساله، به تازگی به سمت مدیریت یک شرکت ترابری درآمده است. دفترهای حسابرسی روزانه شرکت نشان میدهد که پول زیادی خرج شده است که در نتیجه تحقیقات نشان داده شده که آقای ۷ بیش از ۲۰ هزار دلار در ماه هزینه مصرف کوکائین میند که نشان میدهد وی ۲ تا ۳ گرم در روز از این ماده مصرف میکند. وی همچنین چندین نوع نوشیدنی الکلی در روز مصرف میکند که شامل ۵ تا ۸ شات از وودکا در روز است. وی شبهای آخر هفته را در کلوب

این مواد را از سن ۱۸ سالگی آغاز میکند. در طی مهمانی، اغلب از کانابینوئیدها (حشیش) مصرف میکند (۵ تا ۶ joint در هفته) و همچنین کوکائین نیز مصرف میکند. مصرف این داروهای مورد مصرف تفریحی از زمانی که وی ازدواج کرد (در سن ۲۷ سالگی) قطع شد که باعث شد وی بتواند شغل جدید خود را کسب کند. آیا آقای ۷ وابسته یا معتاد یا هر دو است؟ علت مصرف همزمان چند دارو در یک زمان چیست؟

میگذراند و ۲ تا ۳ قرص اکستازی مصرف میکند. وی مصرف

# کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

بعضی از داروها مورد سوءمصرف واقع می شوند (در مواردی که از لحاظ پزشکی مورد تأیید نمی باشد، مصرف می شوند) چرا که باعث ایجاد حس سرخوشی و تغییرات ادراکی در افراد مختلف می شوند. مواجهه مکرر باعث بروز تغییراتی تطابقی در مغز می شود که به موجب آن مصرف دارو به حالتی اجبارگونه در می آید که به چنین وضعیتی، اعتیاد اطلاق می شود.

# ■ اساس نوروبیولوژی سوءمصرف مواد وابستگی در مقابل اعتیاد

تحقیقات نوروبیولوژیک اخیر با مد نظر قراردادن جنبههای نظری و عملی باعث جدایی وابستگی  $^{Y}$  و اعتیاد از یکدیگر شده است. به جای واژه قدیمی  $^{Z}$  وابستگی فیزیکی  $^{Z}$  از لفظ وابستگی استفاده شده و  $^{Z}$  وابستگی روانی  $^{Z}$  به عنوان اعتیاد خوانده می شود.

هر داروی اعتیاداوری باعث بروز طیف خاصی از علائم و

اثرات حاد می شود ولی نکته مشترک آن است که همگی باعث ایجاد حس سرخوشی و پاداش می گردند. مواجهه مکرر به تدریج باعث ایجاد تغییراتی همچون تحمل (نیاز به افزایش دوز جهت حفظ اثرات) می گردد. در صورت عدم مصرف داروی مورد سوءمصرف علائم ناشی از قطع مصرف ظهور می یابد. مجموعه این علائم، سندرم محرومیت از دارو خوانده می شود که نشان دهنده وجود وابستگی دارویی است. وابستگی دارویی، منحصراً خاص داروهای مورد سؤمصرف نمی باشد، بلکه با مصرف بسیاری از داروهای غیر روانی همچون تنگ کنندههای مصرف بسیاری از داروهای غیر روانی همچون تنگ کنندههای مورقی سمپاتومیمتیک، متسع کنندههای برونشی و نیتراتهای ارگانیک متسع کننده نیز روی می دهد. ولی از سوی دیگر، اعتیاد به گونهای اجبار در مصرف دارو در عین آگاهی از عوارض منفی ان می باشد که این ولع مصرف و جستجوگری در لحظاتی با دریافت برخی نکات کلیدی زمینهای تحریک می شود (کادر مدلهای حیوانی تحقیات اعتیاد را ببینید). در حالی که مواجهه مدلهای حیوانی تحقیات اعتیاد را ببینید). در حالی که مواجهه

2- Dependence

<sup>1-</sup> Addiction

<sup>3-</sup> Reward

مزمن با این داروها، باعث ایجاد وابستگی در اغلب افراد می شود ولی تنها درصد کمی از افراد معتاد شده، به مصرف عادت نموده و فاقد توانایی جهت کنترل چنین وضعیتی می باشند. تنها درصد کمی از بیماران همچنان پس قطع مصرف داروهای اوپیوئید ضدرد، خواستار دریافت دارو می باشند و تنها یک نفر از هر ۶ نفری که در ۱۰ سال نخست مصرف کوکائین قرار دارند، معتاد می شود. خلاف این امر نیز صادق است به طوری که عود مجدد اعتیاد پس از ترک مواد نیز بسیار شایع می باشد و این در حالی رخ می در واقع وابستگی از بین رفته است.

# داروهای اعتیادآور باعث افزایش سطوح دوپامین میشوند: انگیزش<sup>۱</sup>

جهت درک تغییرات بلند مدت ناشی از سؤمصرف مواد، باید اهداف اولیه مولکولی و سلولی آنها مورد شناسایی قرار بگیرد. مجموعهای از رویکردهای حیوانی و انسانی انجام شده، از جمله تصویربرداریهای عملکردی، سیستم دوپامینی مزولیمبیک را به عنوان هدف اولیه داروهای اعتیادآور، مشخص کردهاند. منشأ این سستم ناحیه تگمنتال قدامی<sup>۲</sup>، ناحیهای کوچک در رأس ساقه مغز می باشد که انشعاباتی به هسته اکومینس Nucleus (accumbens، آمیگدال ، هیپوکامپ و قشر پرهفرونتال میدهد (شکل ۱-۳۲). بیشترین نورونهایی که از ناحیه VTA انشعاب می گیرند، نورون های تولید کننده دوپامین، می باشند. هرگاه نورونهای دوپامینی ناحیه VTA شروع به فعالیت می کنند مقادیر زیادی از دوپامین در ناحیه هسته اکومبنس و کورتکس پرهفرونتال رها می شود. براساس مطالعات حیوانی اولیه، تحریک الکتریکی VTA منجر به پاسخهایی آشکار (همچنین فشار اهرم) شده است که این امر مؤید نقش سیستم دوپامینی مزولیمبیک در فرآیند یاداش میباشد. تزریق مستقیم دارو در VTA نیز باعث واداشتگی قدرتمندی می شود. تجویز سیستمیک این داروها نیز با رهاسازی دویامین همراه بوده است. حتى فعال كردن نورونهاى دوپامين جهت ايجاد تغييرات تبييكال مشاهده شده با داروهای اعتيادآور كافی است. مداخلات بسیار انتخابی، روشهای اوپتوژنتیک (Optogenetic) را به کار می گیرند. نور آبی جهت فعال کردن کانالهای رودوپسین (کانالهای کاتیونی وابسته به نور که به صورت مصنوعی در نورونهای دوپامین بیان میشوند)، در موشهایی که حرکت آزادانه دارند از طریق یک منبع نور تابانده میشود. درنتیجه، موشها ممکن است به رنگ أبی تمایل پیدا کنند. رنگ أبی و

رنگهای جفت نورونهای دوپامینی را در VIA تقویت میکند که سبب شرطی شدن طولانی مدت حیوان میشود. بهطور معکوس، به کارگیری عوامل مهارکننده اوپتوژنتیک یا فعال کردن نورونهای مهاری بالادست سبب اثرات معکوس میشود.

به عنو ان یک قانون کلی، تمامی د اروهای اعتیاد آور، سیستم دوپامینی مزولیمبیک را تحریک مینمایند. اهمیت افزایش میزان دوپامین همچنان مورد بحث می باشد. یک فرضیه آن است که دوپامین سیستم مزولیمبیک باعث افتراق پاداش موجود و پاداش مورد انتظار می شود و به همین شیوه باعث برقراری یک سیگنال قدر تمند یادگیری می شود (کادر فرضیه دوپامینی اعتیاد را ببینید).

از آنجایی که هر داروی اعتیادآوری، دارای مکان هدف خاصی است که با مکانیسم سلولی مجزایی باعث تحریک سيستم مزوليمبيك مي شود، سه گروه قابل تمايز از اين ها وجود  $G_{i0}$  دارند. گروه نخست در سطح گیرندههای متصل به پروتئین عمل می نمایند. گروه دوم بر گیرندههای یونی یا کانالهای یونی برهمکنش مینمایند و گروه سوم ناقلین دوپامین را هدف قرار می دهند (جدول ۱-۳۲ و شکل ۲-۳۲). گیرندههای متصل به پروتئین GPCRs) G) از خانواده Gio طی هیپرپلاریزاسیون پس سیناپسی و تنظیمات پیش سیناپسی، رهاسازی ناقلین را کنترل مینمایند. در VTA این داروها به طور ترجیحی بر نورونهای گاماآمینوبوتیریک اسید (GABA) که یک مهارکننده اینترنورونی موضعی میباشند، عمل میکنند. داروهای اعتیادآوری که به گیرندهای یونوتروپیک و کانالهای یونی متصل می شوند، دارای اثراتی بر نورون های دوپامینی میباشند و باعث افزایش رهاسازی دوپامین می گردند. در نهایت داروهای اعتیادآوری که بر ناقلین مونوآمین عمل میکنند با بلوک بازجذب و یا تحریک رهاسازی دوپامینهای غیروزیکوله، باعث افزایش تجمع دویامین خارج سلولی در ساختارهای هدف می شوند. از آنجایی که نورونهای موجود در VTA، ناقلین سوماتودندرتیک را نیز بیان می دارند (که به طور طبیعی دوپامین رها شده توسط دندریتها را پاکسازی می کنند) کلاس III داروها، میزان دوپامین در VTA را نیز افزایش می دهند. هر چند داروهای موجود در این گروه ناقلین سایر مونوآمینها را نیز تحت تأثیر قرار میدهند (نوراپینفرین، سروتونین) ولی همچنان نقش آنها بر انتقال دویامین، اهمیت مرکزی را در روند اعتیاد دارا میباشد. این یافته بریایه مشاهداتی بوده است که در آن تجویز داروهای ضد

<sup>1-</sup> Reinforcement

<sup>2-</sup> Ventral tegmental area (VTA)

<sup>3-</sup> Amygdala 4- Hippocampus

### مدلهای حیوانی در تحقیقات اعتیاد

بسیاری از پیشرفتهای اخیر در زمینه تحقیقات اعتیاد، مرهون به کارگیری مدلهای حیوانی در این زمینه بوده است. از آن جایی که این داروها، صرفاً پاداشجویانه نیستند، بلکه حیوان را به انجام کاری وا می دارند (inforcing)، همراه نمودن یک رفتار همراه با تجویز دارو باعث می شود، حیوان در خلال آن یک رفتار را یاد بگیرد (همچون فشاردادن اهرم). در چنین رویکرد خودتجویزی ۱، میزان دفعاتی که حیوان جهت دریافت یک دوز از ماده مورد نظر به اهرم ضربه می زند، نشان دهنده میزان قدرت این واداشتگی میباشد. مشاهده علائم سندرم ترک (به طور مثال جهشها و پرشها یا لرزشها پس از قطع ناگهانی تجویز طولانی مدت مورفین) در کمیسازی میزان وابستگی مفید میباشد. تهیه آزمونهای رفتاری جهت ارزیابی اعتیاد در جوندگان، دشوار میباشد و تاکنون هیچ آزمونی تمامی ابعاد پیچیده این بیماری را در بر گرفته است. با این وجود برخی مدلها با در نظر گرفتن هسته اصلی اعتیاد، به عنوان مثال اقدام به تحت نظر گرفتن ترجیح مکانی شرطی شده ۲ و ترجیح مکانی حساس شده ۳ نمودهاند. در آزمون اول، میزان ترجیح حیوان به مکانی که در آن با دارو مواجهه بوده است با سنجش زمانی که کمیارتمان مربوطه بوده است با میزان زمانی که حیوان در کمپارتمانی که سالین دریافت کرده، مقایسه می شود (روش ترجیح مکانی شرطی شده) و آزمون دوم، افزایش فعالیت لوکوموتور در مواجهه متناوب با یک دارو

را تحت نظر قرار میدهد. نقطه اشتراک هر دو آزمون آن است که هر دو نسبت به اثرات شرطی شده با یک کلید (نشانه) (cue-conditioned) داروهای اعتیادآور، حساس می باشند. مواجهه بعدی با محیط بدون دریافت دارو و یا بروز مداوم محرکها منجر به خاموش شدن ترجیح مکانی میشود که با تجویز دوز کم دارو، ممکن است مجدد بروز یابد. چنین تغییرات مداومی، مدلی از عود می باشد که به انعطاف پذیری سینایسها با انتقالات تحریکی در ناحیه تگمنتال قدامی و هسته اکومبس و قشر پرهفرونتال، نسبت داده می شود (همچنین کادر فرضیه دوپامین اعتیاد را ببینید.) یافتههای اخیر مؤید أن است كه استفاده طولانی مدت كوكائين باعث بروز رفتاری در موشها میشود که کاملاً مشابه اعتیاد در انسان میباشد. چنین موشهای معتادی، جستجوگری زیادی جهت یافتن کوکائین از خود نشان می دهند به طوری که به جستجوی کوکائین حتی در مکانهایی که قبلاً وجود نداشته می پردازند یا با وجود عوارض منفى همچون شوک اقدام به فشاردادن اهرم مینمایند. این یافته ها حکایت از آن دارد که اعتیاد یک بیماری است و هیچ محدوده مشخصی ندارد.

- 1- Self-adminstration paradigm
- 2- Conditioned place preference
- 3- Sensitization place preference

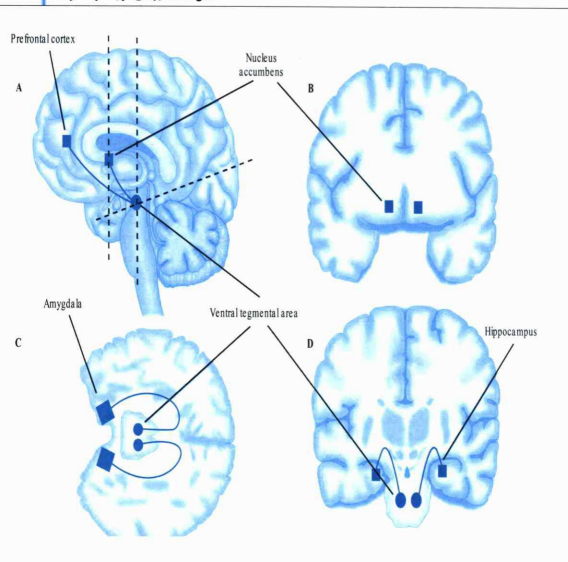
افسردگی، برداشت سروتونین و نوراپینفرین را مهار نمودهاند ولی تأثیری بر دوپامین نداشتهاند و حتی پس از مصرف طولانی مدت نیز باعث ایجاد اعتیاد نشدهاند.

## وابستگی: تحمل و ترک دارو

مغز، طی مواجهه طولانی مدت با داروهای اعتیادآور دستخوش علائمی انطباقی می شود. به عنوان مثال، در صورت تجویز مورفین در دورههای کوتاه مدت، جهت حفظ اثرات پاداش یا ضد درد مورفین به میزان ثابت، دوز مورفین را باید به طور پیوستهای افزایش داد. این پدیده تحمل دارویی خوانده می شود. چنین وضعیتی ممکن است باعث بروز عوارض جانبی همچون سرکوب تنفسی گردد، عوارضی که تحمل چندانی نسبت به آنها

ایجاد نشده و ممکن است به علت افزایش میزان مصرف حتی منجر به مرگ و میر نیز گردند.

تحمل دارویی نسبت به اوپیوئیدها، احتمالاً از کاهش غلظت دارو یا زمان اثر کمتر بر سیستمهای هدف ناشی می شود (تحمل فارما کوکینتیک). به گونهای دیگر ممکن است تحمل ناشی از تصمل ناشی از مییرات عصملکرد گیرنده اوپیوئیدی مو ( $\mu$ ) (تحمل فارما کودینامیک)، قادر به تشدید روند فسفریلاسیون گیرنده باشند که باعث به خدمت گرفتن پروتئین انطباقی  $\beta$  ارستین می می شود. پروتئین  $\beta$  آرسین باعث جداشدن پروتئین  $\Omega$  از گیرنده و به داخل کشیده شدن آن طی چند دقیقه می شود (فصل ۲ را ببینید). چنین کاهشی در ایجاد سیگنالها دلیل خشنود کننده ای در بیان مکانیسم تحمل می باشد ولی با این وجود تحمل ناشی از در بیان مکانیسم تحمل می باشد ولی با این وجود تحمل ناشی از



شکل ۱-۳۲۳. عمده ارتباطات سیستم دوپامینی مزولیمبیک در مغز. شکل شماتیکی برشهای مغز نشان میدهند که انشعابات دوپامینی از ناحیه تگمنتال قدامی منشا میگیرند و اهداف این انشعابات هسته اکومبنس، قشر پرهفرونتال، آمیگدال و هیپوکامب میباشند. خط چینها محل برشها را نشان میدهند.

مورفین از چنین مکانیسمی پیروی نمیکند.  $\theta$ - ارستین را به کار نگرفته و باعث به داخل کشیده شدن گیرنده ها نمی شود. از سوی دیگر، بسیاری از آگونیست هایی که به نحو مؤثری باعث به داخل کشیده شدن گیرنده ها می شوند، تنها تحمل دارویی کمی را موجب می شوند. برپایه چنین مشاهداتی، این فرضیه مطرح شده است که حساسیت زدایی و به داخل کشیده شدن گیرنده ها، سلول

را از تحریکات بسیار زیاد محافظت مینماید. براساس چنین مدلی مورفین با عدم القای اندوسیتوز گیرندهها باعث تحریک بیشتر فرآیندهای تطابقی میشود. اساس مولکولی چنین فرآیندی چندان شناخته شده نمیشود ولی احتمالاً مکانیسمی مشابه آن چه در محرومیت از دارو دخیل میباشد، در اینجا نیز مؤثر است (به ادامه مراجعه نمایید).

#### فرضيه دوپاميني اعتياد

در اولین ویرایش از فرضیهای که در این فصل مورد بحث قرار گرفت، اعتقاد بر این بود که سیستم مزولیمبیک دوپامینی مرکز ارتباطات نوروشیمیایی درگیر در احساس خوشی و پاداش میباشد ولی در دهه اخیر براساس شواهد موجود، ویرایشهای جدیدی نیز از این فرضیه ارائه شده است. به نظر می رسد رهاسازی فاز یک دویامین به صورت حاد، بیش از آن که تحت تأثير خود باداش باشد، تحت تأثير پيش بيني خطاي باداش قرار می گیرد. اساس چنین تمایزی، مشاهدات اولیه بر روی میمونهایی بوده است که نورونهای دویامینی موجود در ناحیه تگمنتال قدامی (VTA) به نحو قابل ملاحظهای تحت تأثير باداش فعال شدهاند (به عنوان مثال، چند قطره آب ميوه) که قابل پیشبینی نبوده است قرار گرفتهاند. زمانی که حیوان می آموزد تا چگونه وقوع یاداش را پیشبینی نماید، پاسخ دوپامینی نسبت به خود پاداش (آب میوه) متوقف میشود ولی میزان روشن شدن نورون ها (Firing) در برابر محرک شرطی شده (صدا) افزایش می یابد. در پایان این که اگر وقوع پاداش پیش بینی شود ولی هیچ پاسخی دریافت نشود (آب میوه یا صدا)، فعالیت نورونهای دوپامینی کمتر از حد آستانه باقیمانده و به تدریج خاموش می شود. به عبارت دیگر سیستم مزولیمبیک به طور پیوسته، وضعیتهای پاداش را تحت نظر می گیرد. میزان فعالیت آن در صورت انتظار پاداشهای بیشتر، افزایش می یابد و در موارد متضاد، خاموش می شود که به گونهای پیشبینی یک وضعیت پاداش غلط می باشد.

تحت شرایط فیزیولوژیک سیگنالهای دوپامینی مزولیمبیک نماینده میزان واداشتگی به یک رفتاری تطابقی میباشند (به عنوان مثال یاد گرفتن این که با فشار اهرم میتوانند غذا به دست بیاورند). داروهای اعتیادآور مستقیماً باعث افزایش دوپامین میشوند که میتواند سیگنال یادگیری نیرومندتر و نامناسبی را ایجاد نماید بنابراین باعث منحرف نمودن سیستم پاداشدهی شده و سبب انگیزش پاتولوژیک فرد میشوند. در نتیجه رفتارهای تکانشگرانه بروز میابند که خودکار بوده و چندان تحت برنامهریزی و کنترل نمیباشند، این مشخصه اصلی اعتیاد میباشد.

چنین فرضیه جذابی، با مشاهده این که یادگیری وابسته به بعضی از پاداشها و داروها، در فقدان دوپامین نیز روی میدهد، به چالش کشیده شده است. یافته دیگر نیز مشاهده موشهایی بوده است که فاقد هدف مولکولی اولیه کوکائین،

ناقل دوپامینی DAT بودهاند ولی همچنان به مصرف دارو ادامه دادهاند. تنها در صورت حذف ناقلین سایر آمینهای بیوژنیک، خواص پاداش کوکائین حذف میگردد. هر چند در موشهای -/-DAT که سطح پایه دوپامین سیناپسی بالا می باشد، کوکائین همچنان باعث افزایش رهاسازی دوپامین میشود چرا که احتمالاً سایر ناقلین مونوآمینی حساس به دوپامین (SERT و NET) قادر به پاکسازی دوپامین میباشند. با تجویز کوکائین، این ناقلین نیز مهار شده و میزان دوپامین مجدد افزایش می باید. به دنبال چنین جانشینی در ناقلین سروتونین، وجوع به فصل ۳۰)، موشهای -/-DAT نسبت به فلوکستین دچار اعتیاد می شوند. یافتههای جدیدتر نشان دادهاند که حذف مکان اتصال کوکائین بر DAT نیز تغییری در میزان دوپامین نمی دهد ولی باعث حذف اثرات پاداش کوکائین می شود.

فرضیه دوپامینی اعتیاد، همچنین با طرح این موضوع که محرکهای قدر تمندی که لزوماً پاداش هم نبودهاند (حتی تنفر و دارای اثرات اجتنابزا بودهاند) نیز باعث فعال نمودن زیرمجموعهای از نورونهای دوپامین VTA شدهاند. نورونهایی که توسط محرک تنفسزا فعال میشوند به محل کورتکس پرهفرونتال میرسند. در حالی که نورونهای دوپامین که توسط محرکهای تنفسزا مهار میشوند در منطقه نوکلئوس اکومبنس فعال هستند. این یافتههای اخیر نشاندهنده عملکرد موازی با سیستم پاداش، سیستمی که آموزش تنفس از VTA منشأ میگیرد، می باشد.

در رابطه با نقش ارزشمند دوپامین، می توان به این واقعیت اشاره کرد که همه داروهای اعتیادآور به شدت، غلظت دوپامین در ساختار هدف انشعابات مزولیمبیک را افزایش می دهند به نظر می رسد، افزایش سطح دوپامین، احتمال سر وابستگی و اعتیاد می شوند. در حال حاضر مفهومی که با تکنیکهای جدیدی که امکان کنترل فعالیت نورونها در مانستکاری فعالیت نورونهای دوپامینی VTA سبب بروز همان سازگاریها و تغییرات رفتاری تیپیک مشاهده شده در اعتیاد دارویی می شود.

جدول ۱-۳۲ طبقه بندی داروهای مورد سوءمصرف براساس مکانیسم

نام	هدف مولکولی اصلی	فارماكولوژي	تأثیر بر نورونهای دوپامین (DA)	RR <sup>†</sup>
داروهایی که گیرندههای متصل	ه پروتئین G را فعال م <i>یکنند</i>		P INT AN ALL WITH	
وپيوئيدها	μ-OR (G <sub>io</sub> )	أگونيست	غیرمهاری	۴
كانابينوئيدها	CB <sub>1</sub> R (G <sub>io</sub> )	أكونيست	غیر مهاری	٢
گاما۔ هیدروکسی بو تیریک اسید (GHB)	GABA <sub>B</sub> R (G <sub>io</sub> )	أكونيست ضعيف	غیر مهاری	?
LSD، مسكالين، پسيلوسيبين	5-HT <sub>2A</sub> R (G <sub>q</sub> )	أگونيست نسبى		١
داروهایی که به گیرندههای یونو	نروپیک یاکانالهای یونی متصل	مىشوند		
نيكوتين	nAChR (a <sub>2</sub> β <sub>2</sub> )	أگونيست	تحریکی	*
الكل	GABA <sub>A</sub> R,nAChR,5-HT <sub>3</sub> R NMDAR, Kir3 کانال های		****	
بنزودياز پينها	GABAAR	تنظيم كننده مثبت	غيرمهاري	٣
فنسيكليدين، كتامين	NMDAR	أنتاكونيست		١
	بيوژنيک متصل مىشوند			
کوکائین	DAT, SERT, NET	مهاركننده	مهار بازجذب DA	۵
أمفتامينها	DAT,NET,SERT,VMAT	ناقل معكوس	مهار بازجذب DA، تخلیه سیناپسی	۵
اکستازی	SERT>DAT, NET	ناقل معكوس	مهار بازجذب DA، تخلیه سیناپسی	?

۱. این داروها در یکی از سه گروه قرار می گیرند: سطح گیرندههای متصل به پروتئین G را مورد هدف قرار میدهند، بر گیرندههای یونی یا کانالهای یونی برهمکنش می نماید یا ناقلین

۲. RR= ضریب خطر نسبی ایجاد اعتیاد، مقدار ۱ آن نشان دهندهٔ عدم اعتیادآوری و مقدار ۵ آن نشان دهندهٔ اعتیادآوری بالا می باشد.

تغییرات تطابقی، زمانی به خوبی آشکار می شود که مواجه با دارو پایان یابد. چنین وضعیتی ترک نامیده می شود و به میزان مختلفی پس از مواجه مزمن با اغلب داروهای مورد سوء مصرف دیده می شود. اثرات ترک اوپیوئیدها در انسان بسیار شدید است (در ادامه شرح داده می شود). مطالعات انجام شده بر روی جوندگان به میزان زیادی به دانش ما درباره مکانیسم مولکولی و عصبی دخیل در وابستگی افزوده است. به عنوان مثال علایم وابستگی نیز همچون اثرات ضددردی یا پاداش، در موشهای دستکاری شده ژنتیکی فاقد ژن گیرنده مو  $(\mu)$ ، از بین می می ود ولی چنین آثاری با حذف گیرنده های دلتا  $(\delta)$  و کاپا  $(\pi)$  همچنان برقرار می ماند. طی فعال شدن گیرنده های اوپیوئیدی مو هماری پس از چندین روز مواجه مکرر ضعیف تر می شود که چنین مهاری پس از چندین روز مواجه مکرر ضعیف تر می شود. کاهش

مهار آدنیل سیکلاز به علت مکانیسمهای تطابقی سایر

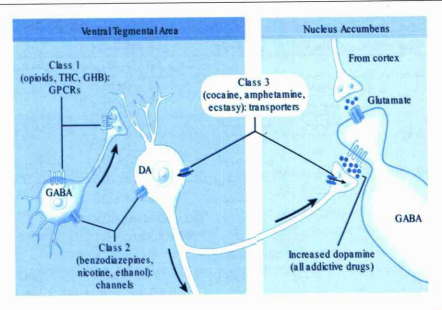
مکانیسمهای بسیاری در ایجاد چنین پاسخهای جبرانی آدنیل سیکلاز دخیل میباشند که از این جمله می توان به تنظیم افزایشی رونوسی از آنزیم اشاره نمود. افزایش CAMP نیز به شدت، رونویسی از فاکتور پروتئین اتصالی پاسخ دهنده به AMP حلقوی (CREB) را افزایش داده و منجر به تنظیم سایر ژنها می شود. از جمله ژنهایی که تا به امروز در این زمینه معرفی شده است، می توان به ژن اوپیوئید درون زاد لیگاند کاپا (x) می نورفین اشاره نمود. طی هر مرحله ترک دارو، نورونهای موجود در هسته اکومبنس، میزان زیادی دی نورفین تولید می نمایند که همراه با گابا از طریق انشعابات نورونی در VTA

سیستمهای آنزیمی طی مواجه طولانی مدت با دارو می باشد که

طی دوران محرومیت از دارو، به ازدیاد تولید cAMP می انجامد.

I - Withdrawal

<sup>2-</sup> cyclic AMP response element binding protein (CREB)



شکل  $\gamma$ -  $\gamma$ 7. طبقهبندی نوروفارما کولوژیک داروهای اعتیاد آور توسط اهداف اولیه (رجوع به متن و جدول  $\gamma$ 77).  $\gamma$ 4 دوپامین:  $\gamma$ 4 هستند، و GABA دوپامین:  $\gamma$ 5 ماسید: GHB هستروکسی بوتبریک اسید: GPCRS هسترویک اسید:  $\gamma$ 6 هسترویک اسید:  $\gamma$ 6 هسترویک اسید:  $\gamma$ 7 هسترویک اسید:  $\gamma$ 8 هسترویک اسید:  $\gamma$ 8 هسترویک اسید:  $\gamma$ 8 هسترویک اسید:  $\gamma$ 9 هسترویک

رها می شود (شکل ۲-۳۳). بر انتهای سیناپسی و دندریتهای این نورونها گیرندههای ۸ ظهور می یابد، درنتیجه این نورونها مهار شده و رهاسازی دوپامین کاهش می یابد. چنین مکانیسمهایی از جمله مکانیسمهای مطرح ایجاد وابستگی می باشند که باعث ایجاد حالت کسلی شدید در مرحله ترک دارو می شوند. هدف اصلی دینورفین گیرندههای پیشسیناپسی ۸ می شوند. هدف اصلی دینورفین گیرندههای پیشسیناپسی ۸ اوپیوئیدی است که سبب رهاسازی دوپامین در نوکلئوس اکومبنس می شود.

#### اعتیاد: بیماری یادگیری ناهنجار

مشخصه اعتیاد، تلاش بسیار جهت دستیابی و مصرف داروهای مورد سؤمصرف بدون توجه به عواقب منفی آنها میباشد. طی زمان، مصرف دارو به صورت وضعیتی اجبارگونه در میآید (خواست بدون تمایل "). اعتیاد بیماری سرکش، مزمن و به طرز غیرقابل کنترلی عودکننده با درمان بسیار دشوار میباشد.

مشکل اصلی آن است که حتی پس از ترک موفق و دوره طولانی عدم مصرف، همچنان خطر عود مجدد وجود دارد. عود معمولاً توسط یکی از سه فاکتور ذیل تحریک می گردد: مواجهه مجدد با داروی اعتیادآور، استرس و یا حضور در شرایطی که

موجب یادآوری خاطرات مصرف دارو گردد. به نظر می رسد همراهی مصرف دارو با محرکهای خنثی نیز سبب تحریک رفتارهای مربوط به اعتیاد می گردد. انعطاف پذیری سینایسی ۲ در هستههای هدف انشعابات مزولیمبیک (همچون هسته اکومبنس) از جمله علتهای چنین پدیدهای میباشد. بسیاری از مطالعاتی که اخیراً انجام شدهاند، مؤید نقش استریاتوم خلفی در رفتارهای اجبارگونه میباشند. چنین امری ممکن است ناشی از انعطاف پذیری سیناپسی در هسته اکومبنس استریاتوم قدامی باشد، جایی که آوران های دویامینرژیک مزولیمبیک و آوران های کورتیکال گلوتامینرژیک، ختم می شوند (نورون های خارج شده از کورتکس پرهفرونتال میانی به نورونهای نوکلئوس اکومبنس که سبب بیان گیرندههای D1 میشود). در صورتی که رهاسازی دویامین باعث کدگذاری یک روند پیشبینی پاداش و خطا شود (کادر فرضیه دوپامینی اعتیاد را ببینید). تحریک فارماکولوژیک سيستم دوپامينرژيک مزوليمبيک، اغلب باعث توليد سیگنالهای قدرتمند یادگیری می شود. برخلاف یاداش های طبيعي، داروهاي اعتيادآور باعث افزايش مداوم دوپامين میشوند، حتی زمانی که تنها یاداش مورد انتظار باشد. تحت شعاع چنین سیگنالهای پیش بینی کننده اشتباه، فرآیند حافظه

<sup>1-</sup> Wanting without liking 2- Synaptic plasticity

تحت سیطره مصرف داروهای اعتیادآور در میآید.

همچنین مطالعات بالینی نیز سیستم حافظه و یادگیری را در یدیده اعتیاد دخیل می دانند. به عنوان مثال، نقش زمینه در عود اعتياد توسط گزارشات تأييد شده است. براساس اين يافتهها، پیش آگهی ترک اعتیاد سربازانی که در دوران جنگ ویتنام به هروئین معتاد شده بودهاند و در وطن خویش اقدام به ترک نمودهاند، بهتر از پیش اگهی سربازانی بوده است در همان محیط دارو جهت ترک اعتیاد درمان دریافت داشتهاند. به عبارت دیگر، حضور در شرایطی که طی آن کلیههای زمینهای بروز یابند (مانند مردم، مكان يا ايزار و ادوات مربوط به دارو) باعث افزايش جستجوگری دارو<sup>۲</sup> می شود. امروزه تحقیقات بر شناخت اثرات داروهایی که بر اشکال ارتباطی انعطاف پذیر سیناپسی، همچون تقویت طولانی مدت ٔ که اساس حافظه و یـادگیری مـیباشد، متمرکز شدهاند (کادر انعطافپذیری سیناپسی و اعتیاد را ببینید). اختلالات غیروایسته به مواد<sup>۵</sup>، همچون قماربازیهای یاتولوژیک و خریدهای اجبارگونه، دارای تظاهرات بالینی مشترکی با پدیده اعتیاد می باشند. یافتههای بسیاری بر این امر دلالت دارند که مکانیسمهای نوروبیولوژیک مشترکی در زمینه همه این پدیدهها نقش دارد. این نتیجه توسط مشاهدات بالینی از عوارض درمانی داروهای دوپامینرژیک در افراد مبتلا به پارکینسون که منجر به بروز رفتارهای قماربازی پاتولوژیک در این افراد شده است، تأیید شده است (مطالعه موردی را ببینید). بیماران دیگر ممکن است عادات رفتاری نوآورانهتری را از خود بروز دهند. همچون خرید، خوردن اجبارگونه و یا درگیرشدن پیش از حد با مسائل جنسی (هیپرسکسوالیته). اگرچه هنوز مطالعات جامعی در این زمینه وجود ندارد ولی تخمین زده می شود که ۱ نفر از هر ۷ نفر فرد مبتلا به پارکینسون که تحت درمان با داروهای آگونیست دوپامین قرار دارد، چنین رفتارهای شبه \_اعتیادی را از خود نشان می دهد.

تفاوتهای فردی زیادی در میزان استعداد به اعتیاد به مواد وجود دارد. به طوری که ممکن است فردی پس از یک بار مصرف معتاد می شود ولی فرد دیگری قادر باشد در تمام عمرش به طور گهگاهی اقدام به مصرف دارو نماید. همچنین پس از بروز وابستگی نیز تنها درصد کمی از مصرفکنندگان معتاد می شوند. مطالعات اخیر در موشها مؤیدآن است که تکانشگری یا افزایش اضطراب، صفتی حیاتی است که منجر به بروز خطر اعتیاد می شود. تبدیل وابستگی به اعتیاد تحت تأثیر هر دو عامل محیطی و ژنتیک می باشد. نقش وراثت در بروز اعتیاد در مقایسه با دوقلوی های یکسان و غیر یکسان در مورد کانابینوئیدها

#### انعطاف پذیری سینایسی و اعتیاد

تـقویت طولانی مدت (LTP) گونهای از انعطاف پذیری سیناپسی وابسته به تجربه میباشد که در اثر فعالیت گیرندههای گلوتامات نوع NMDA (N - متیل - D -آسیارتات) القاء می گردد. در صورت بلوک گیرندههای NMDA توسط منيزيوم طي پتانسيلهاي منفي، فعال شدن آنها نیازمند رهاسازی همزمان گلوتامات (فعالت پیش سینایسی) به طرف نورون دریافت دارنده، که دیلاریزه شده است (فعاليت يس سينايسي) مي باشد. فعاليت ارتباطي پیش سیناپسی و پس سیناپسی میزان کارایی سینایسی را افزایش می دهد و باعث تشکیل ارتباطات جدید می شود. از أنجايي كه اين ارتباط، جزئي مهم ميباشند، LTP مكانيسم هدایت کننده زمینهای در یادگیری و حافظه می باشد. LTP در سینایسهای گلوتامینرژیک سیستم یاداش مزولیمبیک نیز روی میدهد و توسط دوپامین تنظیم می شود. بنابراین داروهای مورد سؤمصرف نیز باعث ایجاد تداخل در عملکرد LTP در مکانهای تجمع انشعابات دویامین و گلوتامات (مانند ناحیه تگمنتال قدامی [VTA] هسته اکومبنس یا كورتكس پرهفرونتال) مىشوند. جالب توجه أن است كـه مواجه با یک داروی اعتیادآور باعث تحریک اعصاب آوران و کاهش مهار با واسطه گیرنده ه GABA در VTA شده و به موجب أن تحریکپذیری نورونهای دویامپنرژیک افزایش می یابد. منابع کلسیم سیناپسی تغییریافته و سیستم LTP دچار تغییرات جدی میشود. در نوکلئوس اکومبنس داروها سبب انعطاف پذیری سینایسی می شوند که احتمالاً با واسطه بیان گیرندههای D, در نورونها می شود که با انشعابات به VTA فعاليت نورونهاي GABA را كنترل ميكند. دستکاری ژنتیکی موش که انعطافپذیری سیناپسی را مهار یا تقویت میکند سبب تغییرات پایدار در حساسیتپذیری رفتاری با رفتار جستجوگرانه برای داروهای می شود که بیانگر شواهد وجود نقش انعطافیذیری سینایسی در رفتارهای وابستگی به دارو می شود.

<sup>1-</sup> Context 2- Craving

<sup>3-</sup> Associative forms

<sup>4-</sup> Long-term potentation (LTP)

<sup>5-</sup> Non-substance-dependense disorder

<sup>6-</sup> Long-term potentiation

کمترین ولی در مورد کوکائین بیشترین تأثیر را دارا میباشد. بیشک این نکته که وراثت، یکی از عوامل خطر نسبی جهت اعتياد (نقاط ضعف اعتياد ') مي باشد، بسيار جالب توجه بوده و مؤید آن است که اساس نوروبیولوژیک مشترک در اعتیاد به داروهای مورد سؤمصرف، عاملی وراثتی می باشد (جدول ۱-۳۲). آنالیزهای ژنتیکی بیشتر مؤید آن بودهاند که تنها ترکیب آللهای معدودی (یا احتمالاً تنها یک آلل مغلوب منفرد) جهت بروز فنوتیپ، لازم میباشد، هر چند شناخت ژنهایی که در این پدیده درگیر هستند، چندان روشن نمیباشد. از زمان معرفی بعضى ژنهاى مسوول بعضى مواد خاص (مانند الكل دهیدروژناز)، تحقیقات بیشتر به شناخت ژنهای درگیر در مكانيسمهاى نوروبيولوژيك مشترك بين انواع داروهاي اعتيادآور، متمركز شده است.

### داروهای مورد سوءمصرف غیر اعتیادآور

سؤمصرف بسیاری از داروها منجر به اعتیاد نمی شود. ازجمله این مواد می توان به مصرف موادی اشاره نمود که ادراک را تحت تأثیر قرار میدهند، بدون آن که باعث سرخوشی یا حس پاداش می شوند. از این جمله می توان به داروهای توهمزا و داروهای هوشبر انفکاکی<sup>۲</sup> اشاره نمود (جدول ۱-۳۲). برخلاف داروهای اعتیادآور که عمدتاً بر سیستم دوپامینی مزولیمبیک اثر میکنند، این داروها بر مدارهای کورتیکال و تالامیک اثر مینمایند. بهطور مثال لیسرژیک اسید دی اتیل آمید " (LSD) با فعال نمودن گیرندههای SHT<sub>2A</sub> سروتونینی در کورتکس پرهفرونتال باعث افزایش انتقالات گلوتامینرژیک به نورونهای هرمی میشود. چنین اعصاب آوران تحریکی، عمدتاً از تالاموس منشأ می گیرند و حامل اطلاعات حسى بسياري از مداليتهها از تالاموس مي باشند که باعث تقویت ادراک می گردند. فن سیکلیدین <sup>۴</sup> (CPCP) و کتامین به فرد حس جداشدن ذهن و جسم را میدهد (به همین دلیل به این داروها، هوشبرهای انفکاکی گفته میشود) که دوزهای بالاتر از آنها موجب استوپور و کما میشود. مکانیسم عمل اصلی در این زمینه، مهار وابسته به مصرف گیرندههای گلوتاماتی نوع NMDA می باشد. دوزهای بالاتر دکسترومتورفان، به عنوان ضد سرفه بدون نیاز به نسخه، نیز می تواند سبب شرایط انفکاکی شود. این اثرات به واسطه اثرات غیرانتخابی بر سروتونین و اوپیوئید، استیل کولین و گیرنده NMDA می باشد. طبقهبندی آنتاگونیستهای NMDA بهعنوان داروهای غیر

اعتیادآور برپایه ارزیابیهای اولیهای صورت گرفته است که اخیراً

چنین مسألهای بهویژه درمورد فن سیکلیدین (PCP) مورد پرسش قرار گرفته است. درواقع مطالعات حیوانی انجام شده، نشان دهنده آن است که PCP قادر به افزایش میزان دوپامین در ناحیه مزولیمبیک میباشد و تا حدی دارای خواص وادارکنندگی در جوندگان بوده است. در مورد سایر داروهای اعتیادآور نیز اثرات همزمان بر هردو سیستم تالاموکورتیکال و مزولیمبیک وجود داشته باشد. مصرف كانابينوئيدها، آمفتامينها و كوكائين منجر به علائم شبه سایکوز شدهاند که احتمالاً ناشی از اثرات این داروها بر ساختارهای تالاموکورتیکال می باشد. به عنوان مثال، کانابینوئیدها، علاوهبر اثرات شناخته شدهای که بر سیستم دوپامینی مزولیمبیک اعمال مینمایند، باعث افزایش تحریک پذیری مدارهای کورتیکال از خلال مهار رهاسازی گابا

داروهای توهمزا و آنتاگونیستهای NMDA، حتی اگر باعث ایجاد وابستگی و اعتیاد نشوند، ممکن است باعث بروز اثرات طولانی مدت شوند. گاهی سالها پس از استفاده از LSD جرقههایی از تغییرات ادراکی حاصل شده همچنان بروز می یابد. همچنین مصرف مزمن PCP ممکن است منجر به بروز اسكيزوفرني شبه سايكوز غيرقابل برگشت شود.

## ■ فارماکولوژی پایه داروهای موردسوءمصرف

از آنجایی که همه داروهای اعتیادآور باعث افزایش غلظت دوپامین در ساختارهای هدف انشعابات مزولیمبیک میشوند، ما این داروها را براساس ساختارهای مولکولی هدف و مکانیسمهای زمینهای طبقهبندی نمودهایم (جدول ۱-۳۲ و شکل ۲-۳۲). اولین گروه شامل اوپیوئیدها، کانابینوئیدها، گاماهیدروکسی بوتیریک اسید (GHB) و داروهای توهمزا میباشد که همگی اثرات خود را از طریق گیرندههای متصل به پروتئین ،Gio اعمال می نمایند. گروه دوم شامل نیکوتین ، الکل، بنزودیازپینها، هوشبرهای انفکاکی و بعضی داروهای استنشاقی می باشند که از طریق گیرندههای یونوتروپیک و کانالهای یونی ایفای نقش مینمایند. آخرین گروه شامل کوکائین، آمفتامینها و اکستازی است که همگی به ناقلین مونوامین متصل میشوند. داروهای غیر اعتیاداور نیز به روش مشابهی طبقهبندی میشوند.

<sup>1-</sup> Addiction liability

<sup>2-</sup> Dissociative anesthetics

<sup>3-</sup> Lysergic acid diethylamide

<sup>4-</sup> Phencyclidine

<sup>5-</sup> Reinforecement

## داروهایی که بر گیرنده متصل به GIO اثر میگذارند

### اوپيوئيدها

اگرچه اوپیوئیدها نخستین داروهایی بودند که مورد سوءمصرف قرار گرفتند (تحریککنندههای اولیه) و همچنان نیز به طور گسترده جهت اهداف غیرپزشکی، مصرف میشوند.

#### فارماكولوژي و جنبههاي باليني

همان طور که در فصل ۳۱ شرح داده شده است، اوپیوئیدها شامل خانوادهای بزرگ از آگونیستهای درونزاد و برونزاد و برونزا میباشند که بر سطح سه گیرنده عمده متصل به پروتئین  $\mathbf{G}$  عمل مینمایند: گیرندههای اوپیوئیدی  $\mathbf{m}$   $\mathbf{n}$  و  $\mathbf{\delta}$  اگر چه هر سه این گیرندهها به  $\mathbf{G}$  پروتئینهای مهاری متصل میباشند (همگی این گیرندهها به  $\mathbf{G}$  پروتئینهای مهاری متصل میباشند (همگی متضادی میباشند چرا که عمدتاً بر سطح سلولهای خاصی در مغز ظهور مییابند. به طور مثال، در VTA، این گیرندههای اوپیوئیدی  $\mathbf{m}$  به طور انتخابی بر سطح نورونهای AGAB موجود میباشند (تأثیر مهاری دارند) حال آن که گیرندههای اوپیوئیدی  $\mathbf{m}$  بر سطح نورونهای دوپامینرژیک وجود داشته و بر آنها تأثیری مهاری دارند. این شاید توجیه وضعیتی باشد که آگونیستهای اوپیوئیدی  $\mathbf{m}$  باعث ایجاد سرخوشی شده ولی آگونیستهای  $\mathbf{n}$  ایجاد کسالت مینمایند.

در تأیید این مشاهدات، مورفین در موشهایی که فاقد ژن گیرنده  $\mu$  بودهاند، فاقد اثرات پاداش بوده است ولی در صورت فقدان سایر گیرندهها، تغییری در این خاصیت مورفین ایجاد نشده است. گیرندههای اوپیوئیدی  $\mu$ با مهار نورونهای بینابینی مهاری گابائررژیک موجود در VTA سرانجام باعث مهار گسیختگی نورونهای دویامینی می شوند (شکل  $\pi$ – $\pi$ ).

از شایع ترین اوپیوئیدهای مو (u) مورد سوءمصرف، می توان به مورفین، هروئین (دی استیل مورفین، که به سرعت به مورفین متابولیزه می شود)، کدئین و اکسی کدون اشاره نمود. سوءمصرف میریدین در میان پرسنل پزشکی، شایع می باشد. تمامی این داروها باعث بروز تحمل و وابستگی شدید می شوند. علائم سندرم ترک نیز احتمالاً شدید است (به جز کدئین) و به صورت علائمی چون کسالت شدید، تهوع و استفراغ، دردهای عضلانی، اشک ریزش، آب ریزش بینی، میدریاز، سیخشدن موها، تعریق، اسهال، خمیازه و تب بروز می یابد. گذشته از علائم

سندرم ترک که معمولاً بیش از چند روز ادامه نمی یابد، افرادی که داروهای اوپیوئیدی ضد درد را مصرف نمودهاند، به ندرت نسبت به این داروها اعتیاد پیدا می کنند. در مقابل زمانی که اوپیوئیدها با اهداف تنفسی مصرف می شود بسیار اعتیاد آور می باشند. براساس معیار ۱: غیراعتیاد آور، ۵: به شدت اعتیاد آور، خطر نسبی اعتیاد ۴ از ۵، می باشد.

#### درمان

نالوکسان آنتاگونیست اوپیوئیدی، قادر است طی چند دقیقه اثرات یک دوز مورفین یا هروئین را خنثی نماید. چنین اقدامی در موارد تجویز دوزهای بالای اوپیوئیدی، حیاتبخش میباشد (فصول ۳۱ و ۵۹ را ببینید). تجویز نالوکسان همچنین باعث بروز علائم سندرم ترک به صورت حاد (ترک تسریع شده) در بیماران وابستهای میشود که به تازگی یک دوزاژ دارو را مصرف نمودهاند.

در درمان اعتیاد به اوپیوئیدها، اغلب اوپیوئیدهای طولانی اثر (مانند متادون، بوپرونورفین) جایگزین انواع کوتاه اثر با اثرات یاداش بخشی بیشتر (همچون هروئین) میگردد. جهت درمان جانشینی، متادون یک بار در روز تجویز می گردد. استفاده از یک آگونیست نسبی (بوپرنورفین) و نیمه عمر کمی طولانی تر (مـتادون و بـوپرنورفين) نيز دارای اثرات مفيدی مـیباشد (همچون حساس شدگی دارویی ضعیف تر که نیازمند دریافت متناوب دارو میباشد) ولی نکته اساسی آن است که بدانیم قطع ناگهانی تجویز متادون بیشک باعث بروز علائم سندرم ترک می گردد و به همین علت است که افراد تحت درمان جانشینی با متادون، به این دارو وابسته باقی میمانند. در بعضی از کشورها (سوئیس و هلند) جانشینی هروئین با هروئین نیز مجاز میباشد. پیگیری معتادانی که تزریق هروئین دریافت میدارند، در یک چهارچوب کنترل شده و انجام دورههای مشاوره باعث می شود تا معتادان تحت رژیمهای جانشینی هروئین از وضعیت سلامتی بهتری برخوردار باشند و از سوی جامعه نیز پذیرفته شوند.

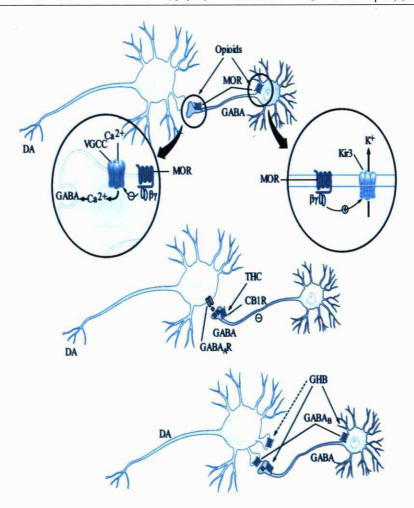
### كانابينوئيدها

کانابینوئیدهای درونزادی که به عنوان نوروترانسمیتر عمل میکنند، شامل Y آراشیدونیل گلیسرول (2-AG) و آناندامید میباشند که هردو به گیرندههای Y متصل میشوند. این

2- Canabinoids

<sup>1-</sup> Preceding stimulants

<sup>3-</sup> Anandamide



شکل  $T^*-T^*$ . مهار گسیختگی نورونهای دوپامینی (DA) در ناحیه تگمنتال قدامی (VTA) از خلال داروهایی که بر گیرندههای متصل به  $G_{io}$  مینمایند. بالا: گیرنده هدف اوپیوئیدی مو (MORs) که در ناحیه VTA منحصراً بر نورونهای گاماآمینوبوتیریک اسید (GABA) واقع میباشد. MORs در ناحیه اسلام و نواحی سوماتودندریتیک سلول پس سیناپسی واقع میباشند. هر جز دارای بخشهای تأثیر MORs در نواحی انتهایی پیش سیناپسی مهار با واسطه G پروتئینهای G برکانالهای کلسیمی وابسته گیرنده مجزایی میباشد. به گونهای متضاد، MORs در نواحی دندریتی باعث فعالیت کانالهای G میشود. وسط: G تتراهیدروکانابینول (THC)، و سایر کانابینوئیدها عمدتاً از طریق مهار پیش سیناپسی اثر مینمایند. پایین:گاماهیدروکسی بوتیریک اسید (GHB) به گیرندههای هدف G GABA و واقع بر هر دو نوع سلول اثر مینمایند هر چند نورونهای G GABA در برابر G حساسیت بیشتری نسبت به نورونهای دوپامینی از خود نشان میدهد که باعث ایجاد مهار گسیختگی حاصل از مصارف تفننی این داروها میشود. G G G G G

ترکیبات از قابلیت حلالیت در چربی بالایی برخوردار هستند، در سطح غشای سوماتودندریتیک پس سیناپسی آزاد شده، از خلال فضای خارج سلولی گذشته و به گیرندههای پیش سیناپسی CB<sub>1</sub> می شوند جایی که باعث مهار رهاسازی گلوتامات یا GABA می شوند

متصل میگردند. به علت چنین سیگنالهای برگشتی، اندوکانابینوئیدها به عنوان پیامبرهای پسگستر نیز نامیده میشوند. در هیپوکامپ رهاسازی اندوکانابینوئیدها از نورونهای

هرمی به طور انتخابی، انتقالات مهاری را تحت تأثیر قرار می دهد و در القای انعطاف پذیری سیناپسی طی تشکیل حافظه و یادگیری نقش دارد.

کانابینوئیدهای برونزا، مانند ماری جوانا (marijuana)،  $\Delta^{9}$  شامل چندین ترکیب فعال فارماکولوژیک حاوی تتر اهیدروکانایینول (THC) می باشند که مادهای سایکواکتیو و قدرتمند است. همچون اوپیوئیدها، THC نیز باعث مهار گسیختگی نورونهای دوپامینی، عمدتاً از طریق مهار پیش سیناپسی نورونهای GABA موجود در VTA می شود. نیمه عمر THC، حدود ۴ ساعت مى باشد. شروع اثر THC پس از استعمال ماری جوانا طی چند دقیقه روی می دهد و حداکثر اثر آن بعد از ۲-۱ ساعت ایجاد می شود. از برجسته ترین این اثرات، مى توان به سرخوشى و احساس راحتى اشاره نمود. اغلب مصرف کنندگان ذکر می کنند احساس خوب بودن، خود بزرگ بینی و تغییر در ادراک گذشت زمان را تجربه نمودهاند. تغییرات ادراکی وابسته به دوز (به عنوان مثال کژبینیهای بینایی') خواب آلودگی، اختلال در هماهنگی و اختلال حافظه نیز ممکن است به وقوع بپیوندد. کانابینوئیدها همچنین ممکن است باعث ایجاد وضعیت کسالت و در مواردی نادر به دنبال مصرف دوزهای بسيار بالا باعث بروز توهمات بينايي، شخصيتزدايي و ایی زودهای سایکوز شوند. سایر تأثیرات داروهای THC همچون افزایش اشتها، کاهش تهوع، کاهش فشار کره چشم و تسکین دردهای مزمن باعث کاربردهای پزشکی کانابینوئیدها شده است. کاربردهای پزشکی ماریجوانا به طور جامعی در گزارش انستیتو یزشکی (IOM) آکادمی ملی علوم در سال ۱۹۹۹ با عنوان ماری جوانا و پزشکی مورد بحث قرار گرفته است. چنین کاربردهایی همچنان مورد بحث قرار دارد چرا که بیم آن میرود در افراد مستعد موجب اسکیزوفرنی شود و مصرف این داروها آغازگر به کارگیری داروهای سنگین (Hard drugs) باشد.

مواجهه مزمن با ماري جوانا باعث ايجاد وابستگي مي شود كه با علائم سندرم محرومیت خاص ولی خفیف و کوتاه مدت همراه مے باشد. از جمله این علائم می توان به بی قراری، تحریک پذیری، سراسیمگی خفیف، بی خوابی، تهوع و دردهای شکمی اشاره نمود. خطر نسبی اعتیاد به این دارو، ۲ میباشد.

آنالوگ صناعی  $^{0}$ -THC با نام درونابینول ، تنها آگونیست کانابینوئیدی تایید شده از طرف FDA می باشد که در بازار ایالات متحده و بعضی از کشورهای اروپایی موجود میباشد. نابیلون<sup>۵</sup>، آنالوگ قدیمی تر و تجاری  $^{2}$  THC اخیراً مجدداً در آمریکا به عنوان درمان کمکی در کنترل درد مزمن معرفی گردیده است. به

نظر می رسد در آینده شاهد ورود داروهایی از خانوادههای کانابینوئید به بازار دارویی باشیم چرا که به نظر میرسد از اثرات مطلوب بسیاری برخوردار باشند.

#### گاما -هیدروکسی بوتیریک اسید

گاماهیدروکسی بوتیریک اسید و (GHB)، در خلال متابولیسم گابا تولید می شود ولی عملکرد این داروی درونزاد تا به حال شناخته نشده است. فارماکولوژی GHB پیچیده است چرا که دارای دو مكان اتصال مجزا مى باشد. اخيراً پروتئينى كه حاوى مكان اتصال با تمایل بالا (۱μΜ) نسبت به GHB می باشد، کلون شده است ولى همچنان تأثيرات مولكولى غلظتهاى فارماكولوژيك GHB، پوشیده مانده است. مکان اتصالی با تمایل کم (۱mM) به عنوان گیرنده GABA معرفی شده است تجویز دوزهای بالای GHB به موشهایی که فاقد ژن گیرنده GABA بودهاند، تأثیری نداشته است که مؤید نقش گیرندههای GABA به عنوان تنها واسطه اثرات فارما كولوژيك GHB مى باشد.

GHB، نخستین بار در سال ۱۹۶۰ به عنوان یک داروی بیهوشی عمومی معرفی گردید. از آنجایی که محدوده بیخطری آن باریک است و از پتانسیل اعتیادآوری برخوردار است، در حال حاضر به عنوانی یک داروی بیهوشی ایالات متحده، در دسترس نمی باشد. به هر حال این دارو به منظور درمان نارکولیسی (تحت قـوانـین دسـترسی محدود) مصرف می شود. زیرا GHB خواب آلودگی در طول روز و اپیزودهای کاتالیسی را از طریق مكانيسم ناشناخته كاهش مي دهد. پيش از أن كه GHB باعث بروز آرامبخشی و کما شود، ایجاد سرخوشی نموده و تأثیراتی چون افزایش ادراکات حسی، احساسی نزدیکی اجتماعی و فراموشی را ایجاد مینماید. این ویژگیها این دارو را به دارویی رایج جهت مهمانیها<sup>۷</sup> تبدیل کرده است که تحت نام پرطمراق "اکستازی مایع^" یا داروی آزار جنسی ٔ مشهور میباشد. همان طور که از آخرین نام این دارو نیز بر می آید، GHB جهت انجام اعمال تجاوزگرانه مورد استفاده قرار میگیرد چرا که دارو هیچ بویی ندارد و به خوبی در نوشیدنیها، حل می شود. پس از آشامیدن به سرعت جذب شده و طی ۳۰–۲۰ دقیقه پس از مصرف ٢٠٠mg/kg از أن، حداكثر سطوح يالاسمايي أن

2- Depersonalization

6- Gamma-hydroxybutyric acid

4- Dornabinol

<sup>1-</sup> Visual distortions

<sup>3-</sup> Institue of medicine

<sup>5-</sup> Nabilone

<sup>8-</sup> Liquid ecstasy

<sup>7-</sup> Clubdrug

<sup>9-</sup> Date rape drug & Grievovs bodily harm

حاصل می شود. نیمه عمر حذفی آن ۳۰ دقیقه است.

اگر چه گیرندههای GABA تقریباً بر سطح تمامی نورونهای VTA موجود می باشند، ولی نورونهای GABA نسبت به نورونهای دوپامینرژیک دارای حساسیت بیشتری به GHB میباشند (شکل ۳-۳۳). این امر در EC508ها، منعکس می گردد که در بین زیر گروهها متفاوت می باشد و میزان تفاوت در تمایل اتصالی گیرندههای GABA<sub>B</sub> و کانالهای پتاسیمی مسؤول هیپرپلاریزاسیون را مشخص میکند. از آنجایی که GHB، أگونيستي ضعيف مي باشد، در غلظتهايي كه معمولاً در موارد تفننی مصرف می شود، تنها نورون های GABA مهار مىشوند. چنين تصويرى احتمالاً توجيه كننده اثرات واداركنندگى GHB و اساس اعتیادآوری این دارو میباشد. در دوزهای بالاتر، GHB نورونهای دویامینرژیک را نیز هیپریلاریزه نموده و سرانجام رهایی دویامین را تماماً مهار میکند. چنین اثرات مهاری در VTA، احتمالاً باعث خنثی نمودن اثرات تحریکی سایر داروهای اعتیادآور به VTA خواهد شد. احتمالاً به این علت است که از GHB به عنوان ترکیبی «ضد ولع مصرف<sup>۱</sup>» بهره گرفته می شود.

#### LSD، مسكالين'، يسيلوسيين''

LSD، مسكالين و پسيلوسيبين به طور معمول توهمزا، ناميده می شوند چرا که با ایجاد تغییراتی در سطح هوشیاری، فرد چیزهایی را حس مینماید که در واقع حضور ندارند. این داروها اغلب باعث تغییرات غیر قابل پیشبینی، علائم ادراکی شامل کژبینیهای رنگی و شکل میشوند. تظاهرات شبه سایکوز (شخصیتزدایی، توهم، اختلال در ادراک زمان) موجب شده است تـا برخـی این داروهـا را در گـروه مـقلدهای سـایکوز ً طبقهبندی نمایند. آنها همچنین باعث ایجاد علائمی سوماتیک (سرگیجه، تهوع، پاراستزی و تاری دید) نیز میشوند. بسیاری از مصرف کنندگان گزارش نمودهاند که حتی چندین سال پس از مواجهه با دارو نیز مجدداً اثرات ادراکی را تجربه نمودهاند. داروهای توهمزا با اغلب داروهایی که در این فصل مورد بررسی قرار گرفته، متفاوت میباشند چرا که این داروها نه ایجاد وابستگی مینمایند و نه اعتیاد، هر چند مواجه مکرر باعث ایجاد تحمل به صورتی سریع می شود (که از آن با نام تاکی فیلاکسی $^{0}$ نیز یاد میشود). از آنجایی که طی روشهای خود تجویزی حیوانات، تمایلی به این داروها نشان نمیدهند، به نظر میرسد این داروها اثرات یاداش نداشته باشند. مطالعات بیشتر همچنین

مؤید آن است که این داروها قادر به تحریک رهاسازی دوپامین نیز نمی باشند این خود تائیدی دیگر بر فرضیهای است که اعتقاد دارد تنها داروهایی که سیستم دوپامینی مزولیمبیک را تحریک مینمایند، اعتیادآور هستند. در مقابل، داروهای توهمزا باعث افزایش رهایی گلوتامات در کورتکس میشوند که احتمالاً میزان ورودی های تحریکی آوران از گیرنده های پیش سینایسی سروتونین (برای مثال HT2A) در تالاموس را افزایش می دهد. LSD، یک آلکالوئید ارگوت میباشد. پس از سنتز، برگههای

كاغذ خشككن و مكعب قند با محلول أميخته مى شوند و اجازه می دهند تا ترکیب خشک شود. به دنبال بلع LSD، اثرات سایکواکتیو، معمولاً پس از ۳۰ دقیقه بروز می یابد و ۱۲-۶ ساعت نیز به طول می انجامد. طی این دوران افراد قادر به قضاوت منطقی و درک خطراتی که آنها در معرض تصادف یا سایر جراحات قرار می دهد، ندارند.

در بزرگسالان، دوز معمول ۲۰-۳۰mog می باشد. LSD نوروتوکسیک است و همچون سایر آلکالوئیدهای ارگوت مکن است موجب انقباضات شدید رحمی و القاء سقط در زنان باردار شود (فصل ۱۶ را ببینید).

مولکول هدف LSD و سایر داروهای توهمزا، اغلب گیرندههای 5HT<sub>2A</sub> میباشد. این گیرنده متصل به پروتئین Gq بوده و باعث تولید اینوزیتول تری فسفات (IP<sub>3</sub>) و به موجب آن افزایش کلسیم داخل سلولی میشود. اگر چه اندیکاسیونهای درمانی بسیاری جهت داروهای توهمزا و به ویژه LSD پیشنهاد شده است ولى تأثير آنها هرگز مشخص نشده است.

## داروهایی که با واسطه گیرندههای يونوتروييك اثرمي نمايند

#### نيكوتين

#### فارماكولوزي

براساس میزان افراد مبتلا، اعتیاد به نیکوتین نسبت به سایر انواع اعتیاد، بسیار بالاتر می باشد به طوری که در بعضی از کشورها این میزان به ۵۰ درصد بزرگسالان آن جامعه نیز میرسد. مواجه با نیکوتین، عمدتاً از طریق کشیدن تنباکو روی میدهد که سبب بسیاری از مرگهای قابل پیشگیری میباشد. همچنین مصرف

1- Craving

<sup>2-</sup> Mescaline

<sup>4-</sup> Psychomimetics

<sup>3-</sup> Psilocybin 5- Tachyphylaxis

طولانی مدت تنباکو جویدنی و استنشاقی اینز اعتیادآور بوده

نيكوتين، أگونيست اختصاصي گيرنده نيكوتيني استيل کولین (nAChR) می باشد که به طور طبیعی به وسیله استیل کولین فعال می شود (فصل ۶ و ۷ را ببینید). از آنجایی که نیکوتین باعث افزایش قابلیتهای شناختی ذهن میشود و همچنین بیماری الزایمر نیز با فقدان نورونهای رهاکننده استیل کولین هسته بازالیس مینرت<sup>۲</sup> همراه بوده است، به نظر میرسد گیرندههای nACh نقش مهمی در ایجاد بسیاری از فرآیندهای شناختی ایفا نمایند. اثرات پاداش گونه نیکوتین با اثر بر گیرندههای nACh موجود بر نورونهای دوپامینرژیک VTA روی می دهد. در حضور نیکوتین بر سطح انشعابات نورونی، دویامین در هسته اکومبنس و کورتکس پره فرونتال رها می شود و بدین ترتیب مقدمات را جهت اعتیاد به نیکوتین فراهم میکند. تحقیقات اخیر منجر به شناسایی کانالهایی با ساختار α4β2 به عنوان گیرندههای nACh در VTA شده است که جهت ایجاد اثرات یاداش نیکوتینی ضروری میباشند. این اظهارات بـرپایه شواهدی بوده که موشهای دستکاری ژنتیکی فاقد زیر واحد b2، تمایل به مصرف نیکوتین نشان ندادهاند و چنین قابلیتی با بازگرداندن زیر واحد b2 ناحیه VTA در محیطهای آزمایشگاهی با بروز مجدد چنین تمایلی همراه بوده است. شواهد الكتروفيزلوژيک مؤيد أن است كه گيرنده nACh هومومر حاوي زیر واحدهای  $\alpha7$  نیز در ایجاد اثرات پاداش نیکوتین نقش دارد. این گیرندهها عمدتاً بر انتهای سیناپسی انشعابات تحریکی آوران که به نورونهای دوپامینرژیک منتهی می شود، موجود می باشند. این گیرندهها، همچنین در تحریک آزادسازی دوپامین تحت تأثير نيكوتين و ايجاد تغييراتي كه نهايتاً منجر به اعتياد مي شود (به عنوان مثال تقویت طولانی مدت (LTP) ورودی های تحریکی) نقش دارند.

علائم سندرم ترک نیکوتین در مقایسه با اوپیوئیدها، خفیفتر میباشد و به صورت تحریکپذیری و بیخوابی بروز مى يابد. نيكوتين جز داروها با اعتيادآوري بالا طبقه بندى مى شود (خطر نسبی = ۴) و میزان نمود مجدد آن پس از انجام تلاش جهت ترک، نیز شایع می باشد.

درمان اعتیاد به نیکوتین، استفاده از تجویز خود نیکوتین به روش هایی که آرامتر جذب شود و استفاده از داروهای متعدد دیگر می باشد. نیکوتین از طریق مصرف جویدنی، استنشاقی یا از

طریق چسبهای پوستی که به آرامی باعث رهایی نیکوتین میشوند، می تواند جایگزین نیکوتین سیگار شود، بدین ترتیب سرعت فارماکوکینتیک آهستهتر شده و همچنین بسیاری مواد سمی دیگری که در دود سیگار موجود میباشد، حذف میشوند. اخیراً دو آگونیست نسبی با اثر بر گیرندههای nAch حاوی  $\alpha 4\beta 2$ شناسایی شدهاند، سیتیزین "عصاره گیاهی و مشتق صناعی آن، وارنی کلین أ. هر دو با اشغال گیرنده های nAch بر سطح نورونهای دوپامینرژیک موجود در VTA عمل میکنند و در نتیجه مانع بروز اثرات نیکوتین میشوند. وارنیکلین ممکن است توانایی رانندگی را مختل کند و همچنین با افزایش افکار خودکشی نیز همراهی داشته است. مصرف داروی ضدافسردگی بوپروپیون جهت درمانهای ترک سیگار تایید شده است. مؤثرترین اثرات دارو زمانی خواهد بود که رفتاردرمانی توأم نیز صورت بیذیرد.

در بسیاری از کشورها جهت کاستن آلودگی محیطی، استعمال دخانیات در مکانهای عمومی، منع شده است. چنین اقداماتی نه تنها باعث کاستن سیگارکشیدن ثانویه و تأثیرات دود سیگار بر فرد دیگر می شود بلکه از میزان خطر عود مجدد سیگارکشیدن در فردی که اقدام به ترک دخانیات کرده نیز مي شود.

### بنزوديازيينها

بنزودیازیینها به وفور، جهت کمکردن اضطراب و همچنین بهعنوان دارو خوابآور، تجویز می شوند. خطر سوءمصرف این ترکیبات کم است به طوری که برآیند به سوی تأثیرات مفید این داروها میباشد. بنزودیازپینها ازسوی بعضی از افراد به علت اثرات سرخوشی آور مورد سؤمصرف قرار می گیرند ولی چنین سوءمصرفی اغلب با سوءمصرف داروهای دیگر همراه مى باشد. به عنوان مثال جهت كاهش اضطراب طى دوران ترك اوپيوئيدها.

باربیتوراتها، که نسبت به بنزودیازپینها قدیمی تر می باشند، به عنوان شایع ترین داروی مورد سوءمصرف برای اثرات آرامبخشی خوابآوری (پس از اتانول) مطرح بودهاند. از آنجایی که امروزه این داروها به ندرت در بیماران سرپایی تجویز می شود، چنین مشکلی نیز نسبت به گذشته به میزان زیادی كاهش يافته است حال أن كه فروش خياباني بـاربيتوراتهـا،

1- Snuff

<sup>2-</sup> Nucleus basalis of meynert

Cytisine 4- Varenicline

#### الكل

الکل (اتانول، فصل ۲۳ را ببینید)، به طور روزمره توسط اغلب ساکنین کشورهای غربی مصرف می شود. اگر چه تنها درصد کمی از افراد به این ماده وابسته یا معتاد می شوند ولی سؤمصرف الکل یکی از مشکلات جدی بهداشت عمومی می باشد چرا که با بروز بسیاری از بیماریها، همراهی دارد.

فارماکولوژی الکل پیچیده میباشد و هیچ گاه تنها یک گیرنده

#### فارماكولوژي

واسطه اثرات این ماده نمی باشد. الکل بسیاری از گیرندههای ، GABA، كانال هاى Kir3/GIRK، باز برداشت آدنوزين (از خلال ناقل نوكلئوزيدي توازني )، گيرنده هاي گليسين، گیرندههای NMDA و NHT3 را تحت تأثیر قرار می دهد. همه این کانالها به استثنای ENT۱، گیرندههای مزولیمبیک یا کانالهای یونی میباشند. هنوز آشکار نمیباشد که کدام یک از این گیرندهها مسوول افزایش دوپامین در سیستم پاداش مزوليمبيك مى باشند. احتمالاً مهار ENT1 مسؤول چنين اثرات پاداشی نمیباشد (موشهای فاقد ENT<sub>1</sub> مقادیر بیشتری الکل نسبت به گروه کنترل می نوشیدند) اما به نظر می رسد تجمع آدنــوزین و تـحریک گـیرندههای آدنــوزین A<sub>2</sub> و افــزایش سیگنال های CREB در ایجاد وابستگی به الکل، دخیل باشند. ۶ تا ۱۲ ساعت پس از قطع نوشیدن الکل، وابستگی به صورت بروز علائم سندرم ترک از جمله لرزش (اغلب در دستها)، تهوع و استفراغ، افزایش تعریق، سراسیمگی و اضطراب خود را در افراد بسیار الکلیک نشان می دهد. سپس طی ۱۲ تا ۲۴ پس از قطع مصرف الكل ممكن است در بعضى از افراد برخی توهمات بینایی، لمسی و شنواسی نیز روی میدهد. پس از گذشت ۲۴ تا ۴۸ ساعت خطر ایجاد تشنج وجود دارد. در نهایت ۴۸ تا ۷۲ ساعت پس از ترک الکل احتمال ایجاد دلیریوم ترمنس افزایش می یابد. در این وضعیت فرد دچار توهمات است، آگاهی به محیط اطرافش ندارد و تا حدودی نایایداریهای اتونوم نیز در این مرحله روی میدهند. دلیریوم ترمنس با میزان ۱۵-۵ درصد مرگ و میر همراه می باشد.

#### درمان

درمان ترک الکل، حمایتی است و بر استفاده از داروهای

همچنان ادامه دارد. درمانهای ترک اعتیاد به باربیتوراتها مشابه بنزودیازپینها میباشد.

با وجود آن که میزان وابستگی به بنزودیازپینها، بسیار شایع میباشد، احتمالاً تشخیص اعتیاد اغلب ناکام میماند. علائم سندرم ترک بنزودیازپینها، طی چند روز پس از قطع مصرف بروز مینمایند که این میزان به نیمه عمر حذف دارو نیز وابسته میباشد. از جمله علائم میتوان به تحریکپذیری، بیخوابی، تنفر از نور و صدا، افسردگی، دردهای عضلانی و حتی تشنج، اشاره نمود. معمولاً این علائم به تدریج طی ۱ تا ۲ هفته فروکش مینمایند.

بنزودیازیینها، تنظیمکنندههای مثبت گیرنده GABA می باشند که هم باعث افزایش هدایت از خلال کانال شده و هم باعث افزایش احتمال بازبودن کانال میشوند. این گیرندهها، ساختارهایی پنتامریک حاوی زیر واحدهای  $\beta$  و  $\gamma$  می باشند (فصل ۲۲ را ببینید). گیرندههای GABA موجود بر سطح نورونهای دوپامینرژیک VTA، فاقد زیر واحد α۱، زیر واحد ایزوفرم موجود در نزدیکی نورونهای GABA (مثلاً نورونهای بینابینی)، میباشند. به دلیل همین تفاوت جریان واحد سیناپسی در نورونهای بینابینی بیش از نورونهای دوپامینی بوده و هنگامی که این تفاوت با بنزودیازپینها تقویت شود. نورونهای بینابینی خاموش میشوند. GABA<sub>A</sub> به صورت طولانی مدت ترشح نمی شود و بنزودیازیین ها اثرت خود بر نورون های دویامینرژیک را از دست می دهند. که سبب اختلال در مهار نورونهای دویامینی و اثرات پاداشگری بنزودیازیین (که با گـــیرندههای GABA بـیان شـده در نـورونهای VTA واسطه گری می شود) می شود. گیرنده های  $\alpha$ 5 جهت ایجاد تحمل نسبت به اثرات آرامبخش بنزودیازپینها، ضروری میباشند و مطالعات انسانی انجام شده ارتباطی میان گیرندههای حاوی  $\alpha 2\beta 3$  با میزان وابستگی به الکل را نشان داده است. (گیرندههای ، GABA همچنین مولکول هدف الکل نیز می باشند، ادامه بحث را ببینید). در مجموع آن که گیرندههای GABA با ترکیب زیر واحدی خاص موجب بروز اثرات ویژهای همچنین اثرات درمانی، وابستگی و در مواجهه طولانی مدت اعتیاد میشوند. با گسترش ترکیبات انتخابی ۵۱ که هم اکنون در حال سیری کردن کارآزماییها و بررسیها بوده و هنوز جهت مصرف در انسان به تأیید نرسیدهاند و با توجه به اینکه این ترکیبات سبب القاء اعتياد نمى شوند لذا ممكن است در أينده در درمان اختلالات اضطرابی به کار روند.

<sup>1-</sup> Equilibrative nucleoside transporter(ENT)

<sup>2-</sup> Delirium tremens

بنزودیازپین از جمله اکسازپام، لورازپام که نسبت به سایر بنزودیازپینها کمتر به متابولیسم کبدی وابسته میباشند، تأکید دارد. در بیمارانی که میزان عملکرد کبدی کافی باشد، تجویز بنزودیازپینهای طولانی اثر همچون کلرودیازپوکساید ارجح میباشد. همچون درمان سایر موارد سؤمصرف دارویی در این جا نیز به کارگیری رویکردهای روانی ـ اجتماعی از اهمیت بسزایی در این بیماران برخوردار میباشد. این مطلب در مورد الکل از اهمیت بیشتری برخوردار میباشد چراکه الکل در بسیاری مواقع در دسترس میباشد.

با وجود به کارگیری ترکیبات و رویکردهای مختلف، درمان فارماکولوژیک اعتیاد به الکل، همچنان با محدودیتهایی روبرو میباشد. روش درمان در فصل ۲۳ مورد بحث قرار گرفته است.

### کتامین و فنسیکلیدین (PCP)

کتامین او فن سیکلیدین (PCP)، به عنوان داروهای بیهوشی عمومی تولید شدند (فصل ۲۵ را ببینید) اما تنها کتامین در حال حاضر دارای چنین کاربردی میباشد. هر دوی این داروها امروزه در گروه داروهای مهمانی " طبقهبندی می شوند و تحت نام "گرد فرشته ً "، "Hog" و "Special K" فروخته مى شوند. ايـن اثـرات ناشی از تأثیر وابسته به مصرف آنتاگونیستی غیر رقابتی این داروها بر گیرنده NMDA میباشد. از دیگر اثرات این داروها مى توان به ايجاد كابوسها، خوابها و يا توهمات حين جراحي و ناشی از بیهوشی با این ترکیبات اشاره نمود. کتامین و PCP در شکل خالص به صورت پودرهای کریستالی سفید میباشند ولی در فروش خیابانی معمولاً به صورت مایع، کپسول، قرصی که قابل خوردن، تزریق و حتی دودکردن نیز میباشد، عرضه می گردد. اثرات روانی معمولاً حدود ۱ ساعت به طول می انجامد و همچنین شامل افزایش فشارخون، اختلال عملکرد حافظه و تغییرات بینایی نیز می باشد. مصرف دوزهای بالای این داروها باعث ایجاد حس ناخوشایند خروج از بدن و نزدیکی به مرگ می شود. اگر چه کتامین و فن سیکلیدین باعث ایجاد وابستگی و اعتیاد نمی شوند (خطر نسبی = ۱)، ولی مواجه طولانی مدت به ویژه در مورد PCP منجر به سایکوزهای طولانی و تا حدی شبیه به اسکیزوفرنی می گردد که ممکن است تا مدتها پس از قطع دارو ادامه یابد. جالب این است که تجویز وریدی کتامین می تواند دوزهای افسردگی را ظرف مدت چند ساعت نابود کند (فصل ۳۰ را ببینید) که در تضاد قدرتمندی با مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین و سایر ضدافسردگیها است (که چند

طول می کشد تا اثرات آن را ببینیم). مکانیسم ضد افسردگی آن به نظر آنتاگونیزم گیرنده NMDA بوده که سبب درگیری مسیر پایین دست mTOR و سایر گیرندههای گلوتاماتی می شود. محدودیت این روش این است که آن گذرا است که حتی ظرف چند روز با تجویزهای مکرر نیز اثرات آن کاهش می یابد.

#### داروهای استنشاقی

سوءمصرف مواد استنشاقی  $^{0}$ ، به مواجبهه تفننی با بخارهای شیمیایی همچون نیتراتها، کتونها و هیدروکربنهای آلیفاتیک و آروماتیک، اطلاق می شود. این ترکیبات از اجزاء بسیاری از محصولات خانگی و صنعتی می باشد و توسط بالا کشیدن ازطریق بینی  $^{3}$  و مکش ازطریق دهان  $^{9}$  و ازطریق کیسه می باشد. بالاکشیدن ازطریق بینی ویژه استنشاق مواد در فضایی باز می باشد. مکش ازطریق دهان ازطریق آغشته کردن پارچهای با ماده ای فرار قبل از استنشاق و روش کیسه ای به صورت تنفس با ماده ای پلاستیکی یا کاغذی حاوی بخارات ماده مورد نظر می باشد. معمولاً ابتدا از روش بالاکشیدن از طریق بینی، مبادرت به استنشاق این مواد می نمایند که در نهایت به روشهای مکش دهانی و یا از طریق کیسه منتهی می شود. سوء مصرف مکش دهانی و یا از طریق کیسه منتهی می شود. سوء مصرف استنشاقی معمولاً در میان کودکان و جوانان شایع می باشد.

مکانیسم اثر قطعی این مواد فرار، همچنان ناشناخته میباشد. در بعضی از افرادی اختلال عملکرد گیرندههای یونوتروپیک و کانالهای یونی موجود در سیستم اعصاب مرکزی مطرح شده است. به عنوان مثال اکسید نیترو، با اتصال به گیرندههای NMDA باعث افرایش عملکرد گیرندههای میشود. اغلب داروهای استنشاقی باعث ایجاد سرخوشی و افزایش تحریکپذیری VTA میشوند که احتمالا مسبب خطرات اعتیادآور این ترکیبات میباشد. سایر مواد از جمله آمیل نیتریت و (popper)، عمدتاً باعث شلشدن عضلات صاف و افزایش نعوظ میشود ولی داروهایی اعتیادآور نمیباشند. مواجه طولانی مدت با هیدروکربنهای آروماتیک (مانند بنزن و تولوئن) باعث ایجاد اثرات سمی در بسیاری از ارگانها از جمله اختلال ماده سفید عصبی در دستگاه اعصاب مرکزی میشوند. درمان موارد مسمومیت به کارگیری روشهای حمایتی میباشد.

<sup>1-</sup> Ketamine 2- Phencyclidin

<sup>3-</sup> Club drugs 4- Club drugs

<sup>5-</sup> Inhalants 6- Sniffing

<sup>7-</sup> Huffing 8- Bagging

<sup>9-</sup> Amyl nitrite

## داروهایی که به ناقلین آمینهای بيوژنيك متصل مي شوند

#### كوكائين

در دهه اخیر، میزان سؤمصرف کوکائین <sup>۱</sup> به سرعت افزایش یافته است و امروزه به صورت مشکل جدی سلامت در سراسر دنیا در آمده است. کوکائین بسیار اعتیادآور است (خطر نسبی = ۵) و مصرف أن باعث ايجاد عوارض بسياري ميشود.

کوکائین، یک آلکالوئید است که در برگهای اریتروکسیلون کوکا که گیاه بومی نواحی آند می باشد، یافت می شود. برای بیش از ۱۰۰ سال، این دارو تنها جهت مصارف درمانی، عـمدتاً در پیهوشی موضعی و افتالموژی کاربرد داشته است. زیگوید فروید، اولین بار پیشنهاد کرد که می توان از این دارو جهت درمان افسردگی و وابستگی به الکل استفاده نمود ولی این پیشنهاد به سرعت باعث پیدایش اعتیاد به این دارو گردید.

هیدروکلراید کوکائین، نمکی محلول در آب است که هم قابل تزریق میباشد و هم از تونایی جذب از خلال بسیاری از غشاها برخوردار است (مانند بالا كشيدن از طريق بيني). حرارتدادن محلول آلكالين أن باعث تبديل أن به باز أزاد مے, شود کہ "Crack Cocaine" نام دارد و قابل دودکردن " مى باشد. Crack cocain استنشاقى نيز به سرعت توسط ريهها جـذب شـده و از أنجا نيز سريعاً وارد مغز شده و بثورات پابرجایی ایجاد میکند.

در سیستم اعصاب محیطی، کوکائین، کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ را مهار نموده و بدین ترتیب از ایجاد و هدایت یتانسیلهای عمل ممانعت میکند (فصل ۲۶ را ببینید). با این وجود به نظر میرسد این تأثیر مسؤول اثرات حاد پاداش اَور و اعتیادآور این داروها نباشد. کوکائین در دستگاه اعصاب مرکزی، باعث بلوک بازبرداشت دویامین، نورآدرنالین و سروتونین از طریق ناقلین آنها می گردد. بلوک ناقل دوپامین (DAT) باعث افزایش غلظت دوپامین در هسته اکومبنس شده و موجب بروز اثرات پاداش کوکائین می شود (شکل ۴-۳۲). در واقع، اثرات پاداشی کوکائین در موشهای دارای DAT حساس به کوکائین خاتمه مى يابند. همچنين مهار ناقل نوراپي نفرين (NET) نيز باعث افزایش فعالیت سمیاتیک شده که به دنبال آن فشارخون افزایش یافته، تاکی کاردی و اغلب آریتمی های بطنی ایجاد مى شود. افراد معمولاً بى اشتها و بيش فعال هستند و ميزان خواب کمی دارند. کوکائین خطر خونریزیهای داخل مغزی

انفارکتوسهای قلبی و تشنجها را افزایش میدهد. مصرف بیش از حد کوکائین منجر به هیپرترمی، کما و مرگ میگردد. در دهه ۱۹۷۰ هنگامی که کراک \_کوکائین در ایالات متحده آمریکا وارد شد. پیشنهاد شد که این دارو برای جنینها، با مصرف در مادران، مضر است. واژه کودککراکسی (crack-baby) جهت تشریح سندرم خاص نوزادان تازه متولدشده و مادرانی که مواجهه زیادی با این ماده داشتهاند، استفاده می شود. پیگیری آن کودکان، که حالا بزرگ شدهاند، اثرات دارو بر فعالیتهای شناختی را تأیید نمی کند. علاوه بر این در این جمعیتهای مصرف کننده درصد مصرف کنندگان دارو در گروه کنترل از لحاظ اجتماعی ـ اقتصادی قابل مقایسه بود.

افرادی که مستعد باشند حتی پس از چند مواجه کوتاه هم ممكن است به اين دارو وابسته و معتاد شوند. هر چند علائمي ناشی سندرم ترک نیز گزارش شده است اما این علائم همچون علائم ناشى از ترک اوپيوئيدها شديد نمىباشد. احتمال ايجاد تحمل وجود دارد ولی در بعضی از افراد تحمل معکوس ایجاد می شود، بدین معنی که فرد نسبت به دوزهای کم کوکائین حساس می شود. چنین حساس شدن رفتاری احتمالاً تا حدی وابسته به زمینه می باشد. ولع مصرف کوکائین بسیار زیاد است و مسوول بسیاری از موارد شکست در درمان میباشد. تاکنون هیچ أنتا گونیستی برای کوکائین شناخته شده نمی باشد و درمان موارد مسمومیت تنها حمایتی میباشد. شناخت راهکارهای درمانی جهت اعتیاد به کوکائین امروزه در اولویت اول قرار دارد.

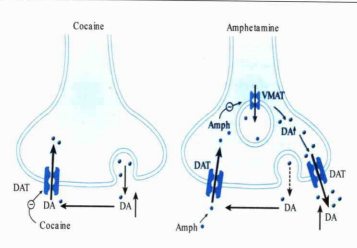
## آمفتامينها

آمفتامینها، گروهی از داروهای صناعی هستند که با مشابه داروهای سمپاتومیتمیک غیرمستقیم، باعث رهایی آمینهای بیوژنیک اندوژن همچون دوپامین و نور آدرنالین میشوند (فصول ۶ و ۹ را ببینید). آمفتامین، مت آمفتامین و بسیاری از این مشتقات اثرات خود را با خنثی کردن ناقلین آمین های بیوژنیک در سطح غشاى يلاسمايي، اعمال مىنمايند. أمفتامينها، سوبسترای این ناقلین بوده و وارد سلول می شوند (شکل ۴-۳۲). در داخل سلول با ناقلین وزیکولهای مونوآمین (VMAT، شکل ۶-۴ را ببینید) تداخل نموده و باعث رهاسازی نوروترانسمیترها از وزیکول میشوند. در نتیجه به تدریج میزان دوپامین (یا سایر ترانسمیترهای آمینی) در سیتوپلاسم افزایش می یابد، تا حدی

<sup>1-</sup> Cocaine 2- Erythroxylon coca

<sup>4-</sup> Reverse tolerance

<sup>3-</sup> Smok



شکل ۳۲-۴. مکانیسم عمل کوکائین و آمفتامین بر پایانههای سیناپسی نورونهای دوپامینی (DA) چپ: کوکائین نـاقل دوپـامین (DAT) را مـهار میکند و باعث کاهش کلیرانس DA از شکاف سیناپسی شده و غلظت DA خارج سلولی را افزایش میدهد. راست: از آنجایی که آمفتامین (Amph) پیش ماده DAT میباشد، به صورت رفابتی ناقل DA را مهار میکند. علاوه بر این، آمفتامین با ناقل وزیکولی مونوآمین (VMAT) تداخل نموده و مانع پرشدن وزیکول سیناپسی میگردد. در نتیجه، وزیکولها شکافته شده و غلظت سیتوپلاسمی DA افزایش مییابد. این امر بـاعث مـعکوسشدن حمل شده و به شدت باعث آزادسازی DA غیر وزیکولی و در نتیجه افزایش غلظت AC خارج سلولی میشود.

که با معکوس نمودن ناقل DAT از غشا، وارد فضای سیناپسی می شود. در نتیجه این امر، رهاسازی طبیعی وزیکولهای دوپامینی کاهش می یابد (چرا که وزیکولهای سیناپسی حاوی مقادیر کمتری از ترانسمیتر می باشند) و رهاسازی غیروزیکولی افزایش می یابد. مکانیسمهای مشابهی در مورد سایر آمینهای بیوژنیک نیز متصور می باشد (نوراپی نفرین و سروتونین).

علاوه بر GHB و اکستازی، آمفتامینها نیز به عنوان داروهای مهمانی " شناخته شده میباشند چرا که به وفور در چنین مهمانیهایی مصرف میشوند. این ترکیبات اغلب در آزمایشگاههایی مخفی تولید میشوند و لذا تشخیص فرمول شیمیایی دقیق آنها امکانپذیر نمیباشد. تفاوت اصلی آنها با اکستازی عمدتاً در زمینه مصرف میباشد. تجویز داخل وریدی و اعتیاد "hard core" با آمفتامینها به ویژه متآمفتامین شایعتر میباشد. در مجموع، آمفتامینها باعث افزایش سطوح کاته کولامینی و افزایش برانگیختگی و کاهش خواب میشوند ولی ممکن است باعث بروز حرکات غیرطبیعی و تسریع اییزودهای سایکوز نیز شوند. انتقالات سروتونینی احتمالاً در ایجاد اثرات توهمزا و ضداشتها نیز همچون هیپرترمی ناشی از آمفتامینها دخیل میباشند.

برخلاف بسیاری از داروهای مورد سؤمصرف، آمفتامینها

دارای اثرات سمی بر سلولهای عصبی می باشند. مکانیسم قطعی آن مشخص نمی باشد ولی میزان آن اثرات سمی عصبی به تأثیر گیرندههای NMDA بستگی دارد و عمدتاً نورونهای دوپامینرژیک و سروتونرژیک را گرفتار می نماید.

آمفتامینها اغلب در ابتدا به صورت قرص مورد سؤمصرف قرار می گیرند ولی ممکن است به روش دودکردن (Smoking) یا تزریقی نیز مصرف شوند. معمولاً مصرفکنندگان قهار بسیار سریع به روشهای تزریقی روی می آورند. طی چند ساعت پس از خوردن قرصهای آمفتامین، اثرات کاهش هوشیاری، ایجاد سرخوشی، سراسیمگی و گیجی حاصل می شود. ممکن است عوارضی چون سستشدن و پودرشدن دندانها و برافروختگی پوستی حاصل شود. بعضی از ترکیبات (مانند مت آمفتامین) دارای پوستی حاصل شود. بعضی از ترکیبات (مانند مت آمفتامین) دارای بالای این مواد باعث تاکیکاردی و اختلال ریتم قلبی می شود. بحران فشارخون و انقباض عروقی ممکن است باعث بروز سکتههای مغزی گردد گسترش HIV و عفونتهای هیاتیت ارتباط زیادی با استفاده از سوزنهای تزریق مشترک بین مصرفکنندگان مت آمفتامین داشته است.

استفاده طولاني مدت، أمفتامين باعث ايجاد تحمل و

افزایش دوز مورد نیاز می شود. علائم سندرم ترک به صورت احساس کسالت، خواب آلودگی (در مواردی بی خوابی) و تحریک پذیری عمومی می باشد.

#### اکستازی (MDMA)

اکستازی ام یک گروه دارویی است که شامل گروه متنوعی از مشتقات شبه آمفتامینی متیلن دی اکسی متآمفتامین (MDMA) میباشند. MDMA نخستین بار جهت درمانی اقسامی از اختلالات سایکوتیک به کار گرفته شد ولی به اثرات مفیدی منجر نشد. احتمالاً چنین اثراتی شگفتی آور نخواهد بود چرا که عمده اثر اکستازی ایجاد صمیمت و همدردی بدون آسیب به ظرفیتهای روشنفکری میباشد. امروزه MDMA و بسیاری از مشتقات آن در مقادیر کم در آزمایشگاههای مخفیانه تولید می شوند و در مهمانیها و ... به صورت خوراکی به فروش می رسند. اکستازی نمونه اصلی این داروهای طراحی شده است می رسند. اکستازی نمونه اصلی این داروهای طراحی شده است

مشابه آمفتامینها، MDMA نیز با معکوسکردن عمل ناقلین آمینهای بیوژنیک باعث رهاسازی آنها میگردد. تمایل ترجیحی آن نسبت به ناقلین سروتونین (SERT)میباشد و به همین جهت باعث افزایش غلظت سروتونین خارج سلولی می شود. این رهاسازی به قدری زیاد است که در مدت ۲۴ ساعت پس از تجویز یک دوز خوراکی، تقریباً تمامی ذخایر داخل سلولی تخلیه می شود. با تجویز مکرر، تخلیه سروتونین دائمی می شود که احتمالاً در ایجاد سمیت عصبی دخیل می باشد. با وجود آن که دلایل مستقیمی که براساس مدلهای حیوانی سمیت عصبی به دست آمده، چندان محکم نمی باشد ولی مطالعات بسیاری اختلالات شناختی طولانی مدتی را در مصرفکنندگان قهار MDMA ذکر کردهاند.

در مقابل به نظر میرسد MDMA دارای چندین عارضه حاد، به ویژه هیپرترمی میباشد که همراه با دهیدراتاسیون (به طور مثال ناشی از رقص در تمام طول شب) میتواند کشنده باشد. از سایر عوارض میتوان به سندرم سروتونین (تغییرات وضعیت ذهنی، بیش فعالی اتونوم و ناهنجاریهای عصبی عضلانی) (فصل ۱۶۶ را ببینید) و تشنج اشاره نمود. در پی هشدارهایی که در رابطه با مصرف MDMA داده شده است، بسیاری از مصرفکنندگان اقدام به نوشیدن مقادیر زیادی آب نمودهاند که با ایجاد مسمومیت ناشی آب باعث هیپوناترمی شدید، تشنج و مرگ شده است.

علائم سندرم ترک با افت خلق نمود پیدا میکند: از جمله این علائم می توان به افسردگی که بیش از چند هفته به طول می انجامد، اشاره نمود. همچنین گزارشاتی از افزایش پرخاشگری طی دورههای ترک در مصرفکنندگان طولانی مدت MDMA گزارش شده است.

در مجموع، اگر چه شواهد مبنی بر آسیب غیرقابل برگشت مغزی ناکافی میباشد ولی به نظر میرسد حتی مصرف گهگاهی و تفننی MDMA نیز خالی از خطر نباشد.

## فارماکولوژی بالینی وابستگی و اعتیاد

تا به امروز هیچ درمان فارماکولوژیکی به تنهایی (حتی همراه با دخالتهای رفتاری) به گونهای مؤثر به حذف اعتیاد منجر نشده است. این بدان معنی نیست که اعتیاد غیرقابل برگشت میباشد. بیشک اقدامات درمانی در هر مرحلهای از بیماری مفید خواهد بود. این امر بهویژه در مورد مصرف دوزهای بالای صادق میباشد که تأثیر داروها حیاتبخش میباشد. آنتاگونیستهای اوپیوئیدی و بنزودیازپینی تنها آگونیستهایی هستند که در این زمینه مورد تأیید FDA قرار گرفتهاند.

اقدامات درمانی همچنین باعث تخفیف علائم سندرم ترک، به ویژه پس از مواجه با اوپیوئیدها، میشوند. با این فرض که سندرم ترک حداقل تا حدی بیانگر افزایش فعالیت سیستم آدرنرژیک مرکزی میباشد، آگونیست آدرنرژیک  $\alpha_2$  کلونیدین (همچنین به عنوان داروی ضد فشارخون با اثرات مرکزی نیز کاربرد دارد، فصل ۱۱ را ببینید)، با موفقیت جهت تسکین علائم سندرم ترک به کار گرفته شده است. امروزه اکثر پزشکان جهت رژیمهای ترک اعتیاد از قطع آهسته تجویز اوپیوئیدیها طولانی اثر، بهره میگیرند.

یک روش درمانی بسیار پذیرفته شده نیز جایگزینی دارویی اگونیستی، قابل دسترس و قانونی با اثر بر گیرندههای داروی مورد سوءمصرف میباشد. چنین رویکردی در مورد اوپیوئیدها و نیکوتین به تایید رسیده است. به عنوان مثال معتادان به هروئین جهت جایگزینی از متادون استفاده مینمایند. معتادان به نیکوتین از چسبهای پوستی حاوی نیکوتین جهت جایگزینی بهره میگیرند. در مجموع یک دارو با سرعت تأثیر بالا با داروی دیگری که آهستهتر اثر نموده یا آهستهتر جذب میشود، جایگزین میگردد. چنین رژیمهای درمانی جایگزینی، به نحو

<sup>1-</sup> Ecstasy

<sup>2-</sup> Methylenedioxymethamphetamine

مؤثري باعث كاهش عوارض بهداشتي جانبي همچون كاهش جنایتهای ناشی از مواد مخدر و پذیرش اجتماعی بهتر فرد شده است. در صورت تداوم وابستگی، می توان همراه با مداخلات رفتار درمانی بیمار را تشویق نمود تا به تدریج دوزدارو را کاهش داده و دارو را ترک نماید.

بزرگترین چالش درمانی، درمان خود اعتیاد میباشد. رویکردهای بسیاری به کار گرفته شده و همگی در حال طی کردن مراحل آزمایشی میباشند. یک رویکرد، کاهش میزان ولع مصرف با واسطه درمان فارماكولوژيك مى باشد. نالتر وکسان، آنتاگونیست گیرنده اوپیوئیدی  $\mu$ و آگونیست نسبی جهت درمان اعتياد اوييوئيدها و الكل به تأييد FDA رسيده است. اثرات این دارو کم میباشد و احتمالاً باعث تعدیل سیستمهای اوپیوئیدی درونزاد میشود.

اخیراً، اقدامات درمانی با بسیاری از داروها، از جمله آگونیستهایی با تمایل بالا به گیرنده GABA<sub>B</sub> مانند بکلوفن انجام شده است که نتایج، مؤید کاهش قابل توجه ولع مصرف بوده است. چنین اثری احتمالاً ناشی از مهار نورونهای دویامینرژیک در ناحیه VTA میباشد که طی تجویز دوزهای خوراکی بکلوفن نیز حاصل میشود. این امر از تمایل بالای این دارو به گیرندههای GABA<sub>B</sub> دلالت دارد.

ریمونابانت\، یا آگونیست معکوس کننده CB<sub>1</sub> می باشد که مانند یک آنتاگونیست کانابینوئید عمل میکند. در ابتدا برای ترک سیگار و تسهیل کاهش وزن، کشف شد. به دلیل عوارض جانبی رایج آن که اغلب افسردگی حاد و خطر بروز خودکشی میباشد

لذا در شرایط بالینی استفاده چندانی ندارد. این به همراه رژیم غذایی و ورزش برای بیمارانی که شاخص توده بدنی آنها بیش از ۲۷kg/m²) ۳۰kg/m² در صورت همراهی با عومل خطر نظیر دیابت نوع ۲ یا دیس لیپیدمی) است، بکار می رود. با اینکه یک مطالعه بزرگ که اخیراً انجام شده، تأیید کرد که ریمونابانت برای

ترک سیگار و پیشگیری از افزایش وزن در سیگاریهایی که ترک می کنند، مفید است، اما این کاربرد هنوز اثبات نشده است. در حالی که مکانیسم سلولی ریمونابانت همچنان نامشخص است. اطلاعات موجود در جوندگان بهطور مشخصی بیانگر این است که این ترکیب می تواند تجویز به خود را در حیوانات وابسته به داروهای مخدر کاهش دهد.

## پاسخ مطالعه مورد

آقای V تمام معیارهای اعتیاد را دارا میباشد. زیرا علیرغم اثرات زیان بار بر شغل وی همچنان وابسته به الکل بوده و پایان بخشیدن به مصرف آن سبب بروز سندرم قطع مصرف (تحریکپذیری، توهم، ترمور، تشنج) می شود. سوءاستفاده وی از دارو در اواخر نوجوانی به عنوان یک دوره بحرانی معرفی می شود. این بیمار همچنان نشان می دهد که چطور وی از داروهای مختلفی سوءاستفاده میکند (برای مثال كانابينوئيدها، يا الكل جهت أرامبخشي پس از مصرف

کوکائین) تا عوارض جانبی سایر داروها را کاهش دهد.

			Z Z	2000
عرم توسیدی، سمیا، بداخاری	مربردسی بسی		200	11 7.1
	AT TO SEE	教育の対象を行うない。	(可い (NMDA)	N- متيل -D- أسپارتات (NMDA)
ممكن است با اقسامي از انعطاف پذيري درمان الكليسم، تنها در صورت وكنش هاي الرژيك أريتمي، فشارخون بالا يا ياييز	درمان الكليسم، تنها در صورت	ممكن است با اقسامي از انعطاف پذيري	أنتاگونيست NMDA بر گيرندههاي	· Nage omin
مشاوره درمان همزمان مؤثر است. سردرد، بی خوابی و ناتوانی جنسی، توهم به ویژه د	مشاوره درمان همزمان مؤثر است.	سیناپسی که وابسته به گیرندههای	گلوتامات	
سالمندان		NMDA مي باشند، تداخل كند.		
	はない。	からなるできる (A Table )	كانابينوئيدى	اكونيست كيرنده كانابينوئيدى
جهت درمان چاقی در ایالات افسردگی اساسی و از جمله افزایش خطر خودکشی	جهت درمان چاقی در ایالات	كاهش رهاسازى ناقل ها در سيناپس هاي	اگونيست گيرنده CB <sub>1</sub>	• ريمونابانت
	متحده و اروپا به تأیید رسیده است.	GABA وگلوتامينرژيک		

دارو مى باشد

تسرک سسیگار نسیز یکی از اندیکاسیونهای off-label این

## Telegram:@khu\_medical کانال تلگرام

آمفتامین، ۱۲۶، ۱۹۷، ۱۹۶۰ أملودييين، ۲۲۶، ۲۷۲ أموكساپين، ۶۹۶، ۷۰۱، ۷۱۱ آمى تريپتيلين، ٣٨١ أميل نيتريت، ٢٤١، ٢٤٢ آمیلوراید، ۳۴۹ آمیلین، ۴۰۹ آمينوفيلين، ۴۵۳ آمیوتروفیک، ۶۳۰ آمیودارون، ۳۲۱ أنافيلاكسي، ٣۶۶ آنتاگونیست، ۱۱ آنتاگونیست برگشتناپذیر، ۳۸ أنتاگونيست رقابتي، ٣٨ أنتاگونيست شيميايي، ۴۱ آنتاگونیست فارماکولوژیک، ۱۴ أنتاگونيست فيزيولوژيک، ۴۱ أنتاكونيستهاى ألفا -٢، ٢١٣ آنتاگونیستهای او پیوئیدی، ۷۳۹ آنتاگونیستهای برگشتناپذیر، ۳۹ آنتاگونیستهای رقابتی، ۳۸ آنتاگونیستهای سروتونین، ۳۸۱ أنتاگونیستهای شیمیایی، ۱۱ أنتاگونيستهاي ۲۱۰،۷۰۸ ، ۲۱۰،۷۰۸ آنتاگونیستهای 5-HT2، ۷۰۱ آنتاگونیستهای گیرنده آدرنرژیک، ۲۱۵ أنتاگونىستهاى گيرنده بتا، ۲۱۳ آنتاگونیستهای گیرنده سروتونین، ۳۸۲ آنتاگونیستهای گیرندههای آلفا، ۲۰۶ آنتاگونیستهای گیرنده هیستامین، ۳۶۷ آنتاگونیستهای گیرنده H2، ۳۷۲ آنتاگونیستهای گیرنده H3 و H4، ۳۷۲ أنتاگونيستهاي گيرندهٔ H1، ۳۶۷ آنتاگونیستهای موسکارینی، ۴۶۵ أنتاگونيستهاي هورمون ضد ادراري، ۳۵۲ أنتاگونيستهای هيستامين، ۳۶۶ آنتی بادی تک دودمانی ضد IgE، ۴۶۶

آکامپروسات، ۵۲۵، ۵۲۶، ۵۳۰ آکریواستین، ۳۷۰ أگوملاتين، ٣٧٥ آگونیست، ۱۱، ۱۴، ۱۵، ۱۶ آگونیست دو یامینی، ۱۹۹ آگونیست نسبی، ۱۶ آگونیستهای انتخابی گیرنده  $\beta$  ۱۹۶ آگونیستهای او پیوئیدی، ۷۱۵ آگونیستهای کامل، ۱۶، ۴۱ آگونیستهای معکوس، ۱۶، ۱۷ آگونیستهای نسبی، ۱۶، ۴۱ آگونیستهای هورمون ضد ادراری، ۳۵۲ آلبوترول، ۴۵۱ أليرازولام، ۴۹۸، ۵۰۶، ۶۵۰ آليروستاديل، ۲۶۴، ۴۱۷، ۴۳۳ آلدا کتازید، ۳۵۰ آلداکتون، ۳۵۰ آلرژن، ۴۴۸ آلسيكيرن، ۲۹۱ آلفاكسالون، ۵۰۳ ألفنتانيل، ٧١٧، ٧٣۶ آلفوزوسين، ۲۱۰ آلکالوئید موسکارین، ۱۴۰ آلكالوئيد نيكوتين، ١۴٠ آلکالوئیدهای ارگوت، ۳۸۲ آلکالوز متابولیک، ۳۴۲ ألكالوز متابوليك هيپوكالميك، ٣٤۶ آلگرا، ۳۶۹ ألمو تريپتان، ۳۸۰ آلوپورینول، ۹۸ آلويموپان، ۷۴۰ آلیسکیرین، ۳۹۸ آمانتادین، ۶۴۷ آمانیتا موسکاریا، ۱۵۷

آپراکلونیدین، ۲۰۲ آپرپیتانت، ۴۰۸ آیروتینین، ۴۰۱ أپوكين، ۶۴۶ آپومورفین، ۶۴۶ أتاراكس، ٣٤٩ أتاكسى، ٥٣٩ أتتوز، ۶۳۵ ۶۵۳ أتراكوريوم، ٢١٧ آتروپین، ۱۳۷، ۱۸۶، ۱۶۵، ۱۶۵، ۱۷۴، ۱۷۴ آتنولول، ۲۱۵، ۲۱۸، ۲۴۰ آثار فنتول آمين، ۲۰۸ آدرنالین، ۱۹۵ آدرنرژیک، ۱۲۶ آدرنوسپتور، ۱۳۰ آدرنومدولین، ۴۰۹، ۴۱۰ ادنوزین، ۳۲۵، ۳۳۹ آدنوزین مونوفسفات حلقوی، ۵۱ آدنوزین "۳، "۵- مونوفسفات حلقوی، ۴۷ أدنيليل سيكلاز، ۴۷، ۱۸۳، ۱۸۴، ۴۷۷ آراشیدونیک اسید، ۴۱۵، ۴۱۶ آر تریت روما توئید، ۴۳۶ آرتیکائین، ۶۰۷ آرگوتیسم، ۳۸۲ آروماتیک -۴-هیدروکسیلاسیون، ۹۴ آرى پيپرازول، ۶۶۱ ۶۶۴ ۶۷۲ آرى يىيىرازىل، ۶۷۷ آریتمیهای قلبی، ۲۲۰، ۳۰۱ آسپیرین، ۲۷۵، ۴۳۶ آستميزول، ٣٧١ آسم، ۴۴۸ أسناپين، ۶۶۰ ۶۶۴ آکاتیزی، ۶۷۴ آکاتیزی تأخیری، ۶۵۴

آمبری سنتان، ۴۰۶

آمبنونيوم، ۱۵۶

أمياكينها، ۶۶۲

افزایش فشارخون اولیه، ۲۲۸ اختلال خلقی دوقطبی، ۶۷۷ آنزیم زیگلر، ۹۶ أنژین پرینزمتال، ۲۵۶ افزایش فشارخون ثانویه، ۲۲۸ اختلال خلقی دو قطبی، ۶۸۰ افسردگی، ۷۰۲ ۲۰۲ اختلال عملكرد نعوظي، ٢١٣ أنژين فعاليتي، ۲۵۶ اکسازیام، ۴۹۸ اختلال مصرف الكل، ۵۱۴ أنژین کلاسیک، ۲۵۶ اختلال نعوظ، ۲۶۴ آنژین کوششی، ۲۷۵ اکسازولیدین دیونها، ۵۵۵ أنژين ناپايدار، ۲۵۷، ۲۶۶، ۲۷۶ اختلال وسواسی ۔ اجباری، ۷۰۳ اکسپرنولول، ۲۱۸ اکستازی، ۷۶۲ انژین واریانت، ۳۸۷ ادروفونيوم، ۱۵۱، ۱۵۶، ۶۲۶ آنژین وازواسپاستیک، ۲۷۶ ا کسکاربازیین، ۵۳۳، ۵۴۱ ادم ایدیوپاتیک، ۳۵۶ ا کسکارباماز پین، ۶۷۷ ارفنادرین، ۶۳۱ آنژیوتانسین، ۳۹۱ اکسوترمورین، ۱۴۹ ارگانوفسفره، ۱۵۱ آنژیو تانسیناز، ۳۹۵ ارگو تامین، ۳۸۵، ۳۸۶ آنژیوتانسینوژن، ۳۹۳ اکسیبوتینین، ۱۷۱ اکسیدازهای چند کاره، ۸۲ ارگوتروپیک، ۱۳۲ آنژیوتانسین I، ۳۹۴ اکسیداسیون دبریزوکین اسپارتئین، ۹۱ آنژیوتانسین II، ۳۹۵ ارگوکریپتین، ۳۸۷ اکسید نیتریک، ۲۵۸، ۴۳۸، ۴۴۰، ۴۹۱ ارگونووین، ۳۸۵ آنکسین، ۴۳۰ اکسیکدون، ۷۲۹، ۷۵۳ ارلوتینیب، ۴۴ أنومالي ابشتاين، ۶۸۳ اكسىمتازولين، ١٩۶ ازوگابائین، ۵۴۸ اسبوتولول، ۲۱۸، ۲۴۱ اکسیمرفون، ۷۳۴ اكوتيوفات، ١٥١، ١٥٣، ١٥٥ اسپاسمهای شیرخوارگی، ۵۵۹، ۵۶۰ اسپيرنولاکتون، ۳۴۹ اپروسارتان، ۲۴۹ اگزازولیدین دیون، ۵۳۳ اسپینا بیفیدا، ۵۵۵ اپلرنون، ۳۴۹ اگزوسیتوز، ۱۹ الانزايين، ۶۶۴ ۲۷۶ ۷۷۷ ۶۸۱ استاتوس اپی لپتیکوس، ۵۳۸ ایواکسیژناز، ۴۲۰ اپوپروستنول، ۴۱۷، ۴۳۴ التريپان، ٣٨١ استازولام، ۴۹۸ اپی نفرین، ۱۲۹، ۱۸۰، ۱۸۱، ۱۹۵، ۲۰۱، ۲۰۱، ۴۵۰ التربيتان، ٣٧۴ استازولامید، ۲۱۷، ۳۴۱، ۵۵۷ اتانول، ۵۱۴، ۵۱۵، ۵۲۹ الكل، ۱۴، ۲۵۷، ۱۵۷ استالدئيد، ١٦٥ الكل چوب، ۵۲۷ استالوو، ۶۴۰ ۶۴۶ اتصال کولینرژیک، ۱۲۴ استامینوفن، ۹۰ اتصال نورآدرنرژیک، ۱۲۷ الكل دهيدروژناز، ۵۱۵ استریکنین، ۴۸۰ المي سارتان، ٢٤٩ اتوتوئين، ۵۳۹ الیاف کولینرژیک، ۱۲۳ استيريينتول، ۵۴۹ اتورسپتور، ۱۳۵ اتوریکوکسیب، ۴۱۷ الیاف نورآدرنرژیک، ۱۲۳ استيل اوره، ۵۳۳ اتوسوكسيمايد، ۵۳۶، ۵۵۲ استيل بنزوا يمينوكينون، ٩٠ امىدا، ۷۴۰ اتوسیبان، ۲۷۲ انالا پریل، ۲۴۸، ۲۹۳، ۲۹۷ استیل کولین، ۱۴۲، ۴۸۸ اتوماتيسم، ۵۵۸ انانتیومر، ۱۳ استيلكولين استراز، ١٢۶ انپروستیل، ۴۳۵ اتومكستين، ۱۸۷، ۱۹۸ اسرین، ۱۵۱ انپروفیلین، ۴۵۴ اسزویلیکون، ۵۰۰ اتومیدات، ۵۸۹ اســزوپیکلون، ۴۹۴، ۴۹۸، ۵۰۲، ۵۰۴، ۵۰۵، انتاکاپون، ۶۴۰ ۶۴۶ اتيدوكائين، ۶۰۹ ۵-۹ ،۵-۷ اتيل الكل، ١٩٤ انترامین، ۳۷۲ انتشار آبی، ۱۸ اسسيتالوپرام، ۶۹۳ ۵،۵ - اتیل فنیل هیدانتوئین، ۵۳۹ اتيلن ايمونيوم، ۲۰۶ انتشار چربی، ۱۸ اسكوپالامين، ١۶۶ انتقال کولینرژیک، ۱۲۳ اسكو بلامين، ٣٧١ اتیلنگلیکول، ۵۲۶ اندانسترون، ۳۷۴ اسكويولامين، ١٤٣ اتیلن گلیکول، ۵۲۸ اسکیزوفرنی، ۶۶۰ ۶۷۰ ۶۷۰ اثر دروموتروپیک مثبت، ۱۹۲ اندوتلین، ۴۰۴، ۴۰۶ اثر کرونو تروپیک مثبت، ۱۹۲ اسلی کاربازپین، ۵۳۳ اندوتليوم، ۱۴۷ اسلیکارباز پین استات، ۵۴۱ اثر گذر اول، ۸۰ اندورفینها، ۷۱۶ اثر گذر اول کبد، ۶۹ اندوسیتوز، ۱۹ اسمولول، ۲۱۴، ۲۱۹، ۲۴۱، ۳۲۱ اندوکانابینوئید، ۴۹۱ اسید اتاکرینیک، ۳۴۴ اختلالات اسكيزوافكتيو، ۶۷۰ اختلالات اضطرابی، ۷۰۳ اسید ضعیف، ۲۰ انسداد ادراری، ۲۱۲ اسیدوز متابولیک هیپرکلرمیک، ۳۴۳، ۳۵۰ اختلالات درد، ۷۰۴ انسولین، ۴۴ اعتباد، ۷۴۴، ۷۵۰ اختلالات دو قطبی، ۶۷۰ انفلوران، ۵۷۸ افت حاد فشارخون، ۱۹۹ اختلال اسكيزوافكتيو، ۶۸۱ اوآبائین، ۲۸۸ اوپیوئید، ۷۱۵، ۷۵۲، ۲۵۳ افدرین، ۱۲۶، ۱۹۶، ۴۵۰ اختلال بیش فعالی با نقص توجه، ۲۰۲

اوتاکوئیدی، ۳۶۱ اوراپیدیل، ۲۱۰ اورانتید، ۴۱۱ اورفانین FQ، ۲۱۷ اوروتنسین، ۴۱۱ اوروديلاتين، ۲۹۱ اولاریتید، ۲۹۱، ۳۴۰ اوماليزوماب، ۴۶۲، ۴۶۶ اومكانتيومكاربيل، ۲۸۱ اوندانسترون، ۳۸۲، ۵۲۶ اونوپروستون، ۴۳۶ ایبوپروفن، ۴۱۷، ۴۳۰ ایبوتیلید، ۳۲۴ ایپراتروپیوم، ۱۷۰ ایپراتروپیوم برومید، ۴۵۷ ايدروسيلاميد، ۶۳۰ ایربسارتان، ۲۴۹ ایز تاروکسیم، ۲۹۰ ایزوایکوزانوئیدها، ۴۲۱ ایزویرنالین، ۱۹۶ ایزوپروترنول، ۱۸۱، ۱۸۹، ۱۹۶، ۱۹۶ ایزوپروستان، ۴۲۱ ایزوسوربید دی نیترات، ۲۶۱، ۴۴۲ ایزوسوربید مونونیترات، ۲۶۱ ایزوفلوران، ۵۷۸ ایزوفلورونات، ۱۵۵ ایزوکربوکسازید، ۶۹۷ ايزوكوينولين، ٤١٧ ایزومر ۵ فسفودی استراز، ۲۶۴ ایسرادیپین، ۲۴۶ ایکاتیبانت، ۲۴۷، ۴۰۱ ایکوزاپنتاانوئیک اسید، ۴۱۶ ایکوزانوئیدها، ۴۱۵ ایلوپروست، ۴۳۴ ایمی پرامین، ۱۷۲، ۶۹۴ ایندا پامید، ۳۴۷ ایندورامین، ۲۱۰ ایندومتاسین، ۴۱۷، ۴۳۰ اینسپرا، ۳۵۰ اینوتروپیک مثبت، ۱۹۲ اینوزیتول ۱، ۴ و ۵ تری فسفات، ۵۲، ۱۸۲ اینولین، ۳۳۴ ایوابرادین، ۲۵۹، ۲۷۴

باز ضعیف، ۲۰

بیریدیل، ۲۷۰

باليسموس، ۶۳۵، ۶۵۳

بنازپریل، ۲۴۸ بندروفلومتيازيد، ۳۴۷ بندکتین، ۳۷۱ بنزتروپین، ۶۵۴ بـــنزودیازپین، ۴۹۴، ۴۹۵، ۵۰۰، ۷۵۲، ۷۵۲، ۷۵۲ YAY, PAY بنزودیاز پینها، ۴۹۶، ۵۰۸، ۵۵۶ بنزوكائين، ۶۰۹ بنزومورفان، ۷۳۸ بنزیسوکسازول، ۶۷۲ بوپرنورفین، ۷۳۲ بویروپیون، ۸۰۰ ۶۹۶ ۶۹۹ ۲۰۲، ۷۰۲، ۷۱۰، بو پرونورفین، ۷۵۳ بوپیندولول، ۲۱۸ بوپىواكائين، ۶۰۶، ۶۰۹ ۶۲۵ بو تورفانول، ۷۲۱، ۷۳۸، ۷۳۸ بوتوكسامين، ۲۲۰ بو تولینوم A، ۶۵۴ بوتيروفنون، ۶۶۴ ۲۷۶ بوتيريل كولين استراز، ١٢۶ بودزونید، ۴۵۸ بوريماميد، ۳۶۶ بوسپيرون، ۳۷۹، ۴۹۴، ۴۹۷ بوسنتان، ۲۹۱، ۴۰۵، ۴۰۶ بوسیندولول، ۲۱۹، ۲۹۲ بومتانید، ۳۴۴ بی اشتهایی عصبی، ۷۰۴ بى يېرىدىن، ۲۹۵ بیسو پرولول، ۲۲۰، ۲۴۰، ۲۹۲، ۲۹۴ بیش حساسیتی، ۵۷ بيفه پرونوکس، ۶۶۱ بیکوکولین، ۴۸۸، ۵۰۳ بیماتو پروست، ۴۳۶ بیماری ایسکمیک قلب، ۲۲۰ باربیتورات، ۴۹۴، ۵۰۰، ۷۵۷ بیماری پارکینسون، ۱۶۶، ۱۶۹، ۴۳۶ بیماری حاد کوهنوردی، ۳۴۲ بیماری ریوی انسدادی مزمن، ۴۶۷ بیماری عروق محیطی، ۲۱۲، ۲۷۶

بتا ـ ارستين، ۷۴۶ بتاکسولول، ۲۱۴، ۲۱۸، ۲۴۰

بتانکول، ۱۴۳

بتانیدین، ۲۳۸

برم فنيرآمين، ٣۶٩

بریمونیدین، ۲۰۲

برينزولاميد، ٣٤٢

بكلومتازون، ۴۵۸

بنادریل، ۳۶۹

بروموکریپتین، ۳۸۳، ۳۸۵، ۳۸۷، ۴۴۳

بکلوفن، ۴۸۸، ۵۰۱، ۶۲۹، ۷۶۳

بیماری مسافرت، ۱۶۶، ۱۶۹ بيماري ويلسون، ۶۵۵ بیماری هانتینگتون، ۶۵۱ بیماریهای مؤثر بر متابولیسم دارو، ۹۹ بيوكولين، ۵۰۳ پاپاورین، ۴۳۳ پاراتیون، ۱۵۱، ۱۵۳ يارامتاديون، ۵۵۵ پارکوپا، ۶۴۰ پارکینسونیسم، ۶۳۶ پارکینسونیسم ناشی از دارو، ۶۴۹ پاروکستین، ۶۹۳ پاسخ ایدیوسنکراتیک، ۵۷ یاسخ دارونما، ۲۷ يالوسوران، ۴۱۱ پاليپريدون، ۶۶۴ پان کورونیوم، ۱۵۶، ۱۷۶ ۶۲۴ پپتید رودهای مؤثر بر عروق، ۴۰۶ پپتید مربوط به ژن کلسی تونین، ۳۷۹، ۴۰۹ پپتید ناتریورتیک دهلیزی، ۲۹۱، ۴۰۳ پپتید ناتریورتیک مغزی، ۴۰۳ پپتید ناتریورتیک نوع C، ۴۰۳ پپتیدهای او پیوئیدی درونزاد، ۷۱۶ یتاسیم، ۳۲۷ پتانسیل پس سیناپسی تحریکی سریع، ۱۳۶ پتانسیل پس سیناپسی مهاری، ۴۷۹ پتانسیل پس سیناپسی مهاری کند، ۱۳۶ پتانسیل معکوس، ۳۰۴ پتانسیلهای سیناپسی، ۴۷۷ يتيتمال، ۵۵۸ پدیده خاموش ـ روشن، ۶۴۱ پرازوسین، ۲۰۹، ۲۱۲، ۲۴۲ پراکسینیتریت، ۴۴۱ يراليدوكسيم، ١٥٣ پرامی پکسول، ۶۴۲، ۶۴۳، ۶۵۵ پرانولوکاست، ۴۳۰ پرخوری عصبی، ۷۰۴ پرگولید، ۳۸۵، ۶۴۳ پرمتیازین، ۳۶۹ پروبنسید، ۳۴۵ پروپافنون، ۳۲۰ پروپرانولول، ۵۸، ۲۱۳، ۲۱۸، ۲۳۹، ۲۳۱، ۳۸۱ پروپوفول، ۵۸۱ پروپوکسیفن، ۷۳۷ پروتئین وابسته مقاومت چند دارویی، ۱۹ پروتئین های سینا پتوزومال همراه با عصب،

حداقل دوز کشنده، ۲۵

حذف هوفمان، ۶۱۷

حساسیتزدائی، ۱۸۵

حداکثر اثر، ۵۵

ترينتين، ۶۵۶ تادالافيل، ٢۶۴ یرو تئین های غشایی همراه وزیکول، ۱۲۳ تزسنتان، ۲۹۱ تاكرين، ١٥٧ پروتئینهای G، ۴۷، ۴۸ تعادل گولدمن ـ هوچکین ـ کتز، ۳۰۴ تاكىفىلاكسى، ۵۷ پروتئین G، ۴۷، ۱۸۱، ۱۸۱، ۴۷۶ تعادل نرنست، ۳۰۴ تاكىكىنىن، ۴۰۷ پروتوتیپ، ۲۲ تعدیل کننده های آلوستریکی، ۴۱ تاليدوميد، ٢٨ پرورنین، ۳۹۲، ۳۹۸ تعطیلات دارویی، ۶۴۱ تامسولوسین، ۱۸۰، ۲۱۰ پروستاسیکلین، ۴۱۷ تگاسرود، ۳۸۱ تام هورسفال، ۳۴۶ پروستاگلاندین، ۳۴۰، ۴۱۷، ۴۲۴ تلفزپین، ۱۶۸ تب أتروپين، ١۶٩ پروستانوئید، ۴۱۸، ۴۲۲ تلمىسارتان، ٢۴٩ تبدیل زیستی، ۷۹، ۸۰ پروکائین، ۱۰۰، ۳۷۰ تنظيم انعطاف يذير، ٥٣ تترااتيل أمونيوم، ١٧٥ پروکائین آمید، ۱۰۰، ۳۱۴ تنظیم گیرنده، ۱۸۵ تترابنازین، ۶۵۲ پروگابید، ۶۳۰ توبروانفنديبولار، ۶۶۶ پرومتازین، ۳۶۹، ۳۷۱ تترابنزامين، ۶۴۹ توبوکورارین، ۶۲۲ ۶۲۳ تجمع دارو، ۶۷ پره گابالین، ۵۳۳، ۵۴۴، ۶۳۰ توپیرامات، ۵۳۳، ۵۳۶، ۵۵۰، ۵۵۰، ۶۷۷ تحریک تتانیک، ۶۲۲ پریاکتین، ۳۶۹ تورزماید، ۳۴۴ تحمل، ۵۷، ۲۲۳ پریلوکائین، ۶۱۰ توكسينها، ١١ تحمل معكوس، ٧٤٠ پریمیدون، ۵۴۲، ۵۴۳، ۶۵۰ تولاكاين، ۶۴۶ تداخلات دارویی، ۶۴۲ پریندوپریل، ۲۴۸ تولترودین، ۱۷۲ ترازودون، ۶۹۵، ۷۱۰ پزشکی مواد، ۱۰ تولوایتان، ۲۹۶، ۳۵۲ ترازوسین، ۲۰۹، ۲۱۲، ۲۴۲ پسبار، ۲۸۶ تونیک ـکلونیک ژنرالیزه، ۵۵۸ تراستوزوماب، ۴۴ پسودوکولین استراز، ۶۱۸ تیازید، ۲۹۲ ترامادول، ۷۳۸ پسیلوسیبین، ۷۵۶ تيا گابين، ۵۳۳، ۵۴۹ تراندولا پريل، ۲۴۸ پلی تیازید، ۳۴۷ تيامين، ۵۲۹ ترانسفرازها، ۸۸ پمپ سدیم، ۲۸۷ تيپروليسانت، ٣٧٢ پنبوتولول، ۲۱۴، ۲۱۸، ۲۴۱ ترانیل سیپرومین، ۶۹۷ تيرآمين، ۱۹۸، ۱۹۸ تراوا پروست، ۴۳۶ پنتازوسین، ۷۳۸ تیروزین، ۴۴۰ پنتوباربیتال، ۴۹۸، ۵۰۷ تربو تالين، ۲۰۲، ۴۵۱ تیروزین کیناز، ۴۳ ترپروستینیل، ۴۳۴ پنتیلین تترازول، ۵۳۲ تیزانیدین، ۲۰۳، ۶۲۹ ترفنادین، ۳۶۷، ۳۷۰، ۳۷۱ پنىسىلامىن، 8۵۵ تيکها، ۶۳۶ ۶۵۳ ترکیب ۴۸/۸۰، ۳۶۳ پیامبرهای ثانویه، ۴۷ تیمولول، ۲۱۸، ۲۲۰ پیامبرهای ثانویه قابل انتشار، ۴۷۷ ترکیب پیشرو، ۲۵ تینوبنزودیاز پین، ۶۷۲ ترلی پرسین، ۴۰۲ پيپرازين، ۶۶۴ ۲۷۶ تيوپراميد، ۳۶۷ ترمور، ۶۳۵ ۶۵۰ پيپريدين، ۶۶۴، ۶۷۲ تيوپنتال، ۴۹۵، ۵۰۴، ۵۸۶ ترمور توجهی، ۶۵۱ پیپکورینیوم، ۶۱۷ تيوتروپيوم، ۱۷۰، ۴۵۸ ترمور خوش خیم اساسی، ۶۳۵ پیراستام، ۵۴۷ تيوتيكسين، ۶۷۲ ترمور سرشتی، ۶۵۰ پیربوترول، ۴۵۱ تيوريدازين، ۶۶۴ ۲۷۲ ترمور وضعیتی، ۶۳۵ پیرنز پین، ۱۶۸ تيوسولفات سديم، ٢٤٥ تروپیکامید، ۱۷۰ پیریدوستیگمین، ۱۵۱، ۶۲۶ تروسپيوم، ۱۷۲ تيوكولين، ۱۵۱ پیریدوکسین، ۶۴۲ تيوگزانتين، ۶۶۴ ۶۷۲ تروفو تروپیک، ۱۳۲ پیشبار، ۲۸۵ ترومبوکسان، ۴۱۷، ۴۱۸، ۴۲۴ تيول، ۴۳۹ پیشدارو، ۱۷ ترىار توكسريل فسفات، ۱۵۹ پیکرو توکسین، ۴۸۸، ۵۰۳ さ-て-で تریازولام، ۴۹۵، ۴۹۸، ۵۱۰ پیلوکارپین، ۱۴۳، ۱۴۹، ۱۵۵ پیموزید، ۶۶۴ تریامترن، ۳۴۹ جایگاه اتصال خنثی، ۱۷ تريامسينولون، ۴۵۹ پیندولول، ۲۱۴، ۲۱۸، ۲۴۱ حامل گلوتامات وزیکولی، ۴۸۴ تریپتان، ۳۷۹ حجم توزیع، ۶۲، ۷۷ تری کلرومتیازید، ۳۴۷

ترىمتاديون، ۵۵۵

ترىمتازىدىن، ۲۷۴

ترىمتوبنزاميد، ۶۴۷

ترىمتافان، ۱۷۵

تئوبرومین، ۴۵۳ تئوفیلین، ۳۹۳، ۴۵۵، ۴۵۵، ۴۶۵ تاپنتادول، ۷۲۸

'حساسیتزدایی'، ۴۹ دارونما، ۲۶ فارماکولوژی پایه، ۱۶۲ داروهای آنتی سایکو تیک، ۶۵۹ حساسیتزدایی هترولوگ، ۱۸۵ موارد منع مصرف، ۱۷۴ داروهای مسدودکننده گیرندههای بتا-فارما کودینامیک، ۶۶۶ حساسیتزدایی هومولوگ، ۱۸۵ فارما کوکینتیک، ۶۶۵ خواب آور، ۴۹۳ آدرنرژیک، ۳۲۱ داروهای مسدودکننده b، ۲۷۳ فارماكولوژي باليني، ۶۷۰ داروهای مقلد سمپاتیک، ۱۸۰ فارماکولوژی پایه، ۶۶۲ داروهای آنتی سایکوتیک غیر تیپیک، ۶۵۹ اثر، ۱۹۰ دارو، ۱۱ اثر غيرمستقيم، ١٩٧ داروهای اسیاسمولیتیک، ۶۲۷ اثر مستقيم، ١٩٥ داروهای بلوککننده استیل کولین، ۶۴۷ آزمونهای ایمنی، ۲۶ انتخابی بودن گیرنده، ۱۸۵ عوارض جانبی، ۶۴۸ آزمونهای ایمنی و سمیت، ۲۵ پلیمورفیسمهای گیرنده، ۱۸۶ کاربرد بالینی، ۶۴۸ اثرات تأخيري، ٧١ داروهای بلوککتنده عصبی ـ عضلانی، ۶۱۳ اثرات تجمعی، ۷۱ شیمی دارویی، ۱۸۷ فارماکولوژی مولکولی، ۱۸۱ فارماکولوژی پایه، ۶۱۵ اثرات فوری، ۷۰ داروهای توهمزا، ۷۵۲ کاربردهای درمانی، ۱۹۹ اثر گذر اول، ۶۹ ارتباط بین غلظت، ۳۵ داروهای شلکننده عضلانی غیردپلاریزان، گروههای گیرنده، ۱۹۰ ارتباط بین مقدار مصرف، ۵۴ گیرنده آدرنرژیک h، ۱۹۲ گیرندههای آدرنرژیک a2، ۱۹۱ اندازه، ۱۲ داروهای شلکننده دیلاریزان، ۶۱۹ گیرندههای آلفا، ۱۸۲ فارماكولوژي باليني، ۶۲۱ اهمیت بالینی متابولیسم، ۹۱ گیرندههای بتا، ۱۸۳ داروهای ضد افسردگی، ۶۹۳ یاسخ، ۳۵ فارماكولوژي بالیني، ۲۰۲ پاسخ بالینی، ۵۴ گیرندههای دوپامین، ۱۸۴ فارماکولوژی پایه، ۶۹۳ پیوند، ۱۲ داروهای مقلد کولین، ۱۴۰ تداخلات، ۱۴، ۱۶ داروهای ضد افسردگی سه حلقهای، ۷۰۰ شیمی، ۱۴۳، ۱۵۱ شيوه عمل، ۱۴۲ داروهای ضد سرفه، ۷۳۹ تداخلات دارو ـ دارو، ۹۷ طيف عملكرد، ١۴٠ داروهای ضدصرع، ۵۳۳ تنوع در پاسخدهی، ۵۷ فارما کودینامیک، ۱۴۳، ۱۵۳ داروهای فلج کننده سمیاتیک، ۲۳۴ حجم توزیع، ۷۷ فارما کوکینتیک، ۱۴۳، ۱۵۱ جایگاههای عمل، ۲۳۴ حداكثر تأثير، ۵۵ فارماكولوژي باليني، ۱۵۴ مكانيسم، ٢٣۴ حذف در گذر اول، ۶۸ داروهای مسدودکننده عقدهای، ۱۷۴ حذف وابسته به جریان، ۶۶ فارماکولوژی یایه، ۱۴۲ داروهای نورولپتیک، ۶۵۹ سمىت، ۱۷۶ سرعت جذب، ۶۹ سیر زمانی اثر، ۷۰ شیمی، ۱۷۵ داروهای پتیم، ۳۲ شکل، ۱۳ فارما کودینامیک، ۱۷۵ داریفناسین، ۱۷۲ فارما کوکینتیک، ۱۷۵ شکل منحنی های مقدار مصرف \_ یاسخ، ۵۵ دانپزیل، ۱۵۷ دانترولن، ۱۳۶، ۶۳۰ فارماکولوژی بالینی، ۱۷۴ طراحی منطقی، ۱۳ داینورفین، ۱۳۲ كاربردهاي باليني، ۱۷۶ 99 , 300 فراهمی زیستی، ۶۷ دېريزوکوئين، ۲۳۸ داروهای مسدودکننده کانال سدیمی، ۳۱۴ دپرنیل، ۶۴۵ داروهای مسدودکننده کانال کلسیم، ۲۶۷ فعاليت، ١٢ دپلاریزاسیونهای متعاقب تأخیری، ۲۸۷ ساختار شیمیایی، ۲۶۹ قدرت، ۵۵ دپلاریزاسیونهای متعاقب زودرس، ۳۰۹ سمیت، ۲۷۱ کلیرانس، ۷۵ شیمی، ۲۶۸ گروه، ۲۲ درامامین، ۳۶۹ گسترهٔ جذب، ۶۸ درمان، ۵۲۴ فارما کودینامیک، ۲۶۸ درونابینول، ۷۵۵ فارما کوکینتیک، ۲۶۸ گیرنده، ۱۴ درون دارون، ۳۲۳ كاربرد باليني، ۲۷۲ ماهیت، ۱۱ دزاتیل آمیودارون، ۳۲۲ مكانيسمهاى اثرات باليني، ۲۷۲ ماهیت فیزیکی، ۱۲ متابولیسم به محصولات سمی، ۹۰ دزفن فلور أمين، ٣٨٧ داروهای مسدودکننده کانال کلسیمی، ۳۲۴ مدت اثر، ۱۷ داروهای مسدودکننده گیرندهای موسکارینی، دزلوراتادین، ۳۶۷ مکانیسمهای پیامرسانی، ۴۲ دزيپرامين، ۶۹۹ شیمی، ۱۶۳ منحنی های مقدار مصرف ـ اثر کوانتایی، ۵۶ دستگاه اعصاب مرکزی، ۱۱۹ فارما کودینامیک، ۱۶۳ نسبت استخراج، ۶۹ دس فلوران، ۵۷۸ دسمتیل دیازیام، ۴۹۸ فارما کوکینتیک، ۱۶۳ نفوذ، ۱۸

فارماكولوژي باليني، ۱۶۹

نقش تبدیل زیستی در استقرار، ۸۰

دسمو پرسین، ۳۵۲

رولیپرام، ۳۹۳ دیسمنوره، ۴۳۳ دسونلافاكسين، ۶۹۳، ۷۰۰ دى سولفيرام، ۵۱۶، ۵۲۶، ۵۳۰ رولیفیلین، ۳۴۴ دسیپرامین، ۶۹۴ رهایش مداوم، ۷۲۹ ديفن اكسيلات، ٧٣٧ دفيبريلاتور كاشتني، ٣٢۶ ریانودین، ۲۸۱، ۵۸۰، ۶۳۰ ديفنوكسيلات، ١٧١ دکستروپروپوکسیفن، ۷۳۹ ريبوكستين، ١٩٩ ديفنوكسين، ٧٣٧ دكسترومتورفان كدئين، ٧٣٩ دیفن هیدرامین، ۳۶۹، ۳۷۱ ریتانسرین، ۳۸۲ دكسفن فلورامين، ٣٧٩ ریتودرین، ۲۰۲ دىفنىل ھىدانتوئىن، ٥٣۶ دکسمدتومیدین، ۱۹۶، ۵۹۱ ریزاتریپتان، ۳۸۰ دیکلوفناک، ۴۱۷ دلیریوم ترمنس، ۵۰۸، ۵۲۰ ریس پریدون، ۶۶۴، ۷۷۶ ۷۷۷ دیگوکسین، ۲۸۶، ۲۹۴ دمكاريوم، ۱۵۵ دیلتیازم، ۲۴۶، ۲۶۸، ۲۷۲، ۲۷۶، ۳۲۵ ریفامپین، ۵۰۰ دمکلوسایکلین، ۳۵۲ ريلمنيدين، ۱۹۶ دىمتاديون، ۵۵۵ دموکسیتوسین، ۴۳۳ دوبوتامین، ۱۹۶، ۲۹۰ ریلوزول، ۶۳۰، ۶۸۴ دىمتان، ۳۶۹ دیمن هیدرینات، ۳۶۹، ۳۷۱ دوپامین، ۱۸۱، ۱۹۲، ۱۹۵، ۲۹۰، ۲۹۰ ریمونایانت، ۷۶۳ ریواستیگمین، ۱۵۷، ۶۴۹ دوره تحریکناپذیری، ۳۰۶ دىمورفين، ٧١٤ زافیرلوکاست، ۴۳۵، ۴۶۱ دوره مجدد، ۳۱۰ دينوپروستون، ۴۳۲ زالپىلون، ۴۹۴، ۴۹۸، ۵۰۰، ۵۰۲، ۵۰۳، ۵۰۴، دىنوروفينها، ٧١٤ دوز بارگذاری، ۷۳ دىنىتروژن ترىاكسايد، ۴۴۱ a.a. V.a. a.a دوز "بدون اثر"، ۲۵ زفیرلوکاست، ۴۳۰ دوز متوسط کشنده، ۲۵ ديوالپروکس سديم، ۵۵۴ زمان كفه، ۲۵۷ دیورتیک، ۲۹۰، ۳۳۳ دوز نگهدارنده، ۷۱ زنوبیوتیک، ۱۱، ۷۹ دیورز اسموتیک، ۳۵۱ دوزولامید، ۳۴۲ زوپیکلون، ۴۹۴ دى ھيدروارگو تامين، ٣٨٤ دوفتیلید، ۳۲۴ دىھىدروارگو توكسىن، ٣٨٧ زوتپين، ۶۶۴ دوکسازوسین، ۲۴۲ زولپیدم، ۴۹۴، ۴۹۸، ۵۰۰، ۵۰۲، ۵۰۳، ۵۰۵، دى ھيدروايندولون، ۶۷۲ دوکسپین، ۲۰۱ ۵.9 ،۵.۷ دى ھيدروكدئين، ٧٣۶ دوکسی لامین، ۳۶۸ دوگزازوسین، ۲۰۹، ۲۱۲ زولمیتریپتان، ۳۸۰، ۳۸۱ دى ھيدروكربواستريل، ۶۷۲ زولیپیدم، ۵۰۳ دولکستین، ۱۹۹، ۶۹۳، ۷۰۰ زونی سامید، ۵۳۳، ۵۵۲ دونیزیل، ۶۴۹ j-j-زيپراسيدون، ۶۶۴ ۶۷۲ ۶۷۲ ۲۷۶ دی آسیل گلیسرول، ۵۲، ۱۸۲ زیکونوتید، ۷۲۴ راساژیلین، ۶۴۵ دیابت بیمزه، ۳۵۷ زیلوتون، ۴۳۰، ۴۳۵، ۴۶۱ دیابت بیمزه کلیوی، ۳۵۳ راسمات کارودیلول، ۱۳ راملتون، ۴۹۴ دیابت بیمزه نفروژنیک، ۶۸۲ ژفى تىنىب، ۴۴ رامی پریل، ۲۴۸ دیازیام، ۵۰۴، ۵۲۹، ۵۵۶، ۶۲۹ ژنیکوماستی، ۳۵۰ رانولازين، ۲۵۹، ۲۷۴ دیازوکساید، ۲۴۵ <u>\_</u> \_ <u>\_</u> \_ <u>\_</u> ربوکستین، ۱۸۷ دیازید، ۳۵۰ رپينوتان، ۳۷۴ ديبن أمين، ۲۰۷ رتیگابین، ۵۳۶، ۵۴۸ ساتاوایتان، ۳۵۲ دىبنزوتيازپين، ۶۷۲ ساختار أترويين، ١۶٣ رزرپین، ۳۷۳، ۶۵۹ ديبنزودياز پين، ۶۷۲ سالمترول، ۴۵۲ ديبنزوكساز پين، ۶۷۲ رفلکس بارورسپتوری وضعیتی، ۲۲۹ سایکوز، ۶۶۰ ۶۷۱ دىبنزىلىن، ٢١١ رملتون، ۳۷۵ سایکوز کورساکوف، ۵۲۱ رمىفنتانيل، ٧٣۶ دیپیوفرین، ۲۰۱ رنزاپرید، ۳۷۴ سپسیس، ۴۴۴ دی ـ توبوکورارین، ۶۱۴ رنین، ۳۹۱ ستريزين، ۳۶۷ دیرینوم، ۳۵۰ روپینیرول، ۶۴۳ ۶۴۸ ۵۵۶ ستوکسیماب، ۴۴ دیزوپیرامید، ۳۱۷ سدیم کرومیل، ۴۵۹ رو پیواکائین، ۶۱۰ ديژيتاليس، ۲۸۶ دیستونی، ۶۳۵، ۶۵۳ سدیم ندوکرومیل، ۴۵۹ روتی گوتین، ۶۴۴ سدیم نیتروپروساید، ۲۴۴، ۲۴۴ روش ثبتگیری تک کانالی، ۶۱۹ دیس تونی تأخیری، ۶۵۴ دىسدىم كروموگليكات، ۴۵۹ سدیم نیتریت، ۲۶۵ روفکوکسیب، ۴۱۷ سديم والپروات، ۵۵۳ روفلوميلاست، ۲۵۴ دیسکینزی، ۶۴۴ سرترالين، ۶۹۳ روفینامید، ۵۴۸ دیسکینزی تأخیری، ۶۵۴ ۶۷۴ سرتيندول، ۶۶۴ روکورونیوم، ۶۱۷ ۶۱۸ ۶۲۳ دیسکینزی ناشی از دارو، ۶۵۴

سردرد میگرنی، ۳۷۹ سروتونین، ۳۶۱، ۳۷۲ سکوباربیتال، ۴۹۸، ۵۰۷ سلژیلین، ۶۴۵، ۶۹۷ سلكوكسيب، ۴۱۷ سلول های کمکی، ۴۸۱ سلولهای مدار موضعی، ۴۸۱ سلیپرولول، ۲۱۵ سم بو تولیسم، ۱۲۶ سم تتانوس، ۴۸۰ سندرم بارتر، ۴۳۳ سندرم بروگادا، ۳۰۸ سندرم پارکینسون، ۶۷۴ سندرم پاهای بیقرار، ۶۵۵ سندرم ترشح نامتناسب ADH، ۳۵۳ سندرم جنين الكلي، ۵۲۲ سندرم چرچ ـ استراس، ۴۶۱ سندرم حد واسط، ۱۵۹ سندرم خرگوش، ۶۵۴ سندرم ژیل دولا توره، ۶۳۶ ۶۵۳ سندرم سینوس بیمار، ۳۰۸ سندرم کارسینوئید، ۳۷۲ سندرم کن، ۳۴۹ سندرم محروميت، ۴۱ سندرم محرومیت از دارو، ۷۲۳ سندرم مینیر، ۳۷۱ سندرم نورولپتیک بدخیم، ۳۷۶، ۶۵۵ ۶۷۶ سندرم ورنیکه ـ کورساکوف، ۵۲۰ سندرم هورنر، ۲۰۲ سندرم هیدانتوئین جنینی، ۵۶۲ سندرم QT کوتاه، ۳۰۸ سنگهای کلیوی، ۳۵۷ سوبوکسون، ۷۳۸ سوتالول، ۲۱۴، ۳۲۱، ۳۲۳ سوفنتانیل، ۷۱۷، ۷۳۵ سوكسينمايد، ٥٣٣ سوکسینیل کولین، ۲۱۵، ۶۲۸ ۴۲۴ سوگام مادکس، ۶۲۶ سولفاسیون، ۹۰ سوليفناسين، ١٧٢ سولینداک، ۴۱۷ سوماتریپتان، ۳۸۰ سوماتیک، ۱۱۹ سومان، ۱۵۱ سويملين، ۱۵۵ سوءمصرف الكل، ۵۱۵ سیانو متهموگلوبین، ۲۶۵

سيبوترامين، ١٩٩

سیتا کسنتان، ۴۰۶

سیپروهپتادین، ۳۶۹، ۳۷۰، ۳۸۲

سيتالو پرام، ۶۹۳ سیتوکروم P450، ۸۲، ۸۳، ۸۸، ۴۲۸ سیتیزین، ۷۵۷ سیروز کبدی، ۳۵۶ سیزاپراید، ۳۷۷، ۳۸۱ سیس آتراکوریوم، ۱۸ م ۶۲۳ سيستئينيل لكوترين، 4۲۹ سیستم رنین \_ آنژیوتانسین، ۳۹۲، ۳۹۲، ۳۹۷ سیستم سلسله مراتبی، ۴۸۱ سیستم عصبی خودکار، ۱۱۹ سیستم عصبی رودهای، ۱۲۰ سيستم كاليكرئين ـ كينين، ٣٩٩ سیستم میکروزومی اکسیداسیون اتانول، ۵۱۶ سیستم نورونی پراکنده، ۴۸۲ سیکلزونید، ۴۵۸

عدد دې پوکائين، ۶۱۸ عقده تحت فكي، ١٢٠ سيكلواسپاسم، ١٣٧ عقده گوشی، ۱۲۰ سيكلواكسيژناز، ۴۱۶ عقده لگنی، ۱۲۰ سیکلوبنزاپرین، ۶۳۱ عقده مژگانی، ۱۲۰ سیکلوپلژی، ۱۶۶ عناصر یاسخدهنده، ۴۲ سیکلوپنتولات، ۱۷۰ عوارض جانبی، ۷۰۷ سیکلیزین، ۳۶۹، ۳۷۱

عوامل مسدودکننده عقدهای، ۲۳۷ سیگار، ترک، ۷۰۴ غدد بزاقی، ۱۹۳ سیلدنافیل، ۲۶۴، ۴۴۲ غدد عرق أپوكرين، ۱۹۳ سیلودوسین، ۲۱۰ سیلوستازول، ۲۷۷ سیمبی کورت، ۴۶۶

ف \_ ق

صرع میوکلونیک جوانان، ۵۶۰

صرعهای آتونیک، ۵۵۸، ۵۶۰

صرعهای ژنرالیزه، ۵۵۸، ۵۶۰

ضدافسردگی سه حلقه ای، ۱۲۶، ۶۹۴

ضد افسردگیهای تکحلقهای، ۶۹۶ ۷۰۲

ضد افسردگیهای چهارحلقهای، ۶۹۶ ۲۰۲

3-3

صرعهای ابسانس، ۵۵۸

صرعهای پارشیال، ۵۵۷

ضربان ساز، ۳۰۱

ضریب تفکیک، ۵۷۳

عارضه جانبی، ۵۹

فئوكروموسيتوم، ۲۱۱ فارماكولوژى پايه داروهاى مسدودكننده عقدهای، ۱۷۴ فارماکولوژی پزشکی، ۹ فاسودیل، ۲۷۵ فاكتور شلكننده مشتق، ۱۴۷ فاكتور شلكننده مشتق از اندوتليوم، ۴۳۸ فاکتور نو تروفیک مشتق از مغز، ۶۸۸ فراموشی پسگسر، ۵۰۹ فرضیه دوپامینی اسکیزوفرنی، ۶۶۰ فرضیه دو پامینی اعتیاد، ۷۴۸ فرضیه سروتونینی اسکیزوفرنی، ۶۶۰ فرضیه مونوآمین، ۶۸۸ فرضیه نورو تروفیک، ۶۸۸ فسفر يلاسيون، ٥٣ فسفواینوزیتید، ۴۷، ۵۲ فسفولاميان، ٢٨٣ فسو توردین، ۱۷۲ فشارخون بالا، ۲۱۲، ۲۲۰، ۲۲۷، ۳۵۷

فشارخون بالای ریوی، ۴۳۴

فشارخون بالای مزمن، ۲۱۲

فشارخون بالای مقاوم، ۲۳۲

فشار متوسط شریانی، ۱۳۲

صرع، ۵۳۱، ۵۳۲، ۵۵۷ صرع پارشیال، ۵۶۰ صرع پارشیال ساده، ۵۵۷ صرع پارشیال کمپلکس، ۵۵۷ صرع پایدار، ۵۶۱ صرع پتىمال، ۵۵۲ صرع تونیک ۔کلونیک، ۵۶۰

ص - ض

سیناپتوبروین، ۱۲۵

سیناپتوتگمین، ۱۲۶

سیناپس، ۴۷۷

سينتاكسين، ١٢٥

سینکونیسم، ۳۱۷

سينگولاير، ۴۶۶

شاخص درمانی، ۵۷

شبکه اوئرباخ، ۱۲۰

شبکه مایسنر، ۱۲۰

شیمی، ۶۱۵

صرع کوچک، ۵۵۲

شبکه زیرمخاطی، ۱۲۰

شبکه میانتریک، ۱۲۰

شوک أنافیلاکسی، ۲۰۱

فنيل هيتيل أمين، ٧٣٤، ٧٣٤ فعالیت ذاتی، ۱۶ فكسوفنادين، ٣۶٧، ٣۶٩ فورزماید، ۳۴۴ فلاوین مونواکسیژناز، ۹۶ فورمترول، ۴۵۲ فورواتریپتان، ۳۸۱ فلیامات، ۵۳۳، ۵۴۴ فوروسماید، ۲۹۲ فلج آژيتانس، ۶۳۶ فلكائينيد، ٣٢٠ فوزینو پریل، ۲۴۸ فوسا پریستانت، ۴۰۸ فلوتیکازون، ۴۵۸ فوسپرو پوفول، ۵۸۵ فلوديپين، ۲۴۶ فوسفنی توئین، ۵۳۶ فلورازيام، ۵۰۷ فومپیزول، ۵۲۷، ۵۳۰ فلوفنازين، ۶۷۲ فلوکستین، ۳۸۱، ۶۸۱ ۶۹۳ ۷۰۵ فيبريلاسيون دهليزي، ٣٢٩ فلومازنیل، ۵۰۵، ۵۰۵، ۵۰۹ فيدبك توبولوگلومرولار، ۳۵۵ فیزوستیگمین، ۱۵۱، ۱۵۵، ۱۷۴ فلوناریزین، ۳۸۱ قانون فیک، ۲۰ فلونيزوليد، ۴۵۸ فلووا کسامین، ۶۹۳ ۷۰۵ قدرت انقباض، ۲۸۶ قدرت فارماكولوژيك، ۵۵ فناسميد، ۵۳۹ فنانترن، ۷۲۶، ۷۳۴، ۷۳۶ ۷۳۷ قوس هنله، ۳۳۶ فنتانیل، ۹۲۲، ۹۲۷، ۹۲۶، ۳۳۵ ک فنتول أمين، ٢٠٩، ٢۴٢، ٣٣٣ فنرگان، ۳۶۹ فن سوكسيمايد، ۵۵۳ کابرگولین، ۳۸۳، ۳۸۵، ۲۸۷ فن سیکلیدین، ۵۰۸، ۷۵۲، ۷۵۹ کاپتوپریل، ۲۴۷، ۲۹۱، ۲۹۷ کاپسایسین، ۱۳۲، ۴۰۱، ۴۸۰، ۲۲۴ فن فلورامین، ۳۸۷ كاتكولامين، ١٣٠ فنكلونين، ٣٧٣ فنلزین، ۶۹۷ کارباماتها، ۱۵۱ کاربامازیین، ۵۳۲، ۵۳۹، ۷۷۷، ۶۸۳ فن مترازين، ۱۹۷ فنوباربيتال، ۴۹۸، ۵۴۲ تداخلات دارویی، ۵۴۰ سطوح درمانی، ۵۴۰ سطوح درمانی، ۵۴۲ سمیت، ۵۴۱ شیمی، ۵۴۲ شیمی، ۵۳۹ فارما کوکینتیک، ۵۴۲ فارما کوکینتیک، ۵۴۰ كاربرد باليني، ٥٤٢ كاربرد باليني، ٥۴٠ مقدار مصرف، ۵۴۲ مقدار مصرف، ۵۴۰ مكانيسم عمل، ۵۴۲ فنوتيازين، ۶۶۴ ۶۶۹ مكانيسم عمل، ٥٤٠ فنوکسی بنزامین، ۴۰، ۲۰۸، ۲۱۱، ۲۴۲، ۲۸۲ کاربی دو یا، ۶۴۰ فنول دو پام، ۱۹۹، ۲۴۶ کاربینوکسامین، ۳۶۹ کارپریتید، ۲۹۱ فنی توئین، ۵۳۲، ۵۳۶ کارتئولول، ۲۱۸، ۲۴۰ سطوح درمانی، ۵۳۸ کاردنولید، ۲۸۶ سمیت، ۵۳۸ کاردیوورموتور، ۳۲۶ شیمی، ۵۳۶ کارودیلول، ۲۱۹، ۲۲۰، ۲۲۱، ۲۹۲، ۲۹۲ فارما کوکینتیک، ۵۳۷ كاربردهاي باليني، ۵۳۶ کاریسوپرودول، ۶۳۱ کاسپاسها، ۲۸۴ مقدار مصرف، ۵۳۸ کاست متصل به ATP، ۱۲۹ مكانيسم عمل، ۵۳۶ فنيل اتيل آمين، ١٨٩ كافئين، ۴۵۳ كالپونين، ۲۵۹ فنیل افرین، ۱۹۲، ۲۰۱ فنيل ايزوپروپيل آمين، ١٩٧ كالدسمون، ۲۵۹ فنیل بو تازون، ۵۳۸ كالكيرئين، ٣٩٨

کانابینوئید، ۷۵۲، ۷۵۳

کانال های وابسته به لیگاند، ۴۶، ۴۷۵

فنيل پرو پانولامين، ۱۹۷

فنیل پیپریدین، ۷۳۵، ۷۳۷

کانالهای وابسته به ولتاژ، ۴۶، ۴۷۵ کانالهای وابسته لیگاند، ۴۷۶ کاندسار تان، ۲۴۹ کاهش بروز، ۴۴ کاهش فشارخون ارتوستاتیک مزمن، ۲۰۰ کتامین، ۵۹۰، ۷۲۴، ۷۵۹ کتانسرین، ۳۷۴، ۳۸۲ کتون، ۷۵۹ کدئین، ۷۳۶، ۷۵۳ کرباریل، ۱۵۱ کرباکول، ۱۴۳، ۱۵۵ کربنیک انهیدراز، ۳۳۶، ۳۴۱ کربویروست ترومتامین، ۴۳۲ کرومولین، ۳۶۷، ۴۶۶ 500 STO .0,5 کلاریتین، ۳۶۹ کلرازیات، ۴۹۵ کلرازیات دی پتاسیم، ۵۵۶ کلرال هیدرات، ۵۰۷ کلرپرومازین، ۶۷۲ کلر تالیدون، ۳۴۷ کلرزوکسازون، ۶۳۱ کلرفنرین، ۶۳۱ کلرفنیرآمین، ۳۷۰ كلروأمفتامين، ٣٧٣ کلروپروکائین، ۵۹۹، ۶۰۹ کلروپرومازین، ۲۱۰، ۶۵۹، ۶۶۴، ۷۷۶ كلروفنيل آلانين، ٣٧٣ کلروفنیل بی گوانید، ۳۷۴ كلسكوئسترين، ٣٠٩ کلسی تونین، ۴۰۹ کلسیم، ۵۲ کلوبازام، ۵۴۹، ۵۵۶ کلوبنیروییت، ۳۶۳ کلوبن پروپیت، ۳۶۷ کلوزاپین، ۶۶۴ ۶۷۲ کلونازیام، ۵۵۶ کلونیدین، ۱۹۶، ۲۰۳، ۲۳۵، ۲۳۷ کلویدیین، ۲۴۶، ۲۴۷ کلیرانس، ۶۲ ۷۷ کموکین، ۴۲۹ کنفوزیون توکسیک، ۶۷۴ کوئینتازون، ۳۴۷ کوازیام، ۵۰۷ کوتیاپین، ۶۶۴ ۶۷۲ ۶۷۲ کورار، ۶۱۳ کور تیکواستروئید، ۴۵۸ کوکائین، ۱۲۶، ۱۹۹، ۶۰۹، ۷۶۰ كولەسىستوكىنىن، ١٣٢ کولین استراز ترانسفراز، ۱۲۳

لوراز پام، ۴۹۸، ۵۰۴، ۵۵۶ گیرنده، ۱۱، ۱۷، ۳۴ کولینرژیک، ۱۴۲ لوراسيدون، ۶۶۰ اضافی، ۳۶ کولینوسپتور، ۱۳۰ لوزارتان، ۲۴۹، ۲۹۱، ۲۹۳ پیوند، ۳۶ کونژوگههای دارویی، ۸۸ لوكساپين، ۶۷۲ تغییر در تعداد یا عملکرد، ۵۸ کونیواپتان، ۳۵۲، ۴۰۲ لوکوس سرولئوس، ۴۸۲ تنظيم، ۴۹ کووتیایین، ۶۸۱ لوله پیچیده دور، ۳۳۷ داخل سلولی، ۴۲ کوییناپریل، ۲۴۸ لوله جمع کننده، ۳۳۸ دستهها، ۵۳ کیناز گیرنده جفت شده با پروتئین G، ۱۸۶ لوله نزدیک، ۳۳۴ طبیعت مأکرومولکولی، ۳۵ کینیدین، ۳۱۷ لوموتيل، ١٧١ گسترش دارویی، ۵۳ کینین، ۳۹۸ لوميراكوكسيب، ۴۱۷ گیرنده استیل کولین، ۱۲۶ کینینوژن، ۳۹۹ لووبوپی واکائین، ۶۰۶ گیرنده تکثیرکننده پراکسیزوم، ۸۷ کینینوژناز، ۳۹۸ لووبونونول، ۲۱۸ گیرنده دو پامینی، ۶۶۷ لوو پرو پوکسیفن، ۷۳۹ گیرنده سروتونین، ۳۷۴ 5 لوودو پا، ۱۹۹، ۳۸۶، ۶۵۴ گیرنده نیکوتینی استیلکولین، ۴۷ لووزیمندان، ۲۸۱، ۲۹۰، ۲۹۶ گیرندههای آدرنرژیک، ۱۳۰، ۱۸۳ 411.65 ليپواكسيژناز، ۴۱۸ گیرندههای دو پامین، ۱۹۲ گاباپنتین، ۵۳۳، ۵۴۴، ۶۳۰، ۶۵۰ ۶۷۷ لیپوکسینهای A4 و B4 ۴۲۰، B4 گیرندههای سرپنتین، ۴۸ گاز NO ، ۲۴۲ ليپوكورتين، ۴۳۰ گیرندههای سیتوکاینی، ۴۵ گالانتامین، ۱۵۷ ليتيم، ۲۵۸، ۷۷۷ ۲۷۸ گیرندههای کولینرژیک، ۱۳۱، ۱۴۱ گاماآمینوبوتیریک اسید، ۴۷۴ ليدوكائين، ٣١٨، ٣٧٠، ٤١٠، ٢٢٤ گیرندههای متابوتروپیک، ۴۷۶ گاماهیدروکسی بوتیریک اسید، ۷۵۲، ۷۵۵ ليزينوپريل، ۲۴۸ گیرندههای موسکارینی، ۱۳۰، ۱۶۵ گانتاکوریوم، ۶۱۸ لیسرژیک اسید دی اتیل آمید، ۳۸۴ گیرندههای نیکوتینی، ۱۳۰، ۱۴۱ گراندمال، ۵۵۸ ليكسى وايتان، ٣٥٢ گیرندههای "پتیم"، ۳۵ گرانیسترون، ۳۷۴ گیرندههای پدکی، ۳۷ گرد فرشته، ۷۵۹ گیرندههای یونو تروپیک، ۴۷۶ گلوتاتیون، ۸۸ گیرنده ۱4 ۷۲۲ گلوتامات، ۴۸۱، ۴۸۴، ۶۶۱ ماپروتیلین، ۶۹۶ ۶۹۹ ۲۱۱، ۷۰۲ گلوتتیمید، ۴۹۴ ماده کند اثر آنافیلاکسی، ۴۲۰ گلوکاگون، ۲۱۷ ماده P. ۲۰۲ گلوکورونیداسیون، ۹۰ مارزین، ۳۶۹ لابتالول، ۲۴۱ گلوکوکورتیکوئید، ۴۴ مارى جوانا، ٧٥٥ لاتانوپروست، ۴۱۷، ۴۳۶ گلوکوم، ۱۳۷، ۱۵۵، ۲۰۱، ۲۱۷، ۲۲۱، ۲۴۲، ماکسزاید، ۳۵۰ لاكوزاميد، ٥٣٣، ٥۴۵ ماكولادنسا، ٣٩٢ فارما کوکینتیک، ۵۴۶ گلوکوم با زاویه باز، ۲۱۹ مالاتيون، ١٥١، ١٥٣ مكانيسم عمل، ۵۴۵ گلوکوم زاویه بسته حاد، ۱۵۵ لاموتريژين، ۵۳۲، ۵۳۳، ۵۴۶، ۶۸۱ ۶۸۱ مانیتول، ۳۵۱ گلیسین، ۴۸۱، ۴۸۸، ۶۳۰ مبادله کننده سدیم - کلسیم، ۲۸۳ فارما کوکینتیک، ۵۴۶ گلیکوپروتئین آلفا یک، ۷۶ مپروبامات، ۴۹۴، ۵۰۸ كاربرد باليني، ۵۴۶ گلیکوپروتئین ـ P، ۱۹ مپریدین، ۷۱۷، ۷۲۶، ۷۵۳ مكانيسم عمل، ۵۴۶ گلیکوزیدهای قلبی، ۲۸۶ مپیواکائین، ۶۱۰ لرگوتریل، ۶۳۸ گوانابنز، ۱۹۶، ۲۳۶ مت أمفتامين، ۱۹۷، ۷۶۰، ۷۶۲ لکوترین، ۴۱۹، ۴۶۰ گوانادرل، ۲۳۸ متابولیزه کنندگان ضعیف، ۹۴ لنگش متناوب، ۲۷۶ گوانفسین، ۱۹۶، ۲۳۶، ۶۵۳ متابولیزه کنندگان گسترده، ۹۴ لنوکس ـ گستات، ۵۵۰ گوانوزین منوفسفات حلقوی، ۵۳ متا پروترنول، ۴۵۱ لوارترنول، ۱۹۵ گوانیتیدین، ۲۳۸ متادون، ۷۳۴، ۷۵۳ لوال بو ترول، ۴۵۱ جایگاههای عمل، ۲۳۸، ۲۳۹ متاربیتال، ۵۰۴ لو۔ انکفالین، ۷۱۶ رزر پین، ۲۳۸ متاكسالون، ۶۳۱ لوبلین، ۱۴۳، ۱۴۹ سمیت، ۲۳۸، ۲۳۹ متاكولين، ١٤٣، ١٥٥ لو پرامید، ۷۳۷ فارما کوکینتیک، ۲۳۸، ۲۳۹ متالو پروتئين، ۴۳۹ لوتيراستام، ۵۳۷، ۵۴۷ مصرفی، ۲۳۹ متانفرین، ۱۲۹ لودانوزین، ۶۱۷ مقدار مصرفی، ۲۳۸ متانكفالين، ٧١٤ لوراتادین، ۳۶۷، ۳۶۹ مکانیسم، ۲۳۸، ۲۳۹

ناقل نوراپی نفرین، ۱۲۶

مهارکنندههای بازبرداشت انتخابی معادله هندرسون ـ هسلباخ، ۱۹ متانول، ۵۲۶، ۵۲۷ نوراپی نفرین ـ سرو تونین، ۶۹۷ معادله هندرسون، هسلباخ، ۲۰ متسعکنندههای برونشی، ۴۶۴ م\_هارکنندههای بازبرداشت سروتونین ـ معکوسشدن اپینفرین، ۲۰۷ متسع کننده های عروقی، ۲۴۲ نورایی نفرین، ۶۹۷ مفنسین، ۶۲۸ مت سوکسیماید، ۵۵۲، ۵۵۳ مــهارکنندههای بـازبرداشت سـروتونین ـ مفنى توئين، ٥٣٩ متوپرولول، ۲۱۴، ۲۱۸، ۲۲۰، ۲۴۰، ۲۹۲، ۲۹۲ نوراپی نفرین و ضد افسردگیهای سه حلقهای، مفوباربیتال، ۵۴۲ متوكاربامول، ۶۳۱ مفي تويين، ۹۴ متوكسامين، ١٨٧ م\_هارکنندههای بازجـذب سروتونین ـ متوکلو پرامید، ۳۷۴، ۶۴۹ مقدار دوز نگهدارنده، محاسبه، ۷۲ نورایی نفرین، ۶۹۳ مقدار مصرف، ۷۰۶ متوكورين، ۶۲۳ مهارکنندههای کاتکول ـ أ ـ متیل تـرانسفراز، مكاميلامين، ١٧٥، ١٧۶ متولازون، ۳۴۷، ۳۵۴ مكانيسم اثركننده، ١۴ متوهگزیتال، ۵۸۷، ۵۸۷ مهارکنندههای کولین استراز، ۱۵، ۱۵۱ مكلوبمايد، ۶۹۷ متهموگلوبین، ۲۶۳ مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز، ۴۵، ۶۹۷ مكلوفنامات، ۴۱۷ متيروزوين، ۱۲۶، ۲۱۲ V. A. V. Y . 899 مکلیزین، ۳۶۷، ۳۶۹، ۳۷۱ متىسرژيد، ۳۸۵، ۳۸۶ ۳۸۷ مهارکنندههای PFOX، ۲۷۴ مهارکننده مگزیلتین، ۳۲۰، ۲۲۴ متیکلوتیازید، ۳۴۷ متيل الكل، ۵۲۷ مهارگرهای خودکشیکننده، ۸۸ ملاتونین، ۳۷۵ ملپرون، ۶۶۰ متیل دو پا، ۱۹۶، ۲۳۵، ۲۳۶ میاستنی گراویس، ۱۵۵ میانه مقدار مصرف سمی، ۵۶ ممانتين، ۶۴۹ متیل سرو تونین، ۳۷۴ میانه مقدار مصرف کشنده، ۵۶ منحنی توزیع نرمال گوسی، ۵۶ متیل فنیدات، ۱۹۷، ۲۰۲ میانه مقدار مصرف مؤثر، ۵۶ منیزیم، ۳۲۷ متيل گزانتين، ۴۵۵ میبهفرادیل، ۲۷۰ موارد منع مصرف، ۶۴۲ متيل نالتروكسان بروميد، ٧۴٠ مودافینیل، ۲۰۲ مجرای شریانی باز، ۴۳۴ میدازولام، ۵۰۴ محرکهای گیرنده بتا آدرنرژیک، ۲۹۰ میدامور، ۳۵۰ مودورتیک، ۳۵۰ مورفین، ۷۱۵، ۷۳۴، ۷۳۶، ۷۵۳ میدریاز، ۱۶۶ محرکهای موسکارینی با عمل مستقیم، میدودرین، ۱۹۱، ۱۹۶ مورفین ۳-گلوکورتید، ۷۱۷ سمیت، ۱۵۷ ميرتازاپين، ۶۹۶ ۶۹۹، ۷۰۲، ۷۱۱ محرکهای نیکوتینی با عمل مستقیم، ۱۵۷ موریسیزین، ۳۲۰ موكسونيدين، ۱۹۶ میزوپروستول، ۴۳۲، ۴۳۵ مدافینیل، ۱۹۷، ۶۴۹ موکسی پریل، ۲۴۸ میفه پریستون، ۴۱۷، ۴۳۲ مدر، ۲۳۲ مولیندون، ۶۶۴ میکروزوم، ۸۲ مدروکسالول، ۲۱۹ میگرن، ۳۸۶ مومتازون، ۴۵۸ مدرهای اسموزی، ۳۵۱ میلرینون، ۳۹۳ مونتلوکاست، ۴۳۵، ۴۶۱ مدرهای تیازیدی، ۳۴۷ میلناسیپران، ۱۹۹، ۶۹۳، ۷۰۰ مونتهلوكاست، ۴۳۰ مدرهای جیوهای، ۳۴۴ مینوکسیدیل، ۲۴۴، ۳۵۷، ۳۹۳ مونوآمین، ۴۸۹، ۶۹۰ مدرهای مؤثر بر قوس، ۳۴۴ میوز، ۷۲۶ مونواکسیژناز، ۸۲ مدرهای نگهدارنده پتاسیم، ۳۴۸ مهار پیش سیناپسی، ۴۷۹ مرفینان، ۷۳۸ مهارکننده انتخابی بازبرداشت سروتونین ـ مرکاپتوپورین، ۹۸ نوراپینفرین، ۷۰۰ مستی، ۵۱۷ مهارکنندههای آزادشدن هیستامین، ۳۶۷ نئوستیگمین، ۱۵۱، ۱۵۶، ۶۲۶ مسدودکنندههای بتا، ۲۵۶، ۲۵۸ نابيلون، ۵۵۷ م\_\_\_هارکنندههای آنـــزیم تـــبدیلکننده مسدودکنندههای کانال کلسیم، ۲۴۶، ۲۵۶ نادولول، ۲۱۵، ۲۴۰ آنژیوتانسین، ۲۴۷ مسكالين، ٧٥۶ ناراتریپتان، ۳۸۱ مهارکنندههای آنژیوتانسین، ۲۴۷ 🗈 مسمومیت با الکل، ۵۱۷ نارسایی حاد کلیوی، ۳۴۶، ۳۵۱ مهاركنندههای اختصاصی بازبرداشت مسولرژین، ۳۷۴ نارسایی دیاستولی، ۲۸۰ سروتونین ـ نورایی نفرین و ضد افسردگیهای مسير اينسر توهاييو تالاميک، ۶۶۶ مسیر فیدبک راجعه، ۴۸۱ نارسایی سیستولی، ۲۸۰ سەحلقەاي، ۲۰۹ نارسایی قلبی، ۲۲۰، ۲۸۰، ۳۵۴ مهاركنندههاى انتخابى بازبرداشت سروتونين، مسیر فیدبک رو به جلو، ۴۸۱ مسیر مدولاری ـ پریونتریکولار، ۶۶۶ نارسایی مغزی سالخوردگی، ۳۸۷ ۰۰۷، ۲۰۷ ناقلان همراه وزیکول، ۱۲۳ مهاركنندههاى انتخابى بازجذب سروتونين، مسیر مزولیمبیک \_ مزوکور تیکال، ۶۶۶ مسیر نیگرواستریاتال، ۶۶۶ ناقل کولینی، ۱۲۳ مهارکنندههای انتخابی مهار بازبرداشت ناقل مقاوم چند دارویی نوع یک، ۱۹ مسیلاتهای ارگولوئید، ۳۸۷

سروتونین، ۷۰۷

معادله شیلد، ۳۸

ناقل وزیکولی مونوآمین، ۱۲۶ ناقل همراه با وزیکول، ۳۷۳ نالبوفين، ٧١۶، ٧٢١ نالتروكسان، ۵۲۵، ۷۳۹، ۷۶۳ نالمفن، ٧٣٩ نالوکسان، ۷۳۳، ۷۳۹، ۲۴۰ نبی ولول، ۲۱۸، ۲۹۴ نبیولول، ۲۴۱ ندوکرومیل، ۳۶۷، ۴۶۶ نزیریتید، ۲۹۱ نظریه "بازیافت گیرنده"، ۷۲۳ نظریه جداشدن گیرنده، ۷۲۳ نفازودون، ۶۹۵، ۷۱۰ نقشههای دوز ـ اثر کوانتایی، ۵۶ نور آدر نالین، ۱۹۵ نوراپی نفرین، ۱۲۶، ۱۲۹، ۱۸۰، ۱۸۱، ۱۸۷، 691, 927, 792 نوربوپی واکائین، ۶۱۰ نور ترپیتیلین، ۶۹۹ نور تورین، ۶۴۹ نور ـ دیاز پام، ۴۹۵ نورفلوکستین، ۶۹۷ نورکلوبازام، ۵۴۹، ۵۵۶ نوروپپتید ۲، ۱۹۳، ۴۱۰ نوروتنسین، ۴۰۸ نوروکینین A، ۴۰۷ نوروکینین B، ۴۰۷ نورومدین N، ۴۰۸ نورون های غیرآدرنرژیک غیرکولینرژیک، ۱۳۱ نوسکایین، ۷۳۹ نوسی سپتین، ۷۱۷ نیترات، ۲۶۱، ۷۵۹ تحمل دارویی، ۲۶۵ شیمی، ۲۶۰ فارما کودینامیک، ۲۶۱ فارما کوکینتیک، ۲۶۱ كاربرد باليني، ۲۶۶ نیتراتهای آلی، ۲۵۸ نیترازیام، ۵۵۶ نیتروپروساید، ۲۵۸، ۳۹۳ نيتروز أمينها، ۲۶۶ نيتروز اكسايد، ۴۴۱ نيتروكسيل آنيون، ۴۴۱ نیتروگلیسیرین، ۲۵۶، ۲۶۰، ۲۶۲ نیتریتها، ۲۶۰ نيرواندول، ۵۳۹ نيزولديپين، ۲۴۶

نیستاگموس، ۵۳۸

نيفديپين، ۲۴۶

نیکاردیپین، ۲۴۶، ۲۷۱ نیکوتین، ۱۴۳، ۱۹۲، ۱۵۷، ۲۵۲، ۷۵۶ نیکوراندیل، ۲۵۸، ۲۶۲، ۲۶۷

9

هموستاز، ۱۳۲

همىكولينيوم، ١٢٣

هوشبرهای استنشاقی، ۵۷۱

هومو -٧- لينولئيک اسيد، ۴۱۶

هیپر ترمی بدخیم، ۵۸۰، ۶۳۱

هیپرکالمی، ۳۰۵، ۳۵۰، ۳۵۲

هیپرپلازی خوش خیم پروستات، ۲۱۲

هیپر پرولا کتینمی، ۳۸۶

هییر تروفی میوکارد، ۲۸۵

هیپرتیروئیدی، ۲۲۲

هييرراكتيو، ۵۷

هييركلسمي، ٣٥٧

هیپرلیپیدمی، ۳۴۸

هیپرناترمی، ۳۵۲

هیپوراکتیو، ۵۷

هیپوکالمی، ۳۰۵

هیپوناترمی، ۳۴۸، ۳۵۲

هيدرالازين، ۲۴۳، ۲۹۳، ۲۵۷، ۳۹۳

هیدروکربنهای آروماتیک، ۷۵۹

هيدروكربن هاى أليفاتيك، ٧٥٩

۵- هیدروکسی تریپتامین، ۳۶۱، ۳۷۲، ۴۹۰

هيدروكسوكوبالامين، ٢۶۵

هيدروكسي اينداليين، ٣٧۴

هیدروکسیزین، ۳۶۷، ۳۶۹

هیدروکلراید کوکائین، ۷۶۰

هیدروکلرو تیازید، ۳۴۷

هیستامین، ۲۶۱، ۳۶۲

فارما کودینامیک، ۳۶۳

فارماکوکینتیک، ۳۶۲ فارماکولوژی بالینی، ۳۶۶

فارماکولوژی پایه، ۳۶۲

هيرسوتيسم، ٥٣٩

ذخيره، ٣۶٢

شیمی، ۳۶۲

هیوسین، ۱۶۳

هيدانتوئينها، ۵۳۳

هیدرمرفون، ۷۳۴

هیدروکدون، ۷۳۶

هیدروفلومتیازید، ۳۴۷

وابستگی به الکل، ۵۱۵ وابسته به مصرف، ۳۱۲ وابسته به وضعیت، ۳۱۲ واردنافیل، ۲۶۴ وارنی کلین، ۱۵۸، ۷۵۷ وازواسیاستیک، ۲۵۶ وازوپرسین، ۳۵۲، ۴۰۲ واكنش پذيري غيراختصاصي بيش از حد برونشی، ۴۴۸ واکنش فاز I، ۸۰، ۸۱، ۸۲، ۸۴ واکنش فاز II، ۸۱، ۸۸ واکنشهای جانبی دارویی، ۳۲ واکنشهای دیستونیک حاد، ۶۷۴ والپروئیک اسید، ۵۵۳، ۶۸۳، ۶۸۳ تداخلات دارویی، ۵۵۵ سطوح درمانی، ۵۵۴ سمیت، ۵۵۵ فارما کوکینتیک، ۵۵۴ كاربرد باليني، ۵۵۴ مكانيسم عمل، ۵۵۳ واليروأت، ٥٣۶ والزارتان، ۲۴۹ وایت، ۲۹۵ ورایامیل، ۲۴۶، ۲۶۸، ۲۷۲، ۳۲۴، ۳۸۱ وزامیکل، ۱۲۳  $\Delta9$ - تتراهیدروکانابینول،  $\Delta9$ وكورونيوم، ٤١٧، ٣٢٣ ونلافاكسين، ٤٩٣ ٧٠٠

2

هگزامتونیوم، ۱۷۵

ویگاباترین، ۵۳۳، ۵۵۱

یون تیوسیانات، ۲۶۵ یوهیمبین، ۲۱۰ ۷۵۶ ، LSD ۲- کلروفتیل گابا، ۶۲۹ ۵۳ ،cGMP N- استیل –۵– متوکسی ترییتامین، ۳۷۵ 13th Edition

# BASIC CCLINICAL PHARMACOLOGY

Bertram G. Katzung Susan B. Masters Anthony J. Trevor



## **CURATIVE MEDICINE**

Telegram: >>> @khu\_medical

کانال تلگرام Telegram:@khu\_medical

دانلود رایگان جدید ترین کتاب های طب



978-964-987-567-5 www.andisherafi.com

